

Oleśnica, dnia 13 lutego 2014 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

1. ZAMAWIAJĄCY: Powiatowy Zespół Szpitali
ul. Armii Krajowej 1
56-400 Oleśnica

2. zaprasza do udziału w postępowaniu, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, na dostawę o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SIWZ”.

Przedmiot zamówienia: dostawa fabrycznie nowego, wyprodukowanego w roku dostawy ambulansu typu „C” w ilości 1szt. oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego.

CPV:

CPV: 34114121-3 karetki

CPV: 33182100-0 defibrylatory

Podstawa prawna postępowania:

Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2007 r. Nr 223, poz. 1655 z późniejszymi zmianami), zwanej dalej „ustawą”, ustawa z dnia 4 września 2008 r. o zmianie ustawy - Prawo zamówień publicznych oraz niektórych innych ustaw (Dz. U. z 2008 r. Nr 171 poz. 1058) oraz w sprawach nieuregulowanych ustawą, przepisy ustawy - Kodeks cywilny.

Znak sprawy: PN/6/2014

.....
ZATWIERDZIŁ (DATA I PODPIS)

Oleśnica, luty 2014

3. Opis przedmiotu zamówienia:

a) Przedmiotem zamówienia jest dostawa fabrycznie nowego, wyprodukowanego w roku dostawy ambulansu typu „C” w ilości 1szt. Ambulans musi spełniać warunki określone w przepisach dotyczących warunków technicznych pojazdów oraz zakresu ich niezbędnego wyposażenia (Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 31 grudnia 2002 (Dz. U. z 2003 r., Nr 32, poz. 262 ze zm.), musi spełniać wymagania określone w polskiej normie PN-EN 1789 w zakresie ambulansów drogowych typu C oraz posiadać emisję spalin EURO 5. Pojazd musi posiadać ważną homologację (na samochód bazowy i zabudowany) wystawioną zgodnie z art. 68 Ustawy z dnia 20 czerwca 1997 r. Prawo o ruchu drogowym (Dz. U. z 2005r. Nr108, poz.908 z późn.zm). Pojazd musi spełniać wymogi Unii Europejskiej PN-EN 1789+A1:2011 oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego

b) Zamawiający wymaga dostarczenia kompletnego, zarejestrowanego ambulansu.

c) Wymagane parametry samochodu z zabudową:

Parametry techniczne	
I. Nadwozie	
1.	Typu furgon z izolacją termiczną i akustyczną obejmującą ściany oraz sufit zapobiegająca skraplaniu się pary wodnej. Ściany i sufit wyłożone łatwo zmywalnymi płytami (lub profilami) z tworzywa sztucznego w kolorze białym
2.	DMC do 3,5t
3.	Częściowo przeszklony z możliwością ewakuacji pacjenta i personelu
4.	Przystosowany do przewozu 4 osób w pozycji siedzącej oraz 1 osoby w pozycji leżącej na noszach
5.	Kabina kierowcy dwuosobowa zapewniająca miejsce pracy kierowcy zgodnie z PN EN 1789. Fotele wyposażone w podłokietniki
6.	Wysokość przedziału medycznego 1,85 m
7.	Długość przedziału medycznego 3,25 m
8.	Szerokość przedziału medycznego 1,75 m
9.	Drzwi tylne wysokie, przeszklone, otwierane na boki o 260 stopni
10.	Drzwi boczne prawe przesuwane do tyłu z otwieraną szybą
11.	Okna przedziału medycznego pokryte w 2/3 wysokości folią półprzeźroczystą
12.	Uchwyt sufitowy dla pasażera przedziału kierowcy
13.	Częściowo przeszklona ścianka działowa oddzielająca kabinę kierowcy od przedziału medycznego wyposażona w drzwi przesuwne o wysokości 1800 mm, umożliwiające poruszanie się pomiędzy pomieszczeniem medycznym a kabiną kierowcy. Konstrukcja i działanie drzwi – zgodnie z wymogami normy PN EN 1789
14.	Lakier w kolorze białym
15.	Dzielone wsteczne lusterka zewnętrzne elektrycznie podgrzewane i regulowane, wbudowane światła kierunkowskazów
16.	Centralny zamek wszystkich drzwi sterowany pilotem
17.	Autoalarm
18.	Poduszka powietrzna dla kierowcy i pasażera, dwie poduszki boczne oraz dwie kurtyny powietrzne
19.	Reflektory przeciwmgielne przednie
20.	Elektrycznie otwierane szyby w kabinie kierowcy
21.	Światła boczne pozycyjne
22.	Możliwość elektronicznej regulacji prędkości obrotowej silnika na postoju w celu doładowania zespołu akumulatorów, gdy ambulans nie jest w ruchu.
23.	Czujniki parkowania przednie i tylne z wizualną sygnalizacją w lusterkach zewnętrznych z możliwością wyłączenia czujników przednich.

Parametry techniczne	
24.	Czujnik deszczu dostosowujący szybkość pracy wycieraczek przedniej szyby do intensywności opadów
25.	Elektrycznie podgrzewana szyba przednia
26.	Układ wydechowy fabrycznie przedłużony do końca pojazdu przystosowany do pełnienia funkcji samochodu specjalnego sanitarnego
27.	Kabina kierowcy ma być wyposażona w panel sterujący o następujących funkcjach: <ul style="list-style-type: none"> • informujący kierowcę o działaniu reflektorów zewnętrznych • informujący kierowcę o braku możliwości uruchomienia pojazdu z powodu podłączeniu ambulansu do sieci 230 V • informujący kierowcę o braku możliwości uruchomienia pojazdu z powodu otwartych drzwi między przedziałem medycznym a kabiną kierowcy • informujący kierowcę o poziomie naładowania akumulatora samochodu bazowego i akumulatora dodatkowego • ostrzegający kierowcę (sygnalizacja dźwiękowa) o niedoładowaniu akumulatora samochodu bazowego i akumulatora dodatkowego • sterujący pracą dodatkowych sygnałów dźwiękowych (awaryjnych)
28.	Dodatkowe drzwi boczne usytuowane za kierowcą, za którymi znajduje się schowek na; butle tlenowe, krzesło kardiologiczne, materac próżniowy, deskę ortopedyczną, nosze podbierakowe oraz dwa kaski.
29.	Aktualne świadectwo homologacji na pojazd skompletowany – M1/pojazd specjalny – karetka sanitarna
30.	Potwierdzenie wykonanego testu zderzeniowego całego jednorodnego nadwozia ambulansu (zgodnie z wymogami PN EN 1789) wystawione przez niezależną notyfikowaną jednostkę badawczą – załączyć do oferty certyfikat lub protokół/raport z przeprowadzonych badań
31.	Trójkąt ostrzegawczy – 1 szt., klucz do kół z podnośnikiem.
II. Silnik	
1.	Zasilany olejem napędowym z zapłonem samoczynnym, turbodoładowaniem, elastyczny, zapewniający przyspieszenie pozwalające na sprawną pracę w ruchu miejskim, o pojemności 1950 cm ³
2.	Silnik o mocy 160 KM
3.	Moment obrotowy 320 Nm
4.	Norma emisji spalin Euro 5
III. Zespół napędowy	
1.	Skrzynia biegów manualna synchronizowana
2.	6-biegów do przodu i bieg wsteczny
3.	Napęd na koła przednie lub tylne
4.	System stabilizacji toru jazdy typu ESP
5.	System zapobiegający poślizgowi kół osi napędzanej przy ruszaniu typu ASR
6.	System wspomagania ruszania pod górę typu AAS lub hill asystent lub równoważny
IV. Zawieszenie	
1.	Zawieszenie posiadające drążki stabilizacyjne obu osi. Zawieszenie przednie i tylne wzmocnione zapewniające odpowiedni komfort transportu pacjenta lub zawieszenie hydropneumatyczne
2.	Zawieszenie gwarantujące dobrą przyczepność kół do nawierzchni, stabilność w trudnym terenie, oraz odpowiedni komfort transportu chorego
V. System hamulcowy	
1.	Ze wspomaganiami
2.	Z systemem ABS zapobiegającym blokadzie kół podczas hamowania
3.	Elektroniczny korektor siły hamowania

Parametry techniczne
4. Układ wspomagania nagłego hamowania
VI. Układ kierowniczy
1. Ze wspomaganiem
2. Kolumna kierownicy regulowana w dwóch płaszczyznach
VII. Wyposażenie pojazdu
1. Wszystkie miejsca siedzące wyposażone w bezwładnościowe pasy bezpieczeństwa i zagłówki
2. Kosz na śmieci
3. Dodatkowa gaśnica w przedziale medycznym
4. Urządzenie do wybijania szyb zintegrowane z nożem do cięcia pasów
VIII. Ogrzewanie i wentylacja - układ ogrzewania zgodny z PN EN 1789 ppkt. 4.5.5. oraz charakteryzujący się parametrami nie gorszymi jak poniższe
1. Ogrzewanie przedziału medycznego cieczą chłodzącą silnik – dodatkowa nagrzewnica wodna z zaworem odcinającym
2. Ogrzewanie postojowe – grzejnik elektryczny z sieci 230V z możliwością ustawienia temperatury i termostatem o mocy 2 kW
3. Niezależny od silnika system ogrzewania przedziału kierowcy i przedziału medycznego (typu wodnego) z możliwością ustawienia temperatury i termostatem, umożliwiający niezależne ogrzanie silnika przed rozruchem o mocy 5 kW
4. Mechaniczna wentylacja nawiewno- wywiewna
5. Dwuparownikowa klimatyzacja przedziału sanitarnego i kabiny kierowcy.
IX. Instalacja elektryczna - instalacja elektryczna powinna być sporządzona w sposób zapewniający jej bezpieczne działanie zgodnie z PN EN 1789 – podpunkty od 4.3.2 do 4.3.4. i charakteryzować się nie gorszymi parametrami jak poniżej
1. Alternator zapewniający ładowanie zespołu 2 akumulatorów o mocy 2100 W
2. Dwa akumulatory o łącznej pojemności 200 Ah do zasilania wszystkich odbiorników prądu
3. Automatyczna ładowarka akumulatorowa sterowana mikroprocesorem ładująca akumulatory prądem odpowiednim do poziomu rozładowania każdego z nich
4. Zasilanie zewnętrzne 230 V z 2 gniazdami wewnętrznymi z zabezpieczeniem uniemożliwiającym rozruch silnika przy podłączonym zasilaniu zewnętrznym i z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym. + przewód zasilający 10 m
5. Na pojeździe ma być zamontowana wizualna sygnalizacja informująca o podłączeniu ambulansu do sieci 230V
6. 4 gniazda 12 V w przedziale medycznym zabezpieczone przed zabrudzeniem/zalaniem (z klapką)
7. Grzałka w układzie chłodzenia cieczą silnika pojazdu zasilana z sieci 230V
X. Oznakowanie, oświetlenie, sygnalizacja dźwiękowa - w pojeździe powinien znajdować się układ ostrzegania zarówno optycznego, jak i akustycznego - zgodnie z przepisami ustawy „Prawo o ruchu drogowym” oraz powinien on charakteryzować się nie gorszymi parametrami jak poniżej
1. W przedniej części dachu pojazdu zamontowana belka świetlna typu LED z dwoma reflektorami świecącymi do przodu. W pasie przednim zamontowany głośnik o mocy 100 W, sygnał dźwiękowy modulowany – zmiana modulacji klaksonem, możliwość podawania komunikatów głosowych
2. W tylnej części dachu pojazdu lampa pojedyncza tyłu LED.
3. Dodatkowe migacze zamontowane w tylnej górnej części nadwozia.
4. Światła awaryjne zamontowane na drzwiach tylnych włączające się po otwarciu drzwi widoczne przy otwarciu o 90, 180 i 260 stopni
5. Dodatkowe sygnały pneumatyczne (2 trąby powietrzne) przystosowane do pracy ciągłej z własnym układem smarowania

Parametry techniczne	
6.	Dwie niebieskie lampy LED na wysokości podszycia, barwy niebieskiej
7.	Reflektory zewnętrzne typu LED z trzech stron pojazdu (tył + boki) ze światłem rozproszonym do oświetlenia miejsca akcji, po dwa z każdej strony, z możliwością włączania/wyłączania zarówno z kabiny kierowcy jak i z przedziału medycznego
8.	Oznakowanie pojazdu: - 3 pasy odblaskowe zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18.10.2010 r. wykonanych z folii: a) typu 3 barwy czerwonej o szer. 15 cm, umieszczony w obszarze pomiędzy linią okien i nadkoli b) typu 1 lub 3 barwy czerwonej o szer. 15 cm umieszczony wokół dachu c) typu 1 lub 3 barwy niebieskiej umieszczony bezpośrednio nad pasem czerwonym (o którym mowa w pkt. „a”)
9.	Z przodu pojazdu napis: lustrzane odbicie słowa „AMBULANS”
10.	Oznaczenie typu karetki na bokach, drzwiach tylnych symbolem „S” w okręgu oraz symbolami Państwowego Ratownictwa Medycznego. Oznakowanie musi być zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18.10.2010 r.
XI. Oświetlenie wewnętrzne przedziału medycznego - oświetlenie zapewniające prawidłową pracę personelu medycznego zgodne z PN EN 1789 ppkt. 4.5.6. oraz charakteryzujące się parametrami nie gorszymi jak poniżej	
1.	Światło rozproszone umieszczone po obu stronach górnej części przedziału medycznego 6 punktów świetlnych
2.	Oświetlenie halogenowe regulowane umieszczone w suficie nad noszami punktowe (2 szt.)
3.	Halogen zamontowany nad blatem roboczym
XII. Wyposażenie pomieszczenia dla pacjenta - pomieszczenie dla pacjenta powinno pomieścić urządzenia medyczne wyszczególnione w normie PN EN 1789 w tabelach od 9 do 19 dla ambulansu typu C, powinien on być zamontowany w sposób bezpieczny, uniemożliwiający uszkodzenie go lub zranienie osób w poruszającym się pojeździe	
1.	Zabudowa meblowa na ścianach bocznych (lewej i prawej): <ul style="list-style-type: none"> • zestawy szafek i półek wykonanych z tworzywa sztucznego, zabezpieczone przed niekontrolowanym wypadnięciem umieszczonych tam przedmiotów, z miejscem mocowania wyposażenia medycznego tj. deska pediatryczna, kamizelka typu KED, szyny Kramera, torba opatrunkowa, • półki podsufitowe z przezroczystymi szybkami i podświetleniem umożliwiającym podgląd na umieszczone tam przedmioty (na ścianie lewej co najmniej 4 szt., na ścianie prawej co najmniej 2 szt.). • na ścianie lewej zamykany schowek na środki psychotropowe z cyfrowym zamkiem szyfrowym.
2.	Zabudowa meblowa na ścianie działowej: <ul style="list-style-type: none"> • szafka z blatem roboczym wykończonym blachą nierdzewną, z pojemnikami na zużyte igły, strzykawki i z szufladami (2 szt.) • kosz na śmieci zamontowany w szufladzie otwieranej/zamykanej stopą
3.	Uchwyt do kroplówki na 4 szt. mocowane w suficie
4.	Zabezpieczenie urządzeń oraz elementów wyposażenia przed przemieszczaniem się w czasie jazdy, gwarantujące jednocześnie łatwość dostępu i użycia
5.	Centralna instalacja tlenowa z 2 punktami poboru typu AGA – gniazda o budowie monoblokowej panelowej, 2 szt. butli tlenowych 10 litrowych z reduktorami.
6.	Laweta pod nosze główne z przesuwem bocznym, wysuwem na zewnątrz umożliwiającym łatwe wprowadzenie noszy, możliwość ustawienia pozycji Trendelenburga podczas transportu (funkcja sterowana elektrycznie lub mechanicznie), możliwość regulacji wysokości lawety po jej wysuwie na zewnątrz tj. dostosowania wysokości najazdu do transportera noszy – podać markę i model, potwierdzenie wykonanych pozytywnie badań przeciążeniowych na 10g (pkt. 4.5.9 i 5.3 PN EN

Parametry techniczne	
	1789) – załączyć do oferty
7.	<p>Przedział medyczny ma być wyposażona w panel sterujący zamontowany na prawej ścianie (przy fotelu obrotowym) o następujących funkcjach:</p> <ul style="list-style-type: none"> • informujący o temperaturze w przedziale medycznym oraz na zewnątrz pojazdu • z funkcją zegara (aktualny czas) i kalendarza (dzień, data) • informujący o temperaturze wewnątrz termoboxu • sterujący oświetleniem przedziału medycznego • sterujący systemem wentylacji przedziału medycznego • zarządzający systemem ogrzewania przedziału medycznego i klimatyzacji przedziału medycznego z funkcją automatycznego utrzymania zadanej temperatury
XIII. Łączność radiowa	
1.	Kabina kierowcy wyposażona w instalacje do radiotelefonu,
2.	Wyprowadzenie instalacji do podłączenia radiotelefonu;
3.	Wmontowana dachowa antena radiotelefonu o parametrach: <ul style="list-style-type: none"> • zakres częstotliwości 168-170 Mhz • impedancja wejścia 50 Ohm • współczynnik fali stojącej 1,6 • charakterystyka promieniowania dookólna
XIV. Pomieszczenie dla pacjenta	
1.	<p>Zestaw siedzeń umożliwiający przewóz co najmniej dwóch osób w pozycji siedzącej, wszystkie miejsca siedzące wyposażone w pasy bezpieczeństwa 3 punktowe w tym:</p> <ul style="list-style-type: none"> • fotel obrotowy na prawej ścianie umożliwiający obsługę pacjenta leżącego na noszach, z podnoszonym do pionu siedziskiem oraz z zagłówkiem (regulowanym lub zintegrowanym) z Fotel wraz z systemem przesuwu przebadany na zgodność z REG 14 dla „typu pojazdu w odniesieniu do kotwiczeń pasów bezpieczeństwa” i REG 17 dla „typu pojazdu w odniesieniu do wytrzymałości siedzeń i ich mocowań”. Uwaga – „dla typu pojazdu” oznacza dla ambulansu oferowanej marki i modelu. • fotel zamontowany u wezłowania noszy, tyłem do kierunku jazdy, z podnoszonym do pionu siedziskiem oraz zagłówkiem (regulowanym w lub zintegrowanym) Fotel wraz z podstawą przebadany na zgodność z REG 14 dla „typu pojazdu w odniesieniu do kotwiczeń pasów bezpieczeństwa” i REG 17 dla „typu pojazdu w odniesieniu do wytrzymałości siedzeń i ich mocowań”. Uwaga – „dla typu pojazdu” oznacza dla ambulansu oferowanej marki i modelu.
2.	Wzmocniona podłoga umożliwiająca mocowanie ruchomej podstawy pod nosze główne. Podłoga o powierzchni przeciw-poślizgowej, łatwo zmywalnej, połączonej szczelnie z zabudową ścian
3.	<p>Na ścianie lewej szyny wraz z trzema panelami do mocowania uchwytów dla następujące sprzętu medycznego: defibrylator, respirator, pompa infuzyjna. Panele mają mieć możliwość przesuwania wzdłuż osi pojazdu tj. możliwość rozmieszczenia ww. sprzętu medycznego wg uznania Zamawiającego w każdym momencie eksploatacji.</p> <p>Uwaga – Zamawiający nie dopuszcza mocowania na stałe uchwytów do ww. sprzętu medycznego bezpośrednio do ściany przedziału medycznego.</p>
4.	Miejsce mocowania ssaka elektrycznego umożliwiające korzystanie z niego w czasie jazdy
5.	Uchwyty ściennie i sufitowe dla personelu
6.	Ogrzewacz płynów infuzyjnych z termostatem z możliwością płynnej regulacji temperatury
7.	Gwarancja mechaniczna – 24 miesiące (bez limitu kilometrów)
8.	Gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu – 36 miesięcy

Parametry techniczne
9. Gwarancja na perforację – 120 miesięcy
10. Gwarancja na zabudowę medyczną i sprzęt – 24 miesiące
XV. WYPOSAŻENIE MEDYCZNE
Defibrylator transportowy z systemem transmisji danych medycznych
Aparat przenośny
Zasilanie akumulatorowe z baterii bez efektu pamięci
Ładowanie akumulatorów z sieci 230 V AC lub 12V DC – ładowarka minimum dwustanowiskowa
Czas pracy urządzenia na jednym akumulatorze – min. 180 minut monitorowania lub min. 200 defibrylacji x 200J
Ciężar defibrylatora poniżej 10 kg
Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia.
Norma IP min 44
Defibrylacja synchroniczna i asynchroniczna
Defibrylacja w trybie ręcznym i AED
Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 5 do 360 J
Dostępne poziomy energii zewnętrznej – minimum 20.
Automatyczna regulacja parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta
Defibrylacja przez łyżki twarde mocowane w obudowie defibrylatora i elektrody naklejane transparentne w RTG, w wyposażeniu łyżki dziecięce.
Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie.
Stymulacja przezskórna w trybie sztywnym i na żądanie
Częstość stymulacji min. 40-170 impulsów/minutę
Regulacja prądu stymulacji min. 0-200 mA
Odczyt 3 i 12 odprowadzeń EKG
Automatyczna interpretacja i diagnoza 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniająca wiek i płeć pacjenta
Alarmy częstości akcji serca
Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min
Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. Od 0,25 do 4cm/Mv, minimum 8 poziomów wzmocnienia.
Prezentacja zapisu EKG – minimum 3 kanały na ekranie
Ekran kolorowy o przekątnej minimum 8”.
Wydruk EKG na papierze o szerokości minimum 70mm.
Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych
Transmisja danych przez modem do stacji odbiorczych
Moduł pomiaru SpO2 w zakresie 50-100% z czujnikiem typu klips dla dorosłych i dzieci
Możliwość rozbudowy o moduł nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny za pomocą czujnika typu klips
Moduł ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z mankietem dla dorosłych.
Możliwość rozbudowy o moduł EtCO2 z zakresem pomiaru min od 0 do 99 mmHg, z automatyczną kalibracją bez udziału użytkownika.
Możliwość rozbudowy o moduł IBP

Możliwość rozbudowy o moduł pomiaru temperatury

4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.
5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
6. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę w składanej ofercie części zamówienia, której wykonanie zostanie powierzone podwykonawcom.
7. Wymagany termin realizacji zamówienia: 30 dni od daty podpisania umowy.
8. Warunki udziału w postępowaniu:

O zamówienie mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:

- a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania
- b) posiadania wiedzy i doświadczenia,
- c) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
- d) sytuacji ekonomicznej i finansowej

9. Opis warunków udziału w postępowaniu:

Wykonawca ubiegający się o przedmiotowe zamówienie nie może podlegać wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 i 2 ustawy Prawo zamówień publicznych oraz musi spełniać wszystkie warunki określone a art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych. Na potwierdzenie spełniania tego warunku Wykonawca musi złożyć oświadczenie według wzoru stanowiącego załącznik nr 3 i 4 do SIWZ oraz dokumenty wymienione w punkcie 10 a), b).

Spełnienie warunków udziału w postępowaniu oceniane będzie wg kryterium spełnia – nie spełnia, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach wyszczególnionych w SIWZ. Z treści załączonych dokumentów musi jednoznacznie wynikać, że Wykonawca w/w warunki spełnił. Niespełnienie któregoś z w/w warunków skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z postępowania, z zastrzeżeniem postanowień art. 26 ust. 3 i 4 ustawy Prawo zamówień publicznych.

10. Dokumenty i oświadczenia stanowiące podstawę do oceny spełnienia warunków udziału w postępowaniu:

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, Zamawiający żąda od Wykonawców:

a) oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia – wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 3 do SIWZ oraz

listy podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 5 pkt 5 lub oświadczenia o braku przynależności do grupy kapitałowej (w przypadku braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, stosowne oświadczenie jest zawarte w punkcie XIII załącznika nr 1 do SIWZ – Formularz ofertowy)

b) aktualnego odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawionego nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert

c) oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu - według wzoru stanowiącego załącznik nr 4 do SIWZ

10.1 Od Wykonawców, którzy mają siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający żąda:

1. zamiast dokumentów wymienionych w punkcie 10 b) Zamawiający żąda dokumentów wystawionych w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania,

potwierdzających odpowiednio, że:

- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości

Dokument, o którym mowa w punkcie 10.1.1 a) powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli w miejscu zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentu, o którym mowa w punkcie 10.1.1 a) zastępuje się go dokumentem zawierającym 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.

Zgodnie z art. 26 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń lub dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu i potwierdzających, że oferowane usługi spełniają wymagania określone przez Zamawiającego, lub którzy nie złożyli pełnomocnictw, albo którzy złożyli wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty zawierające błędy lub którzy złożyli wadliwe pełnomocnictwa, do ich złożenia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich złożenia oferta Wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania. Złożone na wezwanie Zamawiającego oświadczenia i dokumenty powinny potwierdzać spełnianie przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu oraz spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego, nie później niż w dniu, w którym upłynął termin składania ofert.

Niezłożenie jakiegokolwiek z ww. dokumentów lub złożenie dokumentu zawierającego błąd, spowoduje odpowiednio wykluczenie Wykonawcy z postępowania lub odrzucenie oferty.

11. Oferta musi również zawierać następujące dokumenty i oświadczenia:

- a) Wypełnioną kartę oceny spełniania warunków dot. przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do SIWZ)
- b) w przypadku reprezentowania Wykonawcy przez pełnomocnika, do oferty musi być załączony oryginał pełnomocnictwa lub jego kopia poświadczona notarialnie
- c) deklarację zgodności CE dot. dot. oferowanego ambulansu i defibrylatora
- d) odpowiednio zgłoszenie lub powiadomienie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – zgodnie z ustawą z dnia 20.04.2004 r. o wyrobach medycznych dot. oferowanego sprzętu medycznego.
- e) Certyfikat zgodności z normą PN-EN 1789+A1:2011 na oferowany ambulans wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną
- f) Potwierdzenie wykonanego testu zderzeniowego całego jednorodnego nadwozia ambulansu (zgodnie z wymogami PN EN 1789) wystawione przez niezależną notyfikowaną jednostkę badawczą – załączyć do oferty certyfikat lub protokół/raport z przeprowadzonych badań
- g) potwierdzenie wykonanych pozytywnie badań przeciążeniowych na 10g (pkt. 4.5.9 i 5.3 PN EN 1789) dla lawety pod nosze główne

12. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 96 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne, są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeśli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępniane.

- Przez tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. Nr 47 z dnia 8 czerwca 1993 r., poz. 211, z późn. zm.) rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności, tzn. zastrzegł składając ofertę, iż nie mogą być one udostępnione innym uczestnikom postępowania.

- Stosowne zastrzeżenie Wykonawca winien złożyć na formularzu ofertowym. W przeciwnym razie cała oferta zostanie ujawniona na życzenie każdego uczestnika postępowania.
- Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone, jako tajemnica przedsiębiorstwa były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa” lub spięte (zszyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty i odpowiednio oznaczone napisem: tajemnica przedsiębiorstwa.

Uwaga:

- Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu w/w ustawy, skutkować będzie odrzuceniem oferty na podstawie art. 89 ust.1 pkt. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- Wykonawca w szczególności nie może zastrzec informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofercie (por. art. 96 ust. 4 ustawy).

13. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawca przekazują pisemnie.

Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający oraz Wykonawca przekazują pisemnie pod adres: Powiatowy Zespół Szpitali, 56-400 Oleśnica, ul. Armii Krajowej 1. Zamawiający dopuszcza również przekaz dokumentów oraz informacji faksem pod numer (071) 77 67 307 i drogą elektroniczną na adres e-mail: m.lacna@pzsolesnica.pl

W przypadku uzupełnienia dokumentów, o których mowa w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane, Zamawiający wymaga złożenia oryginałów dokumentów lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę lub osobę upoważnioną.

Zgłaszający zapytanie zobowiązany jest podać na piśmie adres e-mail, na który Zamawiający będzie przysyłał odpowiedzi. Zamawiający na podstawie art. 27 ust. 2 ustawy Prawo zamówień publicznych, żąda niezwłocznego potwierdzenia faksem lub na podany adres e-mail faktu otrzymania przez Wykonawcę oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji.

Zamawiający niezwłocznie udzieli odpowiedzi na wszelkie zapytania, związane z prowadzonym postępowaniem, zgodnie z art. 38 ustawy Prawo zamówień publicznych. Zapytania związane z prowadzonym postępowaniem, które wpłyną do końca dnia 19.02.2014 r. nie pozostaną bez odpowiedzi.

Informacje będą udzielane w godz. 8.00-15.00 z wyjątkiem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.

Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami jest mgr Małgorzata Łacna.

Nie udziela się żadnych informacji ustnych i telefonicznych oraz wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.

14. Opis sposobu przygotowania oferty.

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wyłącznie Wykonawcy, których oferta odpowiada zasadom określonym w ustawie Prawo zamówień publicznych i spełnia wymagania określone w niniejszej specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
2. Wykonawca jest zobowiązany przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
3. Ofertę należy sporządzić w języku polskim z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

4. Wszystkie dokumenty i oświadczenia oraz inne materiały informacyjne w językach obcych należy dostarczyć przetłumaczone i poświadczone za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę.
5. Złożenie przez jednego Wykonawcę lub podmiot występujący wspólnie więcej niż jednej oferty zawierającej rozwiązania alternatywne spowoduje jej odrzucenie.
6. Wszystkie zapisane strony oferty wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy, tj. wymienionych w odpisie z właściwego rejestru lub zaświadczeniu o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej lub osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy na podstawie odrębnego pełnomocnictwa, które musi być dołączone do oferty.
7. Jeżeli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik, do oferty musi być załączony oryginał pełnomocnictwa lub jego kopia poświadczona notarialnie.
8. Wszystkie strony oferty powinny być spięte (zszyte) w sposób trwały, zapobiegający dekompletacji zawartości oferty.
9. Wszelkie ewentualne poprawki/korekty w ofercie i załącznikach do oferty muszą być podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentowania Wykonawcy lub osobę upoważnioną.
10. Koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca.
11. W sprawach nieuregulowanych w SIWZ pierwszeństwo mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i aktów wykonawczych do ustawy Prawo zamówień publicznych.

15. Oferta wspólna:

W przypadku, gdy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:

- a) W przypadku, gdy ofertę składają wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia, wymagane jest załączenie dokumentu pełnomocnictwa określającego zakres umocowania pełnomocnika ustanowionego do reprezentowania ich w postępowaniu lub do reprezentowania ich w postępowaniu oraz zawarcia umowy w sprawie przedmiotowego zamówienia publicznego, w myśl art. 23 ustawy Prawo zamówień publicznych.
- b) Oferta musi być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika
- c) Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów – należy załączyć je do oferty.
- d) Pełnomocnik pozostaje w kontakcie z Zamawiającym w toku postępowania i do niego Zamawiający kieruje informacje, korespondencję, itp.
- e) Wymagane oświadczenia i dokumenty wskazane w punkcie 10 a), b) składa osobno każdy z Wykonawców, natomiast oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu Wykonawcy składają wspólnie, tj. pełnomocnik Wykonawców w imieniu wszystkich Wykonawców składających ofertę.
- f) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.
- g) Wspólnicy spółki cywilnej są traktowani jak Wykonawcy składający ofertę wspólną i mają do nich zastosowanie zasady określone w pkt 15 ppkt a) – h).
- h) Jeżeli oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego zostanie wybrana, Zamawiający może żądać przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Umowa konsorcjum powinna zawierać co najmniej: zobowiązanie do realizacji wspólnego przedsięwzięcia gospodarczego obejmującego swoim zakresem realizację przedmiotu zamówienia, określenie zakresu działania poszczególnych stron umowy, czas obowiązywania umowy, który nie może być krótszy niż okres realizacji zamówienia.

16. Zamawiający nie żąda zabezpieczenia oferty wadium.

17. Termin związania ofertą wynosi: 30 dni.

Bieg terminu rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

18. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego:

56-400 Oleśnica ul. Armii Krajowej 1, pokój 9 do dnia 24.02.2014 r., do godz. 09:00.

Na kopercie należy umieścić zapis: „Przetarg nieograniczony na dostawę fabrycznie nowego, wyprodukowanego w roku dostawy ambulansu typu „C” w ilości 1szt. oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego.” Nie otwierać przed dniem: 24.02.2014 r. godz. 09:30” oraz nazwę i adres Wykonawcy.

Konsekwencje złożenia oferty niezgodnie z ww. opisem ponosi Wykonawca.

Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne powiadomienie o wprowadzeniu zmian, poprawek itp. przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian, musi być złożone wg takich samych zasad, jak składana oferta z dopiskiem „ZMIANA”. Oferta złożona po terminie, zostanie zwrócona Wykonawcy. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert, wycofać się z postępowania, poprzez złożenie pisemnego powiadomienia (wg takich samych zasad jak wprowadzenie zmian i poprawek) z napisem „WYCOFANIE”. Koperty oznakowane w ten sposób, będą otwierane w pierwszej kolejności. Koperty oznakowane dopiskiem „ZMIANA”, zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonania zmian, zostaną dołączone do oferty. Każda zapisana strona zmiany lub wycofania oferty musi być podpisana przez osobę uprawnioną do reprezentowania Wykonawcy.

19. Otwarcie ofert nastąpi dnia 24.02.2014 r. o godz. 9:30 w siedzibie Zamawiającego w Powiatowym Zespole Szpitali z siedzibą w Oleśnicy ul. Armii Krajowej 1, pok. 13 piętro IV.

Wykonawcy mogą być obecni przy otwieraniu ofert.

20. Opis sposobu obliczenia ceny oferty.

Ceną oferty jest oferowana wartość brutto fabrycznie nowego, wyprodukowanego w roku dostawy ambulansu typu „C” w ilości 1szt. oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego. Wartość brutto powinna zawierać wszelkie elementy, składające się na całkowity koszt, a w szczególności: cenę netto, podatek VAT, cło, koszty dostawy, ubezpieczenia w transporcie, ewentualne upusty i rabaty, szkolenia. Cena musi być wyrażona w polskich złotych, do dwóch miejsc po przecinku

21. Wymagany termin płatności: Płatność za wykonanie przedmiotu umowy następować będzie w systemie ratalnym w 36 równych miesięcznych ratach. Pierwsza rata płatna w terminie 30 dni od daty przedłożenia faktury Zamawiającemu.

22. Kryteria oceny ofert:

cena – 100%

23. Ocena ofert w zakresie przedstawionych wyżej kryteriów, zostanie dokonana wg następujących zasad:

Ocena punktowa kryterium dokonana zostanie zgodnie z formułą:

Wg kryterium cena (waga kryterium = 100%)

$$Wc = \frac{\text{Cena min.}}{\text{Cena oferty ocenianej}} \times 100\%$$

Wc – ilość punktów oferty w kryterium cena

Cena min. – cena najniższa spośród ważnych ofert

W toku oceny ofert, Zamawiający może żądać od Wykonawcy pisemnych wyjaśnień, dotyczących treści złożonej oferty. Ofertą najkorzystniejszą będzie oferta, która uzyska największą liczbę punktów.

24. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie – Prawo zamówień publicznych oraz SIWZ i została oceniona, jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryteria wyboru.

Zamawiający powiadomi na piśmie o wynikach postępowania wszystkich Wykonawców, którzy ubiegali się o udzielenie zamówienia.

Wybranemu Wykonawcy Zamawiający określi miejsce i termin podpisania umowy.

25. Zamawiający nie wymaga od Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

26. Wszystkie istotne dla Zamawiającego postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranych umów, są zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia w części zatytułowanej projekt umowy.

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

Wykonawcom, jeżeli ich interes prawny w uzyskaniu zamówienia doznał lub może doznać uszczerbku, w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale VI ustawy Prawo zamówień publicznych.

Zgodnie z art. 181 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować Zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji, Zamawiający powtórzy czynność, albo dokona czynności zaniechanej informując o tym Wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.

W załączeniu:

- a) załącznik nr 1 - karta oceny spełniania warunków dotyczących przedmiotu zamówienia
- b) załącznik nr 2 – formularz ofertowy
- c) załącznik nr 3 – oświadczenie o nie podleganiu wykluczeniu z postępowania
- d) załącznik nr 4- oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu
- e) załącznik nr 5 - wzór umowy

.....
/ pieczęćka firmowa/

....., dnia
/miejsowość/

KARTA OCENY SPEŁNIENIA WARUNKÓW DOTYCZĄCYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

WYMAGANE PARAMETRY SAMOCHODU Z ZABUDOWĄ

L.p.	Wymagane parametry	Ocena spełnienia warunków TAK / NIE* *wpisać odpowiednio
I. Nadwozie		
1	Typu furgon z izolacją termiczną i akustyczną obejmującą ściany oraz sufit zapobiegająca skraplaniu się pary wodnej. Ściany i sufit wyłożone łatwo zmywalnymi płytami (lub profilami) z tworzywa sztucznego w kolorze białym	
2	DMC do 3,5t	
3	Częściowo przeszklony z możliwością ewakuacji pacjenta i personelu	
4	Przystosowany do przewozu 4 osób w pozycji siedzącej oraz 1 osoby w pozycji leżącej na noszach	
5	Kabina kierowcy dwuosobowa zapewniająca miejsce pracy kierowcy zgodnie z PN EN 1789. Fotele wyposażone w podłokietniki	
6	Wysokość przedziału medycznego 1,85 m	
7	Długość przedziału medycznego 3,25 m	
8	Szerokość przedziału medycznego 1,75 m	
9	Drzwi tylne wysokie, przeszklone, otwierane na boki o 260 stopni	
10	Drzwi boczne prawe przesuwane do tyłu z otwieraną szybą	
11	Okna przedziału medycznego pokryte w 2/3 wysokości folią półprzeźroczystą	
12	Uchwyt sufitowy dla pasażera przedziału kierowcy	
13	Częściowo przeszklona ścianka działowa oddzielająca kabinę kierowcy od przedziału medycznego wyposażona w drzwi przesuwne o wysokości 1800 mm, umożliwiające poruszanie się pomiędzy pomieszczeniem medycznym a kabiną kierowcy. Konstrukcja i działanie drzwi – zgodnie z wymogami normy PN EN 1789	
14	Lakier w kolorze białym	
15	Dzielone wsteczne lusterka zewnętrzne elektrycznie podgrzewane i regulowane, wbudowane światła kierunkowskazów	
16	Centralny zamek wszystkich drzwi sterowany pilotem	
17	Autoalarm	
18	Poduszka powietrzna dla kierowcy i pasażera, dwie poduszki boczne oraz dwie kurtyny powietrzne	
19	Reflektory przeciwmgielne przednie	
20	Elektrycznie otwierane szyby w kabinie kierowcy	
21	Światła boczne pozycyjne	
22	Możliwość elektronicznej regulacji prędkości obrotowej silnika na postoju w celu doładowania zespołu akumulatorów, gdy ambulans nie jest w ruchu.	
23	Czujniki parkowania przednie i tylne z wizualną sygnalizacją w lusterkach zewnętrznych z możliwością wyłączenia czujników przednich.	

24	Czujnik deszczu dostosowujący szybkość pracy wycieraczek przedniej szyby do intensywności opadów	
25	Elektrycznie podgrzewana szyba przednia	
26	Układ wydechowy fabrycznie przedłużony do końca pojazdu przystosowany do pełnienia funkcji samochodu specjalnego sanitarnego	
27	Kabina kierowcy ma być wyposażona w panel sterujący o następujących funkcjach: <ul style="list-style-type: none"> • informujący kierowcę o działaniu reflektorów zewnętrznych • informujący kierowcę o braku możliwości uruchomienia pojazdu z powodu podłączeniu ambulansu do sieci 230 V • informujący kierowcę o braku możliwości uruchomienia pojazdu z powodu otwartych drzwi między przedziałem medycznym a kabiną kierowcy • informujący kierowcę o poziomie naładowania akumulatora samochodu bazowego i akumulatora dodatkowego • ostrzegający kierowcę (sygnalizacja dźwiękowa) o niedoładowaniu akumulatora samochodu bazowego i akumulatora dodatkowego • sterujący pracą dodatkowych sygnałów dźwiękowych (awaryjnych) 	
28	Dodatkowe drzwi boczne usytuowane za kierowcą, za którymi znajduje się schowek na; butle tlenowe, krzeselko kardiologiczne, materac próżniowy, deskę ortopedyczną, nosze podbierakowe oraz dwa kaski.	
29	Aktualne świadectwo homologacji na pojazd skompletowany – M1/pojazd specjalny – karetka sanitarna	
30	Potwierdzenie wykonanego testu zderzeniowego całego jednorodnego nadwozia ambulansu (zgodnie z wymogami PN EN 1789) wystawione przez niezależną notyfikowaną jednostkę badawczą – załączyć do oferty certyfikat lub protokół/raport z przeprowadzonych badań	
31	Trójkąt ostrzegawczy – 1 szt., klucz do kół z podnośnikiem.	
	II. Silnik	
1	Zasilany olejem napędowym z zapłonem samoczynnym, turbodoładaniem, elastyczny, zapewniający przyspieszenie pozwalające na sprawną pracę w ruchu miejskim, o pojemności 1950 cm ³	
2	Silnik o mocy 160 KM	
3	Moment obrotowy 320 Nm	
4	Norma emisji spalin Euro 5	
	III. Zespół napędowy	
1	Skrzynia biegów manualna synchronizowana	
2	6-biegów do przodu i bieg wsteczny	
3	Napęd na koła przednie lub tylne	
4	System stabilizacji toru jazdy typu ESP	
5	System zapobiegający poślizgowi kół osi napędzanej przy ruszaniu typu ASR	
6	System wspomagania ruszania pod górę typu AAS lub hill asystent lub równoważny	
	IV. Zawieszenie	
1	Zawieszenie posiadające drążki stabilizacyjne obu osi. Zawieszenie przednie i tylne wzmocnione zapewniające odpowiedni komfort transportu pacjenta lub zawieszenie hydropneumatyczne	
2	Zawieszenie gwarantujące dobrą przyczepność kół do nawierzchni, stabilność w trudnym terenie, oraz odpowiedni komfort transportu chorego	
	V. System hamulcowy	
1	Ze wspomaganiami	
2	Z systemem ABS zapobiegającym blokadzie kół podczas hamowania	
3	Elektroniczny korektor siły hamowania	
4	Układ wspomagania nagłego hamowania	
	VI. Układ kierowniczy	

1	Ze wspomaganiami	
2	Kolumna kierownicy regulowana w dwóch płaszczyznach	
VII. Wyposażenie pojazdu		
1	Wszystkie miejsca siedzące wyposażone w bezwładnościowe pasy bezpieczeństwa i zagłówki	
2	Kosz na śmieci	
3	Dodatkowa gaśnica w przedziale medycznym	
4	Urządzenie do wybijania szyb zintegrowane z nożem do cięcia pasów	
VIII. Ogrzewanie i wentylacja - układ ogrzewania zgodny z PN EN 1789 ppkt. 4.5.5. oraz charakteryzujący się parametrami nie gorszymi jak poniższe		
1	Ogrzewanie przedziału medycznego cieczą chłodzącą silnik – dodatkowa nagrzewnica wodna z zaworem odcinającym	
2	Ogrzewanie postojowe – grzejnik elektryczny z sieci 230V z możliwością ustawienia temperatury i termostatem o mocy 2 kW	
3	Niezależny od silnika system ogrzewania przedziału kierowcy i przedziału medycznego (typu wodnego) z możliwością ustawienia temperatury i termostatem, umożliwiający niezależne ogrzanie silnika przed rozruchem o mocy 5 kW	
4	Mechaniczna wentylacja nawiewno- wywiewna	
5	Dwuparownikowa klimatyzacja przedziału sanitarnego i kabiny kierowcy.	
IX. Instalacja elektryczna - instalacja elektryczna powinna być sporządzona w sposób zapewniający jej bezpieczne działanie zgodnie z PN EN 1789 – podpunkty od 4.3.2 do 4.3.4. i charakteryzować się nie gorszymi parametrami jak poniżej		
1	Alternator zapewniający ładowanie zespołu 2 akumulatorów o mocy 2100 W	
2	Dwa akumulatory o łącznej pojemności 200 Ah do zasilania wszystkich odbiorników prądu	
3	Automatyczna ładowarka akumulatorowa sterowana mikroprocesorem ładująca akumulatory prądem odpowiednim do poziomu rozładowania każdego z nich	
4	Zasilanie zewnętrzne 230 V z 2 gniazdami wewnętrznymi z zabezpieczeniem uniemożliwiającym rozruch silnika przy podłączonym zasilaniu zewnętrznym i z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym. + przewód zasilający 10 m	
5	Na pojeździe ma być zamontowana wizualna sygnalizacja informująca o podłączeniu ambulansu do sieci 230V	
6	4 gniazda 12 V w przedziale medycznym zabezpieczone przed zabrudzeniem/zalaniem (z klapką)	
7	Grzałka w układzie chłodzenia cieczą silnika pojazdu zasilana z sieci 230V	
X. Oznakowanie, oświetlenie, sygnalizacja dźwiękowa - w pojeździe powinien znajdować się układ ostrzegania zarówno optycznego, jak i akustycznego - zgodnie z przepisami ustawy „Prawo o ruchu drogowym” oraz powinien on charakteryzować się nie gorszymi parametrami jak poniżej		
1	W przedniej części dachu pojazdu zamontowana belka świetlna typu LED z dwoma reflektorami świecącymi do przodu. W pasie przednim zamontowany głośnik o mocy 100 W, sygnał dźwiękowy modulowany – zmiana modulacji klaksonem, możliwość podawania komunikatów głosowych	
2	W tylnej części dachu pojazdu lampa pojedyncza tyłu LED.	
3	Dodatkowe migacze zamontowane w tylnej górnej części nadwozia.	
4	Światła awaryjne zamontowane na drzwiach tylnych włączające się po otwarciu drzwi widoczne przy otwarciu o 90, 180 i 260 stopni	
5	Dodatkowe sygnały pneumatyczne (2 trąby powietrzne) przystosowane do pracy ciągłej z własnym układem smarowania	

6	Dwie niebieskie lampy LED na wysokości podszybia, barwy niebieskiej	
7	Reflektory zewnętrzne typu LED z trzech stron pojazdu (tył + boki) ze światłem rozproszonym do oświetlenia miejsca akcji, po dwa z każdej strony, z możliwością włączania/wyłączania zarówno z kabiny kierowcy jak i z przedziału medycznego	
8	Oznakowanie pojazdu: - 3 pasy odblaskowe zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18.10.2010 r. wykonanych z folii: a) typu 3 barwy czerwonej o szer. 15 cm, umieszczony w obszarze pomiędzy linią okien i nadkoli b) typu 1 lub 3 barwy czerwonej o szer. 15 cm umieszczony wokół dachu c) typu 1 lub 3 barwy niebieskiej umieszczony bezpośrednio nad pasem czerwonym (o którym mowa w pkt. „a”)	
9	Z przodu pojazdu napis: lustrzane odbicie słowa „AMBULANS”	
10	Oznaczenie typu karetki na bokach, drzwiach tylnych symbolem „S” w okręgu oraz symbolami Państwowego Ratownictwa Medycznego. Oznakowanie musi być zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18.10.2010 r.	
	XI. Oświetlenie wewnętrzne przedziału medycznego - oświetlenie zapewniające prawidłową pracę personelu medycznego zgodne z PN EN 1789 ppkt. 4.5.6. oraz charakteryzujące się parametrami nie gorszymi jak poniżej	
1	Światło rozproszone umieszczone po obu stronach górnej części przedziału medycznego 6 punktów świetlnych	
2	Oświetlenie halogenowe regulowane umieszczone w suficie nad noszami punktowe (2 szt.)	
3	Halogen zamontowany nad blatem roboczym	
	XII. Wyposażenie pomieszczenia dla pacjenta - pomieszczenie dla pacjenta powinno pomieścić urządzenia medyczne wyszczególnione w normie PN EN 1789 w tabelach od 9 do 19 dla ambulansu typu C, powinien on być zamontowany w sposób bezpieczny, uniemożliwiający uszkodzenie go lub zranienie osób w poruszającym się pojeździe	
1	Zabudowa meblowa na ścianach bocznych (lewej i prawej): <ul style="list-style-type: none"> • zestawy szafek i półek wykonanych z tworzywa sztucznego, zabezpieczone przed niekontrolowanym wypadnięciem umieszczonych tam przedmiotów, z miejscem mocowania wyposażenia medycznego tj. deska pediatryczna, kamizelka typu KED, szyny Kramera, torba opatrunkowa, • półki podsufitowe z przezroczystymi szybkami i podświetleniem umożliwiającym podgląd na umieszczone tam przedmioty (na ścianie lewej co najmniej 4 szt., na ścianie prawej co najmniej 2 szt.). • na ścianie lewej zamykany schowek na środki psychotropowe z cyfrowym zamkiem szyfrowym. 	
2	Zabudowa meblowa na ścianie działowej: <ul style="list-style-type: none"> • szafka z blatem roboczym wykończonym blachą nierdzewną, z pojemnikami na zużyte igły, strzykawkę i z szufladami (2 szt.) • kosz na śmieci zamontowany w szufladzie otwieranej/zamykanej stopą 	
3	Uchwyt do kroplówki na 4 szt. mocowane w suficie	
4	Zabezpieczenie urządzeń oraz elementów wyposażenia przed przemieszczaniem się w czasie jazdy, gwarantujące jednocześnie łatwość dostępu i użycia	
5	Centralna instalacja tlenowa z 2 punktami poboru typu AGA – gniazda o budowie monoblokowej panelowej, 2 szt. butli tlenowych 10 litrowych z reduktorami.	
6	Laweta pod nosze główne z przesuwem bocznym, wysuwem na zewnątrz umożliwiającym łatwe wprowadzenie noszy, możliwość ustawienia pozycji	

	Trendelenburga podczas transportu (funkcja sterowana elektrycznie lub mechanicznie), możliwość regulacji wysokości lawety po jej wysuwie na zewnątrz tj. dostosowania wysokości najazdu do transportera noszy – podać markę i model, potwierdzenie wykonanych pozytywnie badań przeciążeniowych na 10g (pkt. 4.5.9 i 5.3 PN EN 1789) – załączyć do oferty	
7	Przedział medyczny ma być wyposażona w panel sterujący zamontowany na prawej ścianie (przy fotelu obrotowym) o następujących funkcjach: <ul style="list-style-type: none"> • informujący o temperaturze w przedziale medycznym oraz na zewnątrz pojazdu • z funkcją zegara (aktualny czas) i kalendarza (dzień, data) • informujący o temperaturze wewnątrz termoboxu • sterujący oświetleniem przedziału medycznego • sterujący systemem wentylacji przedziału medycznego • zarządzający system ogrzewania przedziału medycznego i klimatyzacji przedziału medycznego z funkcją automatycznego utrzymania zadanej temperatury 	
XIII. Łączność radiowa		
1	Kabina kierowcy wyposażona w instalacje do radiotelefonu,	
2	Wyprowadzenie instalacji do podłączenia radiotelefonu;	
3	Wmontowana dachowa antena radiotelefonu o parametrach: <ul style="list-style-type: none"> • zakres częstotliwości 168-170 Mhz • impedancja wejścia 50 Ohm • współczynnik fali stojącej 1,6 • charakterystyka promieniowania dookólna 	
XIV. Pomieszczenie dla pacjenta		
1	Zestaw siedzeń umożliwiający przewóz co najmniej dwóch osób w pozycji siedzącej, wszystkie miejsca siedzące wyposażone w pasy bezpieczeństwa 3 punktowe w tym: <ul style="list-style-type: none"> • fotel obrotowy na prawej ścianie umożliwiający obsługę pacjenta leżącego na noszach, z podnoszonym do pionu siedziskiem oraz z zagłówkiem (regulowanym lub zintegrowanym) z Fotel wraz z systemem przesuwu przebadany na zgodność z REG 14 dla „typu pojazdu w odniesieniu do kotwiczeń pasów bezpieczeństwa” i REG 17 dla „typu pojazdu w odniesieniu do wytrzymałości siedzeń i ich mocowań”. Uwaga – „dla typu pojazdu” oznacza dla ambulansu oferowanej marki i modelu. • fotel zamontowany u wezłowania noszy, tyłem do kierunku jazdy, z podnoszonym do pionu siedziskiem oraz zagłówkiem (regulowanym w lub zintegrowanym) Fotel wraz z podstawą przebadany na zgodność z REG 14 dla „typu pojazdu w odniesieniu do kotwiczeń pasów bezpieczeństwa” i REG 17 dla „typu pojazdu w odniesieniu do wytrzymałości siedzeń i ich mocowań”. Uwaga – „dla typu pojazdu” oznacza dla ambulansu oferowanej marki i modelu. 	
2	Wzmocniona podłoga umożliwiająca mocowanie ruchomej podstawy pod nosze główne. Podłoga o powierzchni przeciw-poślizgowej, łatwo zmywalnej, połączonej szczelnie z zabudową ścian	
3	Na ścianie lewej szyny wraz z trzema panelami do mocowania uchwytów dla następującego sprzętu medycznego: defibrylator, respirator, pompa infuzyjna. Panele mają mieć możliwość przesuwania wzdłuż osi pojazdu tj. możliwość rozmieszczenia ww. sprzętu medycznego wg uznania Zamawiającego w każdym momencie eksploatacji. Uwaga – Zamawiający nie dopuszcza mocowania na stałe uchwytów do ww. sprzętu medycznego bezpośrednio do ściany przedziału medycznego.	

4	Miejsce mocowania ssaka elektrycznego umożliwiające korzystanie z niego w czasie jazdy	
5	Uchwyty ściennie i sufitowe dla personelu	
6	Ogrzewacz płynów infuzyjnych z termostatem z możliwością płynnej regulacji temperatury	
7	Gwarancja mechaniczna – 24 miesiące (bez limitu kilometrów)	
8	Gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu – 36 miesięcy	
9	Gwarancja na perforację – 120 miesięcy	
10	Gwarancja na zabudowę medyczną i sprzęt – 24 miesiące	
	XV. WYPOSAŻENIE MEDYCZNE	
	Defibrylator transportowy z systemem transmisji danych medycznych	
1	Aparat przenośny	
2	Zasilanie akumulatorowe z baterii bez efektu pamięci	
3	Ładowanie akumulatorów z sieci 230 V AC lub 120V DC – ładowarka minimum dwunastostanowiskowa	
4	Czas pracy urządzenia na jednym akumulatorze – min. 180 minut monitorowania lub min. 200 defibrylacji x 200J	
5	Ciężar defibrylatora poniżej 10 kg	
6	Codzienny autotest bez udziału użytkownika, bez konieczności włączania urządzenia	
7	Norma IP min 44	
8	Defibrylacja synchroniczna i asynchroniczna	
9	Defibrylacja w trybie ręcznym i AED	
10	Dwufazowa fala defibrylacji w zakresie energii minimum od 5 do 360 J	
11	Dostępne poziomy energii zewnętrznej – minimum 20	
12	Automatyczna regulacja parametrów defibrylacji z uwzględnieniem impedancji ciała pacjenta	
13	Defibrylacja przez łyżki twarde mocowane w obudowie defibrylatora i elektrody naklejane transparentne w RTG, w wyposażeniu łyżki dziecięce	
14	Łyżki twarde z regulacją energii defibrylacji, wyposażone w przycisk umożliwiający drukowanie	
15	Stymulacja przezskórna w trybie sztywnym i na żądanie	
16	Częstość stymulacji min. 40-170 impulsów/minutę	
17	Regulacja prądu stymulacji min. 0-200 mA	
18	Odczyt 3 i 12 odprowadzeń EKG	
19	Automatyczna interpretacja i diagnoza 12-odprowadzeniowego badania EKG uwzględniająca wiek i płeć pacjenta	
20	Alarmy częstości akcji serca	
21	Zakres pomiaru tętna od 20-300 u/min	
22	Zakres wzmocnienia sygnału EKG min. Od 0,25 do 4cm/Mv, minimum 8 poziomów wzmocnienia	
23	Prezentacja zapisu EKG – minimum 3 kanały na ekranie	
24	Ekran kolorowy o przekątnej minimum 8"	
25	Wydruk EKG na papierze o szerokości minimum 70mm	
26	Pamięć wewnętrzna wszystkich rejestrowanych danych	
27	Transmisja danych przez modem do stacji odbiorczych	
28	Moduł pomiaru SpO2 w zakresie 50-100% z czujnikiem typu klips dla dorosłych i dzieci	
29	Możliwość rozbudowy o moduł nieinwazyjnego pomiaru stężenia methemoglobiny i karboksyhemoglobiny za pomocą czujnika typu klips	
30	Moduł ciśnienia nieinwazyjnego NIBP z mankietem dla dorosłych	
31	Możliwość rozbudowy o moduł EtCO2 z zakresem pomiaru min od 0 do 99	

	mmHg, z automatyczną kalibracją bez udziału użytkownika	
32	Możliwość rozbudowy o moduł IBP	
33	Możliwość rozbudowy o moduł pomiaru temperatury	

.....
/ podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy/

.....
/pieczętka firmowa/....., dnia
/miejscość/**FORMULARZ OFERTOWY****I DANE WYKONAWCY:**Pełna nazwa.
.....Adres Wykonawcy
.....**II. PRZEDMIOT OFERTY :**

Oferta dotyczy przetargu nieograniczonego ogłoszonego przez Powiatowy Zespół Szpitali w Oleśnicy na dostawę fabrycznie nowego, wyprodukowanego w roku dostawy ambulansu typu „C” w ilości 1szt. oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego, Znak sprawy: PN/6/2014

1. Oferujemy dostawę 1 sztuki fabrycznie nowego ambulansu typu C marki rok produkcji 2014 oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego. Szczegółowy opis stanowi załącznik nr 1 do SIWZ.

Oferowana cena brutto 1 sztuki fabrycznie nowego ambulansu typu C oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego wynosi: zł.

Wartość podatku VAT 8% wynosi: zł.

Wartość podatku VAT 23% wynosi: zł.

Zestawienie cen jednostkowych zawiera Załącznik nr 1 do Formularza ofertowego.

III. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń, oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte.

IV. Oświadczamy, że oferowany ambulans jest fabrycznie nowy i w pełni sprawny.

V. Oferowany okres gwarancji wynosi:

a) gwarancja mechaniczna (bez limitu kilometrów)(min. 24 miesiące).

b) gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu(min.36 miesięcy)

c) gwarancja na perforację(min. 120 miesięcy)

d) gwarancja na zabudowę medyczną i sprzęt(min 24 miesiące)

W okresie gwarancji zobowiązujemy się do bezpłatnych przeglądów gwarancyjnych oraz dodatkowego przeglądu gwarancyjnego z chwilą upływu gwarancji

VI. Oświadczamy, że oferowany przedmiot zamówienia jest zgodny z Polską Normą PN 1789, posiada stosowne atesty i certyfikaty oraz świadectwo homologacji na samochód bazowy.

VII. Oświadczamy, że w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.

VIII. Przedmiot niniejszego zamówienia dostarczymy własnym transportem i na własny koszt w ciągu 30 dni, licząc od daty podpisania umowy.

IX. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z obowiązkami Wykonawcy i akceptujemy je bez zastrzeżeń.

X. Zobowiązujemy się, w przypadku przyznania nam zamówienia, do zawarcia umowy na warunkach określonych we wzorze umowy.

XI. Potwierdzamy związanie niniejszą ofertą przez okres 30 dni.

XII. Oświadczamy, że:

powierzymy podwykonawcom wykonanie następującego zakresu zamówienia: *

.....
*(dotyczy tylko Wykonawców, którzy powierzają część zadania podwykonawcom)

XIII. Oświadczamy, że nie przynależymy do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 5 pkt 5 ustawy Prawo zamówień publicznych**

** (dotyczy tylko Wykonawców, którzy nie przynależą do tej samej grupy kapitałowej)

.....
/podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy/

Załącznik nr 1 do Formularza Ofertowego

.....
/pieczętka firmowa/

....., dnia
/miejsowość/

ZESTAWIENIE CEN JEDNOSTKOWYCH PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Nazwa produktu	Ilość sztuk	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto
Samochód z zabudową	1		
Defibrylator transportowy z systemem transmisji danych medycznych	1		
RAZEM:			

.....
/podpis osoby upoważnionej do reprezentowania firmy/

.....
(pieczęćka firmowa)

.....
(data)

Zgodnie z wymaganiami ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 19 poz. 177 z dnia 9 lutego 2004 r.) składam niniejsze oświadczenie:

Oświadczam, że firma którą reprezentuję / której jestem właścicielem, nie podlega wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie art. 24 ustawy Prawo zamówień publicznych, który stanowi, że wyklucza się:

1. wykonawców, którzy wyrządzili szkodę, nie wykonując zamówienia lub wykonując je nienależycie, jeżeli szkoda ta została stwierdzona prawomocnym orzeczeniem sądu wydanym 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 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 poprzez likwidację majątku upadłego;
3. wykonawców, którzy zalegają z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie 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 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 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 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769) – przez okres 1 roku od dnia uprawomocnienia się wyroku;

12. wykonawców, którzy nie spełniają warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1 pkt 1 – 4.
13. Wykonawców, którzy 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, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zachwiania uczciwej konkurencji pomiędzy wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

.....
(podpis i pieczęć osoby uprawnionej)

.....
(pieczęć firmowa)

.....
(data)

Zgodnie z art. 22 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. Nr 19 poz. 177 z dnia 9 lutego 2004 r.) składam niniejsze oświadczenie:

Oświadczam, że firma którą reprezentuję / której jestem właścicielem:

1. posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
2. posiada wiedzę i doświadczenie
3. dysponuje odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia;
4. znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

.....
(podpis i pieczęć osoby uprawnionej)

wzór umowy

UMOWA Nr PN/...../2014
zawarta w dniu 2014 r.

Zamawiający: POWIATOWY ZESPÓŁ SZPITALI
ul. Armii Krajowej 1
56-400 Oleśnica

reprezentowany przez:

- Dyrektora - mgr Liliannę Głowacką
- Głównego Księgowego – mgr Teresę Annę Rogalską

Wykonawca:

reprezentowany przez:

-
-

Podstawą prawną zawarcia niniejszej umowy, jest wynik postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości mniejszej niż kwoty określone w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych, znak sprawy: PN/6/2014, przeprowadzonego w oparciu o ustawę Prawo Zamówień Publicznych.

§ 1

1. Przedmiotem umowy zawartej w sprawie udzielenia zamówienia publicznego na podstawie art. 39 i art. 94 ust.1 ustawy z dn. 29.01.2004r. „Prawo zamówień publicznych” (tekst jednolity Dz. U. z dnia 25.06.2010 nr 113 poz. 759) jest: dostawa fabrycznie nowego, wyprodukowanego w roku dostawy ambulansu typu „C” w ilości 1szt. Ambulans musi spełniać warunki określone w przepisach dotyczących warunków technicznych pojazdów oraz zakresu ich niezbędnego wyposażenia (Rozporządzenie Ministra Infrastruktury z dnia 31 grudnia 2002 (Dz. U. z 2003 r., Nr 32, poz. 262 ze zm.), musi spełniać wymagania określone w polskiej normie PN-EN 1789 w zakresie ambulans drogowy typu C oraz posiadać emisje spalin EURO 5. Pojazd musi posiadać ważną homologację (na samochód bazowy i zabudowany) wystawioną zgodnie z art. 68 Ustawy z dnia 20 czerwca 1997 r. Prawo o ruchu drogowym (Dz. U. Z 2005r. Nr108, poz.908 z późn.zm). Pojazd musi spełniać wymogi Unii Europejskiej PN-EN 1789+A1:2011 oraz defibrylatora 12 odprowadzeniowego.

2. Wykaz urządzeń oraz ceny jednostkowe określają: oferta i formularz asortymentowo-cenowy, stanowiące wraz z SIWZ załącznik do umowy.

3. Dostawa ambulansu i defibrylatora obejmuje także: montaż i uruchomienie, przeszkolenie personelu Zamawiającego w zakresie obsługi oraz świadczenie serwisu w okresie gwarancji.

§ 2

1. Wartość przedmiotu umowy została określona na podstawie oferty Wykonawcy i wynosi brutto: zł.

2. Wartość przedmiotu umowy obejmuje wszelkie koszty związane z realizacją niniejszej umowy, w szczególności: koszt zakupu ambulansu, urządzeń medycznych, transportu, ubezpieczenia na czas transportu, załadunku i rozładunku w miejscu dostawy, montażu, uruchomienia, przeszkolenia

personelu, świadczenia serwisu gwarancyjnego a także należnych opłat i podatków wynikających z przepisów polskiego prawa podatkowego, w tym podatku VAT i celnego.

§ 3

1. Realizacja dostawy odbędzie się w terminie do 4 tygodni od dnia podpisania umowy, tj. do dnia 2014 r.
2. Wydanie ambulansu i defibrylatora Zamawiającemu nastąpi na podstawie protokołu zdawczo – odbiorczego.
3. Wykonawca dostarczy ambulans i defibrylator do Pogotowia Ratunkowego w Oleśnicy, ul. Ludwikowska 10, 56-400 Oleśnica oraz dokona montażu i uruchomienia na koszt własny.
4. W terminie czterech dni od dnia dostawy Wykonawca przeszkoli personel Zamawiającego w zakresie obsługi. Przeszkoleni pracownicy Zamawiającego otrzymają od Wykonawcy zaświadczenie o odbyciu szkolenia.
5. Wraz ze sprzętem Wykonawca przekaze Zamawiającemu niezbędne dokumenty, tj.:
 - a) instrukcje obsługi w języku polskim, która zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r. Nr 107, poz. 679) musi zawierać informację o wykazie czynności serwisowych, które mogą być wykonane przez użytkownika samodzielnie,
 - b) karty serwisowe,
 - c) komplet dokumentacji technicznej niezbędnej do prawidłowego korzystania z urządzeń,
 - d) kartę pojazdu
 - e) świadectwo homologacji
 - f) informacje o materiałach eksploatacyjnych
 - g) wykaz punktów serwisowych
 - h) wymagane atesty i certyfikaty
 - i) warunki gwarancji i obsługi gwarancyjnej
 - j) Listę podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanych przedstawicieli do wykonywania czynności serwisowych, nieujętych w wykazie czynności serwisowych, które mogą być wykonane przez użytkownika samodzielnie.

§ 4

1. Należność za realizowane dostawy przekazywana będzie na konto Wykonawcy przelewem, w terminie do 30 dni od daty otrzymania faktury. Podstawą wystawienia faktury będzie protokół zdawczo-odbiorczy przedmiotu umowy.
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić za wykonanie przedmiotu umowy cenę ustaloną w ofercie złożonej przez Wykonawcę tj. brutto;zł (słownie:)
3. Płatność za wykonanie przedmiotu umowy następować będzie w systemie ratalnym w 36 równych miesięcznych ratach płatnych na koniec każdego miesiąca. Pierwsza rata płatna w terminie 30 dni od daty przedłożenia faktury Zamawiającemu.
4. Podstawą do wystawienia faktury będzie obustronnie podpisany protokół końcowy.
5. Terminem zapłaty jest data obciążenia rachunku Zamawiającego.
6. Za zwłokę w zapłacie Wykonawca może żądać odsetek ustawowych.

§ 5

1. Oferowany okres gwarancji wynosi:
 - a) gwarancja mechaniczna (bez limitu kilometrów)(min. 24 miesiące)
 - b) gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu(min.36 miesięcy)
 - c) gwarancja na perforację(min. 120 miesięcy)
 - d) gwarancja na zabudowę medyczną i sprzęt(min 24 miesiące)

W okresie gwarancji zobowiązujemy się do bezpłatnych przeglądów gwarancyjnych oraz dodatkowego przeglądu gwarancyjnego z chwilą upływu gwarancji

2. W okresie gwarancji Wykonawca wykonuje nieodpłatnie serwis gwarancyjny.

3. Strony ustalają czas reakcji Wykonawcy na zgłoszenie awarii - na 48 godzin w dni robocze, licząc od daty telefonicznego wezwania potwierdzonego faksem, przy czym za czas reakcji uważa się czas od wezwania do momentu przyjazdu serwisanta. Jeżeli zgłoszenie usterki będzie miało miejsce w piątek, czas reakcji może być wydłużony do 72 godzin, po uzgodnieniu ze zgłaszającym,

4. Termin usunięcia awarii strony będą wspólnie uzgadniać w zależności od rodzaju awarii. W okresie naprawy trwającej dłużej niż 7 dni roboczych Wykonawca zapewnia Zamawiającemu urządzenia zastępcze.

5. Okres rękojmi równy okresowi gwarancji.

§ 6

Wykonawca gwarantuje, że dostarczony ambulans i urządzenia medyczne są fabrycznie nowe, kompletne a także wolne od wad materiałowych i konstrukcyjnych oraz gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

§ 7

1. W przypadku stwierdzenia wad ilościowych lub jakościowych w przedmiocie dostawy Zamawiający zawiadomi o powyższym niezwłocznie Wykonawcę.

2. Wykonawca zobowiązany jest do rozpatrzenia reklamacji Zamawiającego w terminie 14 dni od daty zgłoszenia reklamacji.

3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia przedmiotu dostawy i odstąpienia od umowy lub żądania wymiany towaru na towar wolny od wad w przypadku:

- dostarczenia przedmiotu umowy złej jakości,
- dostarczenia przedmiotu umowy nie odpowiadających wymaganym parametrom technicznym określonym w ofercie Wykonawcy.

§ 8

1. Zamawiający może odstąpić od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, jeżeli Wykonawca:

- a) odmówi dostarczenia przez Wykonawcę urządzenia medycznego wolnego od wad.
- b) realizuje dostawę dotyczącą przedmiotu zamówienia niezgodnie z obowiązującymi przepisami, lub w rażący sposób narusza postanowienia umowy,
- c) wszczęcia postępowania upadłościowego lub ogłoszenia upadłości Wykonawcy,
- d) likwidacji przedsiębiorstwa Wykonawcy

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym czego nie można było przewidzieć w dniu zawarcia umowy. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach, w formie pisemnej. Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia z tytułu wykonania części umowy.

3. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy, o którym mowa § 8 ust.1 dla swej ważności wymaga formy pisemnej i może nastąpić w terminie 14 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach, w formie pisemnej.

§ 9

1. Strony ustalają, że naprawienie szkody wynikłej z niewykonania lub nienależytego wykonania umowy nastąpi przez zapłatę przez Wykonawcę kary umownej na rzecz Zamawiającego w następujących wypadkach i wysokościach:

- a) za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy w terminie uzgodnionym w trybie § 3 ust. 1 w wysokości 0,1% wartości brutto urządzenia medycznego za każdy dzień opóźnienia
 - b) za opóźnienie w usunięciu awarii w terminie uzgodnionym przez strony umowy w trybie § 5 w wysokości 0,1% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia,
 - c) za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Wykonawcy w wysokości 10% wartości zamówienia brutto.
2. Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania w wysokości odpowiadającej powstałej szkodzie niezależnie od wskazanych w § 9 ust.1 kar umownych.
 3. Wykonawca wyraża zgodę na dokonanie potrącenia z wynagrodzenia, o którym mowa w § 2 ust.1 ewentualnych kar umownych.

§ 10

1. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
2. Zamawiający dopuszcza zmiany postanowień zawartej umowy w zakresie:
 1. zmiany stawki podatku VAT w przypadku urzędowej zmiany stawki podatku VAT,
 2. wszelkich zmian umowy, o ile konieczność ich wprowadzenia będzie wynikała ze zmian w obowiązujących przepisach prawa.
 3. aktualizacji rozwiązań z uwagi na postęp technologiczny lub zmiany obowiązujących przepisów,
 4. terminu wykonania, pod warunkiem że zaszły okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy,
 5. przedłużenia terminu wykonania zamówienia w przypadku siły wyższej
 6. z powodu wynikających ze statutowej działalności zamawiającego, zdarzeń masowych, zwiększonej zachorowań.

§ 11

Na podstawie art. 54 pkt 5 ustawy o działalności leczniczej, Wykonawca nie może przenieść wierzytelności, wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią bez pisemnej zgody wyrażonej przez podmiot tworzący, czyli Powiat Oleśnicki.

§ 12

1. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.
2. Ewentualne spory wynikłe z realizacji umowy strony zobowiązują się rozwiązywać polubownie. W razie braku porozumienia spory rozstrzygane będą przez sądy powszechne właściwe dla siedziby Zamawiającego

§ 13

Załączniki do umowy stanowią jej integralną część.

§ 14

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Zamawiający:

Wykonawca: