

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

– (dalej zwana również SIWZ)

Nazwa zamówienia publicznego: **Urządzenia i meble medyczne**

I. Nazwa oraz adres Zamawiającego:

Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. Prof. dr Stanisława Popowskiego w Olsztynie

Adres: ul. Żołnierska 18a , 10-561 Olsztyn

NIP 739-29-54-843 Regon 000295580

Godziny urzędowania: 07.30 – 15.00.

Tel. 089-5393455

Adres url www.wssd.olsztyn.pl

II. Tryb udzielenia zamówienia i podstawa prawna:

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie konkursu ofert o wartości szacunkowej nie przekraczającej równowartości wyrażonej w PLN 30 tys. €, określonej w przepisach, ustawy Prawo zamówień publicznych art. 4 pkt 8 w oparciu o przepisy:

- 1) *Ustawy z dnia 23.04.1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2019r. poz.1145 ze zm.)*
- 2) *Regulaminu wewnętrznego Szpitala dla zamówień o wartości nie przekraczającej wyr. w PLN równowartości 30 tys. €*
- 3) *Wybrane przepisy z ustawy Prawo zamówień publicznych (T. jedn. Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z p. zm.) – zwanej dalej również ustawą.*

III. Opis przedmiotu zamówienia, wymagania stawiane wykonawcy w z związku z realizacją przedmiotu zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest:

Dostawa wraz z dostarczaniem do siedziby Zamawiającego:

- **Zadanie nr 1 - Monitor do triażowania – 2 szt**
- **Zadanie nr 2 - Wózek do przewożenia chorych przepuszczalny dla promieni Rtg – 1 szt.**
- **Zadanie nr 3 - Łóżko do intensywnej terapii –1szt**
- **Zadanie nr 2 - Przystawka do kardiomonitora do pomiaru poziomu CO₂ – 1 szt.**

Parametry techniczne, właściwości i inne wymagania dot. zamawianego wyposażenia medycznego szczegółowo określone w załączniku nr 2 do SIWZ.

W ramach przedmiotowego zamówienia wykonawca zobowiązany będzie do dostarczenia przedmiotu zamówienia do siedziby Zamawiającego i ustawienia we wskazanym miejscu w Szpitalu.

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych. W ramach zadania wymagane jest złożenie oferty pełnej.

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych ani równoważnych.

Ilość części – 4.

2. Wymagania stawiane Wykonawcy oraz wymagania odnośnie przedmiotu zamówienia:

- Wykonawca jest odpowiedzialny za jakość, zgodność z warunkami technicznymi i jakościowymi opisanymi dla przedmiotu zamówienia
- Wymagana jest należyta staranność przy realizacji zobowiązań umowy
- Wymagane jest udzielenie na poszczególne przedmioty zamówienia gwarancji i rękojmi, włącznie z bezpłatną konserwacją i serwisowaniem w okresie gwarancji - wg zaleceń producenta okresy gwarancji dla poszczególnych urządzeń zawiera zał. nr 2 do SIWZ.
- Ustalenia i decyzje dotyczące wykonywania zamówienia uzgadniane będą przez Zamawiającego z ustanowionym przedstawicielem wykonawcy.
- Wymagany termin płatności faktury za przedmiot zamówienia - minimum 7 dni.
- Określenie przez Wykonawcę telefonów kontaktowych, numerów faks, adresu e-mail oraz innych ustaleń niezbędnych dla sprawnego i terminowego wykonania zamówienia.
- Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za szkody wyrządzone przez Wykonawcę podczas wykonywania przedmiotu zamówienia.
- Wykonawca może zaoferować wyłącznie takie wyroby, które są dopuszczone do obrotu zgodnie z **przepisami prawa, a więc w przypadku:**
- *produktów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz. U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późn. zmianami) - dla wszystkich klas wyrobu medycznego – Zamawiający wymaga dołączenia do oferty odpowiedniej Deklaracji zgodności CE lub Certyfikatu zgodności CE. **Dopuszcza się załączenie do oferty oświadczenia Wykonawcy o***

posiadanych dokumentach dopuszczających do obrotu produkty zaoferowane w niniejszym postępowaniu i gotowości przedstawienia ich na każde żądanie Zamawiającego w określonym terminie i formie.

IV. Termin wykonania zamówienia:

Wymaga się zrealizowania przedmiotu zamówienia w terminie do: - zadanie nr 1, 2, 3, 4 - 16 grudnia 2019r.

V. Opis warunków udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tych warunków oraz WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. W celu potwierdzenia spełnienia przez Wykonawców warunków, żąda następujących oświadczeń i dokumentów:

1.1 celu wykazania braku podstaw do wykluczenia wykonawcy z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda oświadczeń i dokumentów:

2.1 oświadczenia o braku podstaw do wykluczenia (wzór oświadczenia stanowi zał. nr 3 do SIWZ);

B. Inne dokumenty, które należy złożyć z ofertą

1. Wypełniony przez wykonawcę zał. nr 1 do SIWZ Formularz Oferty.

2. Wypełniony przez wykonawcę zał. nr 2 do SIWZ

3. Doł. zad. nr 1, 2, 3, 4. W celu potwierdzenia, że oferowany przedmiot zamówienia odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia odpowiada wymaganiom określonym przez Zamawiającego w zał. nr 2 do SIWZ, wymagane jest złożenie:

- deklaracji zgodności CE lub Certyfikat zgodności CE potwierdzający spełnianie przez oferowany produkt wymogów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne w rozumieniu ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010r. (Dz. U. 2010r. Nr 107 poz. 679 z późn. zmianami) - dla wszystkich klas wyrobu medycznego

- katalogu lub stron z katalogu, prospektu, folderu reklamowego lub specyfikacji technicznej - ze zdjęciami, lub innych dokumentów, w których zawarte będą podstawowe informacje, dane techniczne, opis techniczny itp. nt. oferowanego przedmiotu zamówienia. Zaleca się aby opisy w ww dokumentach były w j. polskim – **NA ŻĄDANIE ZAMAWIAJĄCEGO PO OTWARCIU OFERT LUB PRZY DOSTAWIE**

Pełnomocnictwo osób uprawnionych do reprezentowania wykonawcy i składania w imieniu wykonawcy oświadczenia woli – jeśli oferta składana jest w imieniu wykonawcy.

nia dotyczące dokumentów:

1. Dokumenty należy złożyć w formie oryginału lub kopii poświadczonej „za zgodność z oryginałem” przez wykonawcę

2. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu wyłącznie wtedy, gdy złożona przez wykonawcę kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

3. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski. Zamawiający nie wyraża zgody na złożenie oświadczeń, ofert oraz innych dokumentów w innym języku niż polski.

4. Zamawiający wezwie wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożą wymaganych przez Zamawiającego oświadczeń, lub którzy nie złożą pełnomocnictw albo którzy złożą wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty, zawierające błędy lub którzy złożą 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 zakres robót wymagań określonych przez zamawiającego, nie później niż w dniu, w którym upłynął termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo termin składania ofert.

5. Wykonawcy występujący wspólnie muszą ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Dokument potwierdzający ustanowienie pełnomocnika powinien zawierać wskazanie postępowania o zamówienie publiczne, którego dotyczy, wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia, ustanowionego pełnomocnika oraz zakres jego umocowania także oświadczenie o przyjęciu wspólnej solidarnej odpowiedzialności za wykonanie lub nienależyte wykonanie zamówienia. Podpisany przez wszystkich wykonawców ubiegających się wspólnie o zamówienie publiczne. Podpisy muszą zostać złożone przez osoby uprawnione do składania oświadczeń woli wymienione we właściwym rejestrze lub wpisie do ewidencji działalności gospodarczej. Dokument pełnomocnika należy przedstawić w formie oryginału. Wszelka korespondencja oraz rozliczenia dokonywane będą wyłącznie z podmiotem występującym jako pełnomocnik.

6. Wykonawcy składają pełnomocnictwo do podpisywania oferty i składania ewentualnych wyjaśnień, jeżeli osobą podpisującą nie jest osoba upoważniona na podstawie dokumentu wymienionego w rozdz. V pkt 2.2 – w oryginale lub poświadczona notarialnie lub opatrzone adnotacją „za zgodność z oryginałem” pieczęcią wykonawcy, imienną pieczęcią osoby upoważniającej na podstawie dokumentu wymienionego w rozdz. VI pkt 2.2 oraz jej podpisem.

7. Zamawiający zastrzega sobie prawo sprawdzania w toku oceny oferty wiarygodności przedstawionych przez Wykonawców dokumentów, oświadczeń, wykazów, danych i informacji.

- 1) W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego w trakcie sprawdzania ofert, że złożenie oferty stanowi czyn nieuczciwej konkurencji – oferta zostanie przez Zamawiającego odrzucona
- 2) Przedstawienie przez Wykonawcę informacji nieprawdziwych mających wpływ na wynik postępowania o udzielenie niniejszego zamówienia skutkować będzie wykluczeniem Wykonawcy z prowadzonego postępowania, niezależnie od innych skutków przewidzianych prawem.

VII. SPOSÓB POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim.
2. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.
3. Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje zamawiający i wykonawcy przekazują **listownie lub drogą elektroniczną (e-mail)**.
4. Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
5. Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Zamawiający jest obowiązany niezwłocznie udzielić wyjaśnień, nie później niż 1 dzień przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści specyfikacji wpłynął do zamawiającego nie później niż końca dnia połowy wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie wpłynął do zamawiającego po upływie tego terminu lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpatrywania.
6. Jeżeli zamawiający przedłuży termin składania ofert, pozostaje on bez wpływu na bieg terminu składania wniosków przez wykonawcę i jego zapytań do SIWZ.
7. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający przekazuje wykonawcom, którym przekazał specyfikację istotnych warunków zamówienia, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli specyfikacja jest udostępniana na stronie internetowej zamieszcza na tej stronie.
8. Zamawiający nie będzie zwoływać zebrania wszystkich wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
9. W szczególnie uzasadnionych przypadkach zamawiający może w każdym czasie przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną w ten sposób modyfikację zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano specyfikację istotnych warunków zamówienia. Specyfikacja jest udostępniona na stronie internetowej, zamawiający zamieści zmiany także na tej stronie.
10. Osobą upoważnioną do kontaktu z wykonawcami oraz potwierdzania wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień, ofert jest Piotr Wichowski – insp. ds. zam. publicznych. Kontakt tel. 089-5393472 lub 602816546 codziennie w dni robocze godz. 08:00 do 15:00. E-mail przetargi@wssd.olsztyn.pl

VIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

1. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres **15 dni**.
2. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

IX. Opis sposobu przygotowania oferty:

A. Przygotowanie oferty

- 1) Wykonawca może złożyć jedną ofertę, w formie pisemnej, w języku polskim, pismem czytelnym. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z poświadczonym przez Wykonawcę tłumaczeniem na język polski
- 2) Oferta oraz wszystkie wymagane druki, formularze, oświadczenia, opracowane zestawienia i wykazy składane wraz z ofertą wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym oraz przepisami prawa.
- 3) Oferta i załączniki podpisane przez upoważnionego przedstawiciela wykonawcy wymagają załączenia właściwego pełnomocnictwa lub umocowania prawnego.
- 4) Pełnomocnictwo powinno być przedstawione w formie oryginału lub poświadczony notarialnie za zgodność z oryginałem.
- 5) Poświadczenie za zgodność z oryginałem winno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu (np.: wraz z imienną pieczętką osoby poświadczającej kopię dokumentu za zgodność z oryginałem). Zamawiający wymaga, aby wykonawca do oferty dołączył dokument lub dokumenty, z których będzie wynikać uprawnienie do podpisywania oferty np. aktualny odpis z właściwego rejestru, aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej, aktualny statut spółki lub aktualny rejestr handlowy.
- 6) Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia, załączniki i inne dokumenty, o których mowa w treści niniejszej specyfikacji.
- 7) Dokumenty winny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez zamawiającego wzorcami (załącznikami), zawierać informacje i dane określone w tych dokumentach.
- 8) Poprawki w ofercie muszą być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem osoby/ osób podpisującej ofertę.
- 9) Wszystkie strony oferty powinny być spięte (zszyte) w sposób trwały, zapobiegający możliwości dekompletacji zawartości oferty.
- 10) Wykonawcy zobowiązani są zapoznać się dokładnie z informacjami zawartymi w SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w tym dokumencie.
- 11) Zamawiający zaleca, aby każda zapisana strona oferty (wraz z załącznikami do oferty) była ponumerowana kolejnymi numerami.

- 12) Żadne dokumenty wchodzące w skład oferty, w tym również te przedstawiane w formie oryginałów nie podlegają zwrotowi przez Zamawiającego z zastrzeżeniem pkt. VII ust. 4 ww.
- 13) Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert zmieniać lub wycofać ofertę.
- 14) Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4. ustawy Pzp Strony oferty zawierające tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co, do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być one udostępniane innym uczestnikom postępowania, należy złożyć, jako odrębną część oferty lub włożyć do oddzielnej koperty, odpowiednio ją oznaczając: „**NIE UDOSTĘPNIĄĆ. INFORMACJE STANOWIĄ TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA W ROZUMIENIU ART. 11 UST. 4 USTAWY O ZWALCZANIU NIEUCZCIWEJ KONKURENCJI (Dz. U. Z 1993r. NR 47, POZ. 211 Z PÓŻN. ZM.)**”
- 15) Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty, niezależnie od wyniku postępowania. Zamawiający w żadnym przypadku nie odpowiada za koszty poniesione przez Wykonawców w związku z przygotowaniem i złożeniem oferty. Wykonawcy zobowiązują się nie podnosić jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu względem Zamawiającego.
- 16) Wykonawca winien umieścić ofertę w kopercie zaadresowanej na zamawiającego, na adres podany na wstępie i posiadającej następujące oznaczenia: „**Sprzęt medyczny – nr spr. SZP-332-71KO/2018. Nie otwierać przed 25-11-2019r godz. 13:30**” i przesłana lub złożona osobiście w miejscu wskazanym przez zamawiającego.
- 17) Koperta powinna być zamknięta i oznaczona w taki sposób, aby nie było możliwe zapoznanie się z treścią oferty przed upływem terminu otwarcia ofert oraz by wyróżniała się pośród innej korespondencji oraz opatrzona nazwą i dokładnym adresem wykonawcy.
- 18) Wykonawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną ofertę przed terminem składania ofert.
- 19) Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty winno zostać złożone w sposób i formie przewidzianej dla oferty z tym, że koperta powinna być dodatkowo oznaczona dopiskiem „zmiana” lub „wycofanie”.
- 20) Koperty oznaczone w sposób „zmiana” będą otwierane w pierwszej kolejności.
- 21) Koperty oznaczone w sposób „wycofanie” nie będą otwierane .

X. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. **Ofertę należy złożyć w siedzibie zamawiającego do dnia 25-11-2019r. do godz. 12:30 w kancelarii pok. Nr 01 w Sekcji zamówień publicznych.**
2. Oferta złożona po terminie zostanie niezwłocznie zwrócona wykonawcy bez jej otwierania.
3. **Otwarcie ofert nastąpi w dniu 25-11-2019r. o godz. 13:30 w siedzibie zamawiającego pok. Nr 01 (Hol główny)**
4. Otwarcie ofert jest jawne.
5. Przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
6. Podczas otwarcia ofert zamawiający poda nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny.
7. W toku badania i oceny ofert zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert, dokona wezwania do uzupełnienia oświadczeń lub dokumentów, poprawi oczywiste omyłki pisarskie, rachunkowe oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty z SIWZ.

XI. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY

1. Wykonawca określi cenę zamówienia w PLN cyfrowo i słownie uwzględniając należny podatek VAT. nie dopuszcza się wariantowości cen
2. Cena podana przez Wykonawcę musi zawierać wszystkie podatki, cła, opłaty manipulacyjne, koszty dostawy i dostarczenia przedmiotu zamówienia do Zamawiającego, oraz ewentualne upusty.
3. Wszystkie ceny określone przez wykonawcę zostaną ustalone na okres ważności umowy i nie będą podlegały zmianom.
4. Zamawiający poprawia w ofercie oczywiste omyłki pisarskie oraz oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek oraz inne omyłki polegające na niezgodności oferty z SIWZ, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym wykonawcę, którego oferta została poprawiona w oparciu o art. 87 ust. 2 Ustawy pzp.
5. Rozliczenia między zamawiającym a wykonawcą będą prowadzone w walucie polskiej.
6. Cenę za wykonanie przedmiotu zamówienia należy przedstawić w „Formularzu ofertowym” stanowiącym załącznik nr 1.

XII. KRYTERIA WYBORU OFERTY I SPOSÓB OCENY OFERT

1. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą liczbę punktów obliczonych w oparciu o ustalone kryterium:
2. **Zadanie nr 1, 2, 3, 4**

Nazwa kryterium	Waga
Cena	100

2. **Ocena ofert będzie dokonana w następujący sposób:**

Cena oferty będzie oceniona według następującego wzoru:

$$W_{p1} = Rx \frac{C_{naj.}}{C_{of. bad.}}$$

- W_{p1} – wartość punktowa obliczona do dwóch miejsc po przecinku,
 R - ranga w ocenie
 $C_{naj.}$ - cena najkorzystniejszej oferty (najtańsza z ważnych)
 $C_{of. bad.}$ – cena oferty badanej

UWAGA. Przed wyborem ofert zastrzega się prawo do negocjacji ceny ofert w celu jej obniżenia. Negocjacje będą prowadzone telefonicznie z Wykonawcą lub osobą upoważnioną. Informacje dot. danych kontaktowych oraz nazwisko i imię osoby up. do prowadzenia negocjacji należy podać w zał. nr 1 do SIWZ. pkt. 1.

XIII. FORMALNOŚCI, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ SPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY

- O wyborze najkorzystniejszej oferty zamawiający zawiadomi niezwłocznie wykonawców, którzy ubiegali się o udzielenie zamówienia. W zawiadomieniu zamawiający poinformuje wykonawcę o:
 - wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce 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 kryterium oceny ofert;
 - wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne;
 - wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne;
 - terminie, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia może być zawarta.
- Osoby reprezentujące wykonawcę przy podpisaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
- Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
- Umowa jednostronnie podpisana zostanie przesłana wybranemu wykonawcy listem poleconym jeśli wykonawca nie będzie wnioskował inaczej lub przesłana w pliku edytowalnym pocztą elektroniczną e-mail.

XIV. Inne informacje

- Zamawiający zastrzega sobie prawo swobodnego wyboru oferty i unieważnienia niniejszego postępowania na dowolnym jego etapie (przed zawarciem umowy) bez podania przyczyn
- Zamawiający dopuszcza możliwość negocjacji ceny.
- Umowa zostanie zawarta nawet jeśli do postępowania zostanie złożona tylko jedna oferta, niezwłocznie po czynności wyboru oferty
- Zamawiający odrzuci ofertę w przypadku gdy wykonawca nie złoży z ofertą lub na wezwanie Zamawiającego nie uzupełni wymaganych oświadczeń lub dokumentów, a także gdy zostanie zaoferowany przedmiot zamówienia inny niż opisany lub, który nie posiada wymaganych parametrów technicznych opisanych w dokumentacji projektowej, która stanowi załączniki do SIWZ.

XV. Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, ogólne warunki zawiera wzór umowy zał. nr 4.

XVI. POCZTA ELEKTRONICZNA, STRONA INTERNETOWA ZAMAWIAJĄCEGO

- Strona internetowa jest stroną własną zamawiającego i ma następujący adres: www.wssd.olszyn.pl
- Adres poczty elektronicznej na który należy przysyłać oświadczenia, wnioski, zawiadomienia, informacje: przetargi@wssd.olszyn.pl

XVII. ROZLICZENIA MIĘDZY ZAMAWIAJĄCYM A WYKONAWCĄ

- Zamawiający nie przewiduje rozliczenia zawartej umowy o zamówienie publiczne w walutach obcych.
- Rozliczenie między zamawiającym a wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich.

XVIII. ZWROT KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w niniejszym postępowaniu o zamówienie.

XIX. Zasady udostępniania dokumentów

- Uczestnicy postępowania mają prawo wglądu do treści protokołu wraz z załącznikami po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania oraz prawo wglądu do ofert w trakcie prowadzonego postępowania z wyjątkiem dokumentów stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji zastrzeżonych przez uczestników postępowania.

2. Udostępnienie zainteresowanym odbywać się będzie wg poniższych zasad:
- zamawiający udostępnia wskazane dokumenty po złożeniu pisemnego wniosku
 - zamawiający wyznacza termin, miejsce oraz zakres udostępnianych dokumentów
 - zamawiający wyznaczy członka komisji, w którego obecności udostępnione zostaną dokumenty
 - zamawiający umożliwi kopiowanie dokumentów odpłatnie, cena za 1 stronę cena 1,00 zł. brutto.
 - udostępnienie może mieć miejsce w siedzibie zamawiającego oraz w czasie godzin jego urzędowania

W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeks cywilny.

XX. Załączniki:

Załączniki składające się na integralną część specyfikacji: Załącznik nr 1 – formularz ofertowy; Załącznik nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia; Załącznik nr 3– Wzór oświadczeń z art. 24 UPZP ; Załącznik nr 4 – Projekt umowy;

SIWZ opracował: **Inspektor ds. zamówień publicznych – Piotr Wichowski** /podpis nieczytelny/

Zatwierdzam SIWZ do postępowania

dr n. med. Krystyna Piskorz - Ogórek
DYREKTOR SZPITALA
/podpis nieczytelny/

Olsztyn, dnia 20-11-2019r.

FORMULARZ OFERTOWY WYKONAWCY**1. Dane dotyczące wykonawcy**

Nazwa:

Siedziba:

Adres poczty elektronicznej:

Strona internetowa:

Numer telefonu: 0 (..) tel. kom.*

Numer faksu: 0 (....)

Numer REGON:

Numer NIP:

Nr rachunku rozliczeniowego

Godziny urzędowania

Jestem: mikro / małym / średnim / dużym - przedsiębiorstwem (skreślić niewłaściwe)

Wykonawca lub osoba upoważniona do prowadzenia negocjacji cenowych w imieniu Wykonawcynr telefonu.....

2. Dane dotyczące zamawiającego

Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy im. prof. dr Stanisława Popowskiego w Olsztynie
 Adres siedziby: ul. Żołnierska 18a , 10-561 Olsztyn
 NIP 739-29-54-843 Regon 000295580

3. Zobowiązania wykonawcy

Nawiązując do ogłoszenia o zamówieniu Nr sprawy: SZP-332-71KO/2019, oferujemy wykonanie zamówienia, zgodnie z wymogami Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia za cenę:

3.1 Cena oferty

Zadanie numer	Cena netto zł.	Podatek VAT w zł.	Stawka VAT %	Cena brutto zł
1				
itd				

/wpisać kwotę łączną za oferowane zadania i dołączyć wypełniony załącznik z oferowanym zadaniem do oferty/

4. Oświadczam, że :

Wykonam zamówienie publiczne w wymagany w SIWZ terminie.

Akceptuję/my wymagany termin płatności za przedmiot zamówienia podany w SIWZ.

Okres gwarancji na oferowane elementy zestawu są zgodne z wymaganiami Zamawiającego określonymi w SIWZ.

Sposób zgłaszania problemów i reklamacji: nr faksu i adres

5. Osoby do kontaktów z Zamawiającym

Osoba / osoby do kontaktów z Zamawiającym odpowiedzialne za wykonanie zobowiązań umowy i reklamacji:

- tel. kontaktowy, faks:
 oraz zakres odpowiedzialności

6. Pełnomocnik w przypadku składania oferty wspólnej*

Nazwisko, imię
Stanowisko
Telefon.....Fax.....
Zakres:
- do reprezentowania w postępowaniu
- do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy
- do zawarcia umowy

7. Oświadczenie dotyczące postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

- 7.1. Oświadczamy, że zapoznałem/zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, nie wnosząc/ nie wnosimy żadnych zastrzeżeń oraz posiadam(y) niezbędne informacje do przygotowania oferty.
- 7.2. Oświadczamy, że uważam(y) się za związanych z ofertą przez czas wskazany w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
- 7.3. Wykonamy zamówienie w wymaganych terminach.
- 7.4. Oświadczamy, że załączone do specyfikacji istotnych warunków zamówienia wymagania stawiane wykonawcy oraz postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane bez zastrzeżeń i zobowiązujemy się w przypadku wyboru mojej/naszej oferty do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
- 7.5 Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

8. Dokumenty

Do oferty załączam nw. dokumenty i oświadczenia:
.....
.....
.....itd.

9. Zastrzeżenie wykonawcy

Niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być ogólnie udostępnione*:
.....
.....

10. Inne informacje wykonawcy:

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

11. Oferta zawiera, łącznie z załącznikamistron.

Imiona i nazwiska osób
uprawnionych do reprezentowania wykonawcy

Czytelne podpisy osób uprawnionych do
reprezentowania wykonawcy

Miejscowość i data.....

* niepotrzebne skreślić, wpisać nr zadania, dotyczy lub nie dotyczy - odpowiednio itd

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA Zał. nr 2

Do oferty załączyć oferowany zakres zadań z niniejszego załącznika

Zadanie nr 1.

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Jedn. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa producenta/ nr katalogowy
1	Monitor do Triażowania	Szt.	2					

Producent:	
Nazwa i typ przedmiotu:	
Kraj pochodzenia:	
Rok produkcji (wymagany:2019)	

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1.	Monitor pacjenta przystosowany do monitorowania pacjentów w trybie kontroli funkcji życiowych wraz z oceną liczbową uzyskanych pomiarów funkcji życiowych w dokumentowej klinicznie skali w celu rozpoznania wczesnych oznak pogorszenia się stanu pacjenta	Tak.	
2.	Wieloparametrowa ocena monitorowanych funkcji życiowych lub obserwacji klinicznych przyznawana w oparciu o zmierzone lub wprowadzone wartości	Tak.	
3.	Oceny cząstkowe poszczególnych funkcji życiowej lub obserwacji klinicznych oznaczone kolorem wskazującym na odpowiedni poziom zagrożenia.	Tak.	
4.	Kolorowe oznaczenie punktacji ogólnej określającej stopień ryzyka i zalecane działania.	Tak.	
5.	Konfigurowalny protokół oceny w zakresie: - wyboru parametrów życiowych, obserwacji klinicznych, danych laboratoryjnych i demograficznych (wiek, waga itd.) koniecznych do obliczenia oceny	Tak	

	<ul style="list-style-type: none"> - wyboru czynności, których wykonanie jest zalecane w przypadku określonych ocen lub przedziałów zagrożenia - sposobu wyświetlania danych w oknie wprowadzania danych - sposobu wyświetlania wyników na ekranie monitora - okresu ważności danych pomiarów lub wprowadzonych danych - sposobu uwzględniania wyników cząstkowych w wieloparametrowych modelach oceny 		
6.	Możliwość utworzenia, zapisania i aktywowania z wewnętrznej pamięci monitora min. 5 różnych protokołów oceny	Tak.	
7.	Ocena punktowa stopnia ocena przytomności według skali AVPU	Tak.	
8.	Monitor o budowie kompaktowej, złącza gniazd pomiarowych monitorowanych funkcji życiowych zintegrowane z monitorem; waga kardiomonitora wraz z akumulatorem max. 6 kg	Tak opis	
9.	Konstrukcja urządzenia niezawierająca wentylatorów; konwekcyjne chłodzenie monitora	Tak.	
10.	Ekran dotykowy, kolorowy LCD TFT o przekątnej w zakresie minimum 8 max. 11", rozdzielczość min. 800 x 600	Tak opis	
11.	Obsługa za pomocą ekranu dotykowego	Tak.	
12.	Zintegrowany uchwyt do przenoszenia	Tak.	
13.	Wbudowana drukarka (rejestrator paskowy)	Tak.	
14.	Tryby pracy: <ul style="list-style-type: none"> - monitorowanie, - konfiguracja (możliwość zmiany domyślnych ustawień fabrycznych i zapamiętania nowych), - tryb demo pozwalający na prezentację zapisów dynamicznych i parametrów liczbowych w celach szkoleniowych bez podłączania pacjenta, - tryb gotowości (oczekiwania) umożliwiający szybkie rozpoczęcie pracy. 	Tak opis	
15.	Funkcja szybkiego przyjęcia pacjenta za pomocą czytnika kodów kreskowych	Tak.	
16.	Pamięć min. 600 rekordów pomiarowych obejmujących pełny zestaw wyników pomiarów parametrów życiowych i obserwacji wraz z obliczonym wynikiem ogólnym, możliwość zapamiętania rekordów min. 55 pacjentów	Tak opis	
17.	Zasilanie sieciowe 230V 50Hz	Tak.	
18.	Zintegrowane zasilanie akumulatorowe – czas pracy min. 3h	Tak opis	

19.	Akumulator litowo-jonowy, wymiana akumulatora niewymagająca ingerencji serwisu lub personelu technicznego	Tak.	
20.	Przeglądanie zapisanych rekordów pomiarowych w ramach min. 3 różnych układów trendów: bieżącego pacjenta, graficzny trend wybranego pacjenta, ostatni rekord pomiarowy dla każdego z pacjentów	Tak.	
21.	Komunikacja monitora z użytkownikiem przez menu w języku polskim z systemem podpowiedzi, informacji, komunikatów	Tak.	
22.	Możliwość wprowadzenia danych demograficznych pacjenta (imię, nazwisko, nr ID itp.)	Tak.	
23.	Dopasowanie zawartości menu ekranowego do potrzeb użytkownika w zakresie zmiany kolejności przycisków na pasku menu ekranowego oraz ukrycia niewykorzystywanych pozycji / funkcji.	Tak.	
24.	Interfejs połączenia zewnętrznego wyświetlacza w standardzie SVGA	Tak.	
25.	Interfejs połączenia z siecią LAN	Tak.	
26.	Możliwość rozbudowy o interfejs połączenia z siecią WLAN	Tak.	
27.	Zatrzaskowe mocowanie umożliwiające szybkie zamocowanie monitora do statywu jezdnego, ramienia podtrzymującego, półki pod kardiomonitor	Tak.	
	Pomiar saturacji (SpO₂)	Tak	
28.	Zakres pomiarowy min. 0-100%	Tak.	
29.	Algorytm pomiarowy wykluczający artefakty ruchowe (technologia z certyfikatem: Masimo, FAST)	Tak.	
30.	Możliwość stosowania czujników Masimo, Nellcor oraz FAST za pomocą opcjonalnego, dedykowanego kabla łączącego.	Tak	
31.	Wyświetlane wartości cyfrowej saturacji, krzywej pletyzmograficznej	Tak.	
32.	Pomiar tętna z pomiaru SpO₂	Tak	
33.	Pomiar tętna w zakresie min. 30-300 bpm	Tak.	
34.	Wyświetlane wartości cyfrowej tętna	Tak.	
	Pomiar ciśnienia krwi metodą nieinwazyjną (NiBP)	Tak	
35.	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi metodą oscylometryczną	Tak.	

36.	Wyświetlanie wartości ciśnień skurczowego, rozkurczowego i średniego, zakres pomiarowy min.: 10 – 260 mmHg	Tak.	
	Pomiar temperatury		
37.	Pomiar temperatury błony bębenkowej w uchu pacjenta za pomocą promieniowania podczerwonego.	Tak.	
	Akcesoria pomiarowe		
38.	Czujnik SpO ₂ wielokrotnego użytku na palec dla dorosłych, długość min. 3 m - 1 szt.	Tak.	
39.	Wielorazowe mankiety pomiarowe NIBP dla pacjentów dorosłych w min. 4 różnych rozmiarach - 1 kpl. w każdym rozmiarze	Tak.	
40.	Przewód do podłączenia wielorazowego mankieta pomiarowego NBP z kardiomonitorem - 1 szt.	Tak.	
41.	Statyw jezdny z koszem na akcesoria - 1 szt.	Tak.	
42.	Czytnik kodów kreskowych - 1 szt.	Tak.	
43.	Jednorazowe osłonki głowicy pomiarowej termometru – min. 2 000 szt.	Tak.	
	Inne		
44.	Okres gwarancji na monitor - min. 24 miesięcy	Tak opis	
45.	Okres gwarancji na akcesoria pomiarowe - min. 12 miesięcy	Tak opis	
46.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny – podać nazwę i adres	Tak opis	
47.	Certyfikat CE i deklaracja zgodności CE	Tak.	
48.	Instrukcja w języku polskim	TAK	
49.	Paszport techniczny przy dostawie z urządzeniem	TAK	
50.	Sprzedż części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych prze minimum 8 lat po upływie okresu gwarancji	Tak	
51.	W zestawie samodzielne urządzenie do pomiaru saturacji do każdego monitora	tak	

Oświadczam, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenie jest kompletne i będzie gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi).

Zadanie nr 2.

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Jedn. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa producenta/ nr katalogowy
------	-----------------------------	---------	-------	------------	---------------	-------------	----------------	---------------------------------

1	WÓZEK DO PRZEWOŻENIA CHORYCH Z LEŻEM CZTEROSEGMENTOWYM przezierny dla RTG	Szt.	1					
---	--	------	---	--	--	--	--	--

Producent:	
Nazwa i typ przedmiotu:	
Kraj pochodzenia:	
Rok produkcji (wymagany:2019)	

LP.	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	OFEROWANE PARAMETRY
1.	Szerokość wózka bez poręczy bocznych: 800 mm (\pm 50 mm)	TAK opis	
2.	Szerokość całkowita wózka z poręczami bocznymi: 850 mm (\pm 50 mm)	TAK opis	
3.	Długość całkowita: 2100 mm (\pm 50 mm)	TAK opis	
4.	Regulacja wysokości za pomocą nożnej pompy hydraulicznej w zakresie 560 – 920 mm (\pm 50 mm)	TAK opis	
5.	Konstrukcja wózka wykonana z profili stalowych, lakierowanych proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodująca hamowanie namnażania bakterii i wirusów, trwałe, odporne na środki dezynfekcyjne	TAK	
6.	Podstawa wózka obudowana wypraskami z tworzywa z zastosowaniem nanotechnologii srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów, posiadająca miejsce na butlę z tlenem oraz pasy mocujące butlę	TAK	
7.	Leże podparte na dwóch kolumnach z osłonami harmonijkowymi	TAK	
8.	Leże składające się z czterech segmentów	TAK	
9.	Oparcie pleców regulowane dzięki zastosowaniu sprężyn gazowych z blokadą w zakresie 0° – 75° (\pm 5°)	TAK opis	
10.	Regulacja segmentu uda regulowana dzięki zastosowaniu sprężyn gazowych z blokadą w zakresie 0° do 30° (\pm 5°)	TAK opis	
11.	Regulacja segmentu podudzia regulowana ręcznie za pomocą mechanizmu zapadkowego w zakresie 0° do 23° (\pm 3°)	TAK opis	

12.	Przechył Trendelenburga: $18^{\circ} (\pm 3^{\circ})$	TAK opis	
13.	Przechył anty-Trendelenburga: $18^{\circ} (\pm 3^{\circ})$	TAK opis	
14.	Pozycja Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga uzyskiwana za pomocą nożnej pompy hydraulicznej	TAK	
15.	Dźwignie do sterowania regulacją wysokości oraz przechyłami wzdłużnymi umieszczone w podstawie wózka od strony nóg pacjenta w celu zapewnienia możliwości sterowania tymi ruchami w trakcie jazdy wózkiem z pacjentem. Nie dopuszcza się sterowań tych ruchów dźwigniami umieszczonymi z boków podstawy wózka lub od strony głowy pacjenta, aby uniknąć utraty kontroli nad wózkiem w trakcie jazdy wózkiem z pacjentem	TAK	
16.	Leże wózka zaopatrzone w uchwyty do kierowania wózkiem podczas jazdy. Uchwyty od strony głowy i stóp pacjenta.	TAK	
17.	Leże wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieni RTG	TAK	
18.	Pod segmentem leża prowadnice na tacę na kasetę RTG umożliwiające przesuwanie tacy na całej długości	TAK	
19.	Konstrukcja wózka umożliwiająca monitorowanie pacjenta ramieniem C	TAK	
20.	Materac leża o grubości min. 60 mm z możliwością zdejmowania. Obszycie wykonane z materiału nieprzemakalnego z dodatkami bakterio i grzybobójczymi ograniczającymi rozprzestrzenianie się szczepu MRSA i bakterii E.coli. Obszycie niepalne zgodnie z normą BS 5852 poziom CRIB 5 (kolorystyka do uzgodnienia). Właściwości ograniczające rozprzestrzenianie się szczepu MRSA i bakterii E.coli oraz niepalności zgodnie z normą BS 5852 poziom CRIB 5 potwierdzone certyfikatami wydanymi przez niezależny/niezależne uprawniony/e do tego podmiot/podmioty. Certyfikaty dołączyć do oferty.	TAK	
21.	Cztery koła jezdne z centralną blokadą jazdy wraz z kołem kierunkowym o śr. min. 200 mm – dźwignie do sterowania układem jezdnym umieszczone na czterech narożach ramy leża.	TAK	
22.	W narożach leża krążki odbojowe	TAK	
23.	Maksymalne obciążenie wózka min. 250 kg	TAK opis	
24.	Wózek wyposażony w: - poręcze boczne lakierowane - wieszak kroplówki - taca na kasetę RTG - piąte koło - półka pod monitor	TAK	
25.	Dokumenty (raporty techniczne, karty charakterystyki itp.) potwierdzające antybakteryjność lakieru i tworzywa - dostarczenie na żądanie Zamawiającego	TAK	
26.	Powierzchnie wózka odporne na środki dezynfekcyjne	TAK	

27.	Deklaracja Zgodności, Wpis lub Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych	TAK	
28	Gwarancja na zestaw min. 36 miesięcy	Tak opis	
29	Instrukcja w języku polskim	TAK	
30	Paszport techniczny	TAK	
31	Autoryzowany serwis (autoryzacja).	TAK, podać nazwę i adres	
32	Sprzedaż części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych przez minimum 7 lat po upływie okresu gwarancji	Tak	

Oświadczam, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenie jest kompletne i będzie gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi).

Zadanie nr 3.

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Jedn. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa producenta/ nr katalogowy
1	ŁÓŻKO DO INTENSYWNEJ TERAPII	Szt.	1					

Producent:	
Nazwa i typ przedmiotu:	
Kraj pochodzenia:	
Rok produkcji (wymagany:2019)	

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
1.	Kolumnowe łóżko ICU wytworzone w antybakteryjnej nanotechnologii srebra (w częściach tworzywowych i lakierze) - fabrycznie nowe. Rok produkcji 2019	TAK	
2.	Szerokość całkowita łóżka z podniesionymi lub opuszczonymi poręczami bocznymi maksymalnie 980 mm	TAK	
3.	Całkowita długość łóżka min. 2200 mm, max. 2300 mm	TAK opis	
4.	Ręczny pilot przewodowy sterujący następującymi funkcjami łóżka: zmiana wysokości leża, pochylenie oparcia pleców, pochylenie segmentu udowego, funkcja autokontur	TAK	
5.	Pilot ze świetlnym wskaźnikiem sygnalizującym uruchomienie danej funkcji	TAK	
6.	Łóżko wielofunkcyjne, wielopozycyjne z pozycją krzesła kardiologicznego	TAK	
7.	Konstrukcja łóżka oparta na dwóch maksymalnie szeroko rozstawionych kolumnach o przekroju kołowym umożliwiającym monitorowanie pacjenta ramieniem C (nie dopuszcza się rozwiązań pantografowych i nożycowych)	TAK	
8.	Leże łóżka czterosegmentowe, z trzema segmentami ruchomymi	TAK	
9.	Elektryczna regulacja wysokości leża	TAK	
10.	Minimalna wysokość leża od podłogi nie więcej niż 390 mm w celu zmniejszenia ryzyka tzw. wypadnięcia pacjenta z łóżka. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac	TAK opis	
11.	Maksymalna wysokość leża od podłogi minimum 750 mm. Wymiar dotyczy powierzchni, na której spoczywa materac.	TAK opis	
12.	Elektryczna regulacja oparcia pleców w zakresie od 0° do min 70°	TAK opis	
13.	Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga - regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu min. 15°. Nie dopuszcza się innych rozwiązań, gdyż jest to funkcja antyszokowa, ratująca życie.	TAK	
14.	Elektryczna regulacja pozycji anty - Trendelenburga regulacja z panelu centralnego i z paneli sterujących w poręczach bocznych od strony personelu min. 15°.	TAK	
15.	Elektryczna regulacja funkcji autokontur - jednoczesne uniesienia części plecowej do min. 70° oraz segmentu uda do min. 40°	TAK opis	
16.	Elektryczna regulacja segmentu uda w zakresie od 0° do min. 40°	TAK opis	
17.	System autoregresji min. 165 mm zmniejszający ryzyko uszkodzenia kręgosłupa i szyjki kości udowej. Nie dopuszcza się autoregresji poniżej 165 mm, która zabezpiecza tylko przed wypychaniem szczytu	TAK	
18.	Następujące pozycje leża uzyskiwane automatycznie, po naciśnięciu i przytrzymaniu odpowiedniego przycisku na panelu centralnym: - pozycja krzesła kardiologicznego - pozycja antyszokowa - pozycja do badań	TAK	

	<ul style="list-style-type: none"> - pozycja Fowlera (jednocześnie leże łóżka obniża wysokość, a segmenty: oparcia pleców i uda unoszą się) - pozycja zerowa (elektryczny CPR) <p>Dodatkowe przyciski na panelu centralnym do sterowania następującymi funkcjami łóżka: zmiana wysokości leża, pochylenie oparcia pleców, pochylenie segmentu udowego, funkcja autokontur, przechyły wzdłużne leża</p>		
19.	<p>Regulacje poszczególnych funkcji elektrycznych łóżka od strony personelu medycznego i pacjenta regulowane ze sterowania w barierkach bocznych oparcia pleców - tworzywowych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - regulacja wysokości leża - regulacja kąta nachylenia segmentu pleców - regulacja kąta nachylenia segmentu ud - autokontur, <p>oraz tylko od strony personelu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - przechyłów wzdłużnych leża <p>Panele sterujące od strony pacjenta i personelu z przyciskami uruchamiającymi dostępność funkcji</p>	TAK	
20.	Panele sterujące od strony pacjenta z przyciskami podświetlenia podwozia i alarmu akustycznego	TAK	
21.	Selektywne blokowanie na panelu centralnym funkcji elektrycznych	TAK	
22.	Blokowanie na panelu centralnym wszystkich funkcji elektrycznych (oprócz funkcji ratunkowych) przy pomocy odpowiednich przycisków lub pokręteł. Panel wyposażony w diodową sygnalizację o zablokowaniu wszystkich funkcji	TAK	
23.	Segment podudzia regulowany za pomocą mechanizmu zapadkowego (np. Rastomat)	TAK	
24.	<p>Poręcze boczne tworzywowe, podwójne z wbudowanym sterowaniem po obu stronach barierki od strony głowy pacjenta, wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra.</p> <p>Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.</p> <p>Poręcze od strony głowy pacjenta poruszające się wraz z oparciem pleców.</p> <p>Poręcze w części udowej leża nie poruszające się z segmentem uda ani z segmentem podudzia</p> <p>Wysokość poręczy oparcia pleców min. 430 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.</p> <p>Wysokość poręczy w części udowej leża min. 375 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.</p>	TAK opis	

25.	Poręcze z systemem opuszczania odpowiadającym za ich ciche opadanie. Zwolnienie i opuszczenie poręczy dokonywane tą samą, jedną ręką.	TAK	
26.	Górna powierzchnia poręczy bocznych w części udowej (po ich opuszczeniu) nie wystająca ponad płaszczyznę leża, aby wyeliminować ucisk na mięśnie i tętnice ud pacjenta	TAK	
27.	Możliwa opcja zainstalowania trzeciej pary tworzywowych poręczy bocznych w części podudziowej leża. Wysokość poręczy min. 430 mm nad najwyższym punktem lub krawędzią leża.	TAK opis	
28.	Wbudowany akumulator wykorzystywany do sterowania funkcjami łóżka w przypadku zaniku zasilania lub w przypadku przewożenia pacjenta	TAK	
29.	Konstrukcja łóżka wykonana ze stali węglowej lakierowanej proszkowo z użyciem lakieru z nanotechnologią srebra powodującą hamowanie namnażania bakterii i wirusów. Dodatki antybakteryjne muszą być integralną zawartością składu lakieru. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powłokę lakierniczą oddzielnych środków.	TAK	
30.	Segmenty leża wypełnione płytą laminatową przezierną dla promieniowania RTG	TAK	
31.	Segment oparcia pleców z możliwością szybkiego poziomowania (CPR) z obu stron leża dźwigniami umieszczonymi odpowiednio w okolicy oparcia pleców. Podniesione do maksymalnego kąta oparcie pleców, po uruchomieniu dźwigni CPR, pod własnym ciężarem musi opadać (na oparcie pleców nie jest wywierany żaden zewnętrzny nacisk, np. od materaca)		
32.	4 koła o średnicy min. 150 mm zaopatrzone w mechanizm centralnej blokady. Piasty kół z tworzywowymi osłonami (widoczny tylko bieżnik)	TAK	
33.	Dźwignie uruchamiające centralną blokadę kół umieszczone w dwóch narożach ramy podwozia łóżka od strony nóg pacjenta	TAK	
34.	Funkcja jazdy na wprost i łatwego manewrowania	TAK	
35.	Podwozie zaopatrzone w osłony z tworzywa wykonanego z zastosowaniem nanotechnologii srebra, zakrywające mechanizm centralnej blokady kół. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra. Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków.	TAK	
36.	Prześwit pod podwoziem o wysokości min. 195 mm i na długości min. 1050 mm, aby umożliwić swobodny najazd podnośnika chorego	TAK opis	
37.	Szczyty łóżka wyjmowane z gniazd ramy leża, tworzywowe wytworzone z tworzywa z użyciem nanotechnologii srebra powodującej hamowanie namnażania się bakterii i wirusów. Dodatek antybakteryjny musi być integralną zawartością składu tworzywa i zapewniać powolne uwalnianie jonów srebra.	TAK	

	Nie dopuszcza się, aby własności antybakteryjne były uzyskiwane poprzez nanoszenie na powierzchnie tworzywa oddzielnych środków. Szczyty od strony nóg i głowy poruszające się wraz z ramą leża. Możliwość wyboru akcentu kolorystycznego szczytów.		
38.	Odległość szczytu przy głowie pacjenta od podwozia pozwalająca personelowi na swobodne przemieszczanie łóżka (palce stóp nie uderzają w podwozie)	TAK	
39.	Rama leża wyposażona w: - krążki odbojowe w narożach leża, - sworzeń wyrównania potencjału, - poziomnice, po jednej sztuce na obu bokach leża, w okolicy szczytu nóg - cztery haczyki do zawieszania np. woreczków na płyny fizjologiczne – po dwa haczyki z dwóch stron leża	TAK	
40.	Możliwość montażu wieszaka kroplówki w czterech narożach ramy leża	TAK	
41.	Dopuszczalne obciążenie robocze min. 250 kg	TAK opis	
42.	Elementy wyposażenia łóżka: - materac o grubości 120 mm w tkaninie nieprzemakalnej, paroprzepuszczalnej, antybakteryjnej, trudnopalnej, antyalergicznnej, nieprzenikalnej dla roztoczy, dostosowany wymiarowo do łóżka – 1 szt. - poręcze boczne tworzywowe, dzielone, dwie ze sterowaniem, dwie bez sterowania – 1 kpl. - wieszak kroplówki – 1 szt. - uchwyt ręki – 1 szt.	TAK i opis	
43.	Dokumenty (raporty techniczne, karty charakterystyki itp.) potwierdzające antybakteryjność lakieru i tworzywa – dostarczenie na żądanie Zamawiającego	TAK	
44.	Powierzchnie łóżka odporne na środki dezynfekcyjne	TAK	
45.	Deklaracja Zgodności, Wpis lub Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych.	TAK	
46.	Gwarancja na zestaw min. 36 miesięcy	A lub B	
47.	Instrukcja w języku polskim	TAK	
48.	Paszport techniczny z urządzeniem	TAK	
49.	Autoryzowany serwis (autoryzacja).	TAK, podać nazwę i adres	
50.	Sprzedaż części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych przez minimum 7 lat po upływie okresu gwarancji	Tak	

Oświadczam, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenie jest kompletne i będzie gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi).

Zadanie nr 4.

L.p.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Jedn. m	Ilość	Cena netto	Wartość netto	Podatek VAT	Wartość brutto	Nazwa producenta/ nr katalogowy
1	Przystawka do Kardiomonitora do pomiaru CO₂	Szt.	1					

Producent:	
Nazwa i typ przedmiotu:	
Kraj pochodzenia:	
Rok produkcji (wymagany:2019)	

LP	WYMAGANE PARAMETRY I WARUNKI	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETRY OFEROWANE
	Moduł kapnografii do przeznaczony do defibrylatora DFM100 Philips		
1	Rozbudowa defibrylatora DFM100 Philips o w pełni kompatybilny moduł do pomiaru kapnografii	Tak	
2	Pomiar et CO ₂ i imCO ₂ w strumieniu bocznym przetwornik w komplecie	Tak	
3	Zakres pomiaru min 0-100 mmHg - czas nagrzewania systemu nie dłuższy niż 2 minuty	Tak	
4	W komplecie układ pomiarowy dla pacjentów dorosłych niezaintubowanych 10 szt na kardiomonitor	Tak	

Oświadczam, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenie jest kompletne i będzie gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi).

Objaśnienia dot. przedmiotu zamówienia.

1. Dotyczy zadania nr 1, 2, 3, 4. W przypadku zaistnienia jakichkolwiek wątpliwości w toku badania ofert dotyczących, podanych informacji przez wykonawcę w ofercie, które dotyczyć będą parametrów, funkcji lub właściwości oferowanego urządzenia, Zamawiający zastrzega sobie, prawo do sprawdzenia wiarygodności podanych przez Wykonawcę parametrów technicznych za pomocą wszystkich dostępnych środków, m.in. poprzez strony WWW. oraz wystąpienie do Wykonawcy o udostępnienie stosownego dokumentu lub oświadczenia producenta oferowanego urządzenia celem weryfikacji oraz prezentację oferowanego sprzętu przed rozstrzygnięciem przetargu.
2. Stosowne materiały opisowe pochodzące od producenta należało będzie łożyć w oryginale lub jako kserokopie poświadczone za zgodność z oryginałem do składanej oferty. Dane w szczególności punktowane dane/parametry z tabeli technicznej muszą znajdować swoje potwierdzenie w danych produktowych producenta.
3. Zaoferowane według ww. wymagań urządzenia muszą być i gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji po stronie Zamawiającego.
4. Na dostarczone urządzenia medyczne wykonawca udzieli:
 - gwarancji producenta i rękojmię (element stanowiący kryterium oceny ofert) tj.: obejmującą w szczególności wszelkie naprawy łącznie z materiałami i wymianą elementów zestawu i jego podzespołów, konserwacje, przeglądy techniczne z okresowymi przeglądami obowiązkowymi wraz z materiałami , które podlegają obowiązkowej wymianie w ramach serwisu, wykonywanymi zgodnie z zaleceniami producenta (gwarancja obejmuje wszelkie koszty w tym, w szczególności koszty, robocizny, materiałów, dojazdu, wyżywienia i noclegu serwisantów itp.
 - Wykonawca zapewnia serwis pogwarancyjny oraz sprzedaż części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych przez opisany w zadaniach okres lat po upływie okresu gwarancji.

Załącznik nr 3

Wykonawca:

.....

.....

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

reprezentowany przez:

.....

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn: **Urządzenia i meble medyczne** (nr spr. SZP-332-71KO/2019), prowadzonego przez **Wojewódzki Specjalistyczny Szpital Dziecięcy w Olsztynie**, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

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

.....

..... (miejsowość), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, na którego/ych zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... (miejsowość), dnia r.

.....
(podpis)

UMOWA NR SZP/71/ .../2019/PW - wzór

Umowa została zawarta w Olsztynie, dnia2019r. pomiędzy:

Wojewódzkim Specjalistycznym Szpitalem Dziecięcym im. prof. dr Stanisława Popowskiego w Olsztynie

adres siedziby: **10-561 Olsztyn ul. Żołnierska 18a**
NIP 739-29-54-843

Regon 000295580

reprezentowanym przez:

1. **Dyrektora Szpitala dr n. med. Krystynę Piskorz-Ogórek**
2. **przy kontrasygnacie Głównego Księgowego mgr Leszka Gutowskiego**
zwanym dalej „Zamawiającym”,

a

.....

NIP

Regon

reprezentowanym przez:

1.
zwanym dalej „Wykonawcą”.

Zamawiający oświadcza, że w wyniku przeprowadzonej procedury w trybie Konkursu ofert na **dostawę urządzeń i mebli medycznych**, z dnia-11-2019r. (znak sprawy: SZP-332-71KO/2019), opartego na wybranych przepisach ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. „Prawo zamówień publicznych” (Tekst jedn. Dz. U. z 2019 roku, poz. nr 1843 z późniejszymi zmianami) oraz regulaminu wewnętrznego Szpitala dla zamówień, których wartość szacunkowa nie przekracza wyr. w PLN równowartości 30 tys. €, w ramach zadania nr została wybrana oferta w/w Firmy.

§ 1 Przedmiot umowy oraz miejsce dostawy

Przedmiotem umowy jest sprzedaż wraz z dostawą do magazynu ogólnego Zamawiającego, montażem i ustawieniem przedmiotów zamówienia we wskazanym w Szpitalu miejscu zestawu/urządzenia Parametry techniczne – opis, jest szczegółowo określony w SIWZ i w ofercie Wykonawcy z dnia....., które stanowią integralną część niniejszej umowy.

§ 2 Termin realizacji przedmiotu umowy

Realizacja dostawy przedmiotu zamówienia ma odbyć się w **terminie do2019r**

§ 3 Cena i warunki płatności

1. Cena na podstawie której Zamawiający dokonał wyboru oferty wynosi zł. netto
2. Do wymienionej w ust. 1 kwoty Wykonawca doliczy podatek VAT w wysokościzł.
3. Razem brutto poz. nr 1 i 2:zł.
4. Wynagrodzenie nie podlega waloryzacji.
5. Strony postanawiają, iż zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. W przypadku nieterminowej płatności należności Wykonawca ma prawo naliczyć Zamawiającemu odsetki ustawowe za każdy dzień zwłoki.
7. Cena podana w załączniku nr 1 nie może ulec zmianie przez okres trwania umowy.
8. Zamawiający zapłaci za rzeczywisty zakres zrealizowanego przedmiotu zamówienia.
9. Powyższa cena obejmuje wszystkie wymagane przez Zamawiającego koszty realizacji przedmiotu umowy.
10. Zamawiający zapłaci cenę sprzedaży na podstawie wystawionej faktury VAT lub rachunku.
11. Podstawą do wystawienia rachunku / faktury VAT jest podpisanie przez obie strony, protokołu odbioru przedmiotu umowy przyjętego, jako sprawny technicznie i bez wad.
12. Zamawiający zapłaci cenę sprzedaży przelewem na konto nr, do 7 dni od daty otrzymania faktury/rachunku.

13. Rachunek / faktura VAT wystawiona przez Wykonawcę powinna zawierać numer umowy, z której wynika płatność.
14. Zamawiający nie wyraża zgody na cesję wierzytelności wynikających z niniejszej umowy.

§ 4 Dostawa, instalacja i odbiór przedmiotu umowy

1. Przedmiot umowy będzie dostarczony przez Wykonawcę w terminie określonym w § 2 umowy.
2. W ramach dostawy przedmiotu umowy, Wykonawca jest zobowiązany do:
 - a) Dostarczenia go na miejsce przeznaczenia wskazane przez przedstawiciela Zamawiającego;
 - b) rozładunek i dostarczenie do Magazynu ogólnego
 - c) wykonanie wszystkich niezbędnych czynności w celu zmontowania przedmiotu zamówienia – jeśli dotyczy
 - d) dostarczenie przy dostawie instrukcji obsługi urządzenia w języku polskim
 - e) Dostarczenie wraz z urządzeniem Zamawiającemu stanowiskowej instrukcji BHP (§41. Rozporządzenia Ministra Pracy i Polityki Socjalnej z dnia 26 września 1997 r. w sprawie ogólnych przepisów bezpieczeństwa i higieny pracy Dz. U. 1997 nr 129 poz. 844) – jeśli taki dokument jest wymagany przepisami prawa obowiązującymi na terenie RP
3. Dostawa przedmiotu umowy zostanie dokonana w dniu roboczym w godz.: 08.00-14.00 po uprzednim uzgodnieniu z przedstawicielem Zamawiającego .
4. Przedstawicielem Zamawiającego w sprawie dostawy jest: **Pani Anna Ferkaluk** – tel. 89-5393459.
5. Ze strony Wykonawcy osobą odpowiedzialną za realizację umowy jest:
6. Zamawiający dokona odbioru przedmiotu umowy pod warunkiem, iż będzie sprawny, kompletny i pozbawiony wad.
7. Odbiór przedmiotu umowy następuje w formie protokołu odbioru, podpisanego przez obie strony.
8. Wykonawca ponosi wszelkie ryzyko związane z utratą lub uszkodzeniem towaru do chwili przyjęcia towaru przez Zamawiającego.
9. Za szkody powstałe w czasie realizacji przedmiotu umowy na majątku Zamawiającego odpowiada Wykonawca.
10. Wykonawca ponosi odpowiedzialność cywilną wobec Zamawiającego i osób trzecich w przypadku wyrządzenia szkody w związku z nienależytym wykonywaniem przedmiotem umowy.

§ 5 Warunki gwarancji i serwisu

Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego świadczenia napraw gwarancyjnych i serwisowania przedmiotu zamówienia w okresie gwarancyjnym na zasadach i warunkach powszechnie obowiązujących na terenie RP.

§ 6 Kary umowne

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie Umowy, z winy Wykonawcy, w formie kar umownych.
2. Zamawiający może żądać od Wykonawcy zapłaty kar umownych:
 - a) za odstąpienie przez Wykonawcę od umowy w wysokości 5% ceny określonej w § 3 ust. 1;
 - b) za odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 3% ceny określonej w § 3 ust. 1;
 - c) za niedotrzymanie przez Wykonawcę terminu dostawy przedmiotu umowy określonego w § 2 w wysokości 0,01 % ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień opóźnienia liczony od ostatniego dnia wyznaczonego na dostarczenie przedmiotu umowy do Zamawiającego.
 - d) za zwłokę w usunięciu usterki, wady w okresie gwarancji w wysokości 0,2% ceny określonej w § 3 ust. 1 za każdy dzień zwłoki, liczony od następnego dnia po terminie wyznaczonym na reakcję serwisu.
3. Zamawiający zapłaci Wykonawcy kary umowne z tytułu nieuzasadnionego odstąpienia od umowy w wysokości 5% ceny określonej w § 3 ust. 1.
4. Kary umowne mogą zostać potrącone z ceny określonej w § 3 ust. 1.
5. Strony mogą dochodzić na ogólnych zasadach odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 7 Warunki odstąpienia od umowy

1. Zamawiający odstąpi od umowy:
 - a) gdy zaistniała istotna zmiana okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
 - b) w sytuacjach określonych w § 6 ust. 1 c) nie dotrzyma terminów wyznaczonych przez Zamawiającego.
 - c) Innych przyczyn niezależnych od stron umowy

§ 8 Zmiany treści umowy

1. Zamawiający określa następujące okoliczności, które mogą powodować konieczność wprowadzenia zmian w treści zawartej umowy w stosunku do treści złożonej oferty:
 - 1.1 zmiana osób odpowiedzialnych za kontakty i nadzór nad realizacją przedmiotu umowy;
 - 1.2 wystąpienie oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści umowy.
 - 1.3 dopuszcza się zmianę postanowień zawartej umowy oraz wprowadzanie nowych małoistotnych postanowień do umowy jeżeli, konieczność wprowadzenia tych zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy.
 - 1.4 zmiana nazwy Zamawiającego w przypadku dokonania takiej zamiany ustawą;
 - 1.5 w każdym przypadku, gdy zmiana jest korzystna dla Zamawiającego, np. gdy obniży to koszty dostawy albo spowoduje skrócenie terminu realizacji zamówienia
 - 1.6 w stosunku do terminu realizacji dostawy przedmiotu umowy;
2. zmiany przepisów powodujących konieczność innych rozwiązań, niż zakładano w opisie przedmiotu zamówienia lub SIWZ;
3. zmiany przepisów powodujących konieczność uzyskania dokumentów, które te przepisy narzucają;
4. jeżeli nastąpią jakiegokolwiek opóźnienia w pracach spowodowane utrudnieniami, przeszkodami leżącymi po stronie Zamawiającego (np. nie odebranie w terminie uprzednio uzgodnionym z Wykonawcą części lub całości wykonanych dostaw)
5. Wszystkie powyższe postanowienia stanowią katalog zmian, na które Zamawiający może wyrazić zgodę. Nie stanowią jednocześnie zobowiązania do wyrażenia takiej zgody.
6. Nie stanowi zmiany umowy:
 - a) zmiana danych związanych z obsługą administracyjno-organizacyjną umowy (np. zmiana nr rachunku bankowego);
 - a) zmiany danych teled adresowych,;
7. Zmiany o których mowa w ust. 2 dopuszczone będą wyłącznie pod warunkiem złożenia wniosku i jego akceptacji przez Strony.

§ 9 Inne postanowienia umowy

Strony zgodnie ustalają, że w przypadku ewentualnych sporów powstałych w związku z realizacją umowy, będą dążyć do jego polubownego rozwiązania. W przypadku braku takiego rozwiązania, właściwym sądem do rozstrzygnięcia sporów będzie sąd właściwy ze względu na siedzibę Zamawiającego.

§ 10

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. *Prawo zamówień publicznych* (Dz. U. z dnia 9 lutego 2004 r. Nr 19, poz. 177 z p. zm. Tekst jedn. Dz. U. z 2019r. poz. nr 1843 z p. zm.) oraz ustawy z dnia 23.04.1964 r. *Kodeks cywilny*

§ 11

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

.....
WYKONAWCA

.....
ZAMAWIAJĄCY