



NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO:

**SZPITAL WOJEWÓDZKI
IM. MIKOŁAJA KOPERNIKA
UL. T. CHAŁUBIŃSKIEGO 7
75 – 581 KOSZALIN**

NIP 669-10-44-410
REGON 330006292
BDO 000008455
BANK BOŚ O/Koszalin nr: 35 1540 1043 2001 8101 3130 0001

**SPECYFIKACJA ISTOTNYCH
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SIWZ)**

TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA:

**PRZETARG NIEOGRANICZONY
o wartości mniejszej niż 214 000 EURO**

Zamówienie realizowane w ramach projektu Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Zachodniopomorskiego 2014-2020, Oś Priorytetowa 9 Infrastruktura publiczna, Działania 9.1 Infrastruktura zdrowia

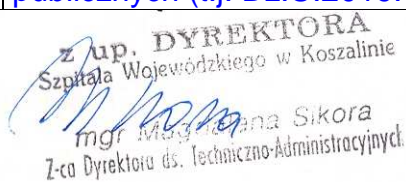
TYTUŁ POSTĘPOWANIA:

**DOSTAWA SPRZĘTU MEDYCZNEGO DO WYREMONTOWANEGO
ODDZIAŁU SZPITALNEGO**

NUMER POSTĘPOWANIA: **TP.382.126.2020 EK**

PODSTAWA PRAWNA: **Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U.2019.1843), zwana dalej ustawą Pzp**

Zatwierdził, dnia 21.10.2020


Z up. DYREKTORA
Szpitala Wojewódzkiego w Koszalinie
mgr Magdalena Sikora
Z-ca Dyrektora ds. Techniczno-Administracyjnych

DZIAŁ I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego do wyremontowanego oddziału szpitalnego.
2. Nazwa i kody dotyczące przedmiotu zamówienia określone we Wspólnym Słowniku Zamówień publicznych (CPV) - 33100000-1 – Urządzenia medyczne
3. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia opisujący potrzeby Zamawiającego został zawarty w [Załączniku nr 2 do SIWZ](#).

DZIAŁ II. CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych:

1. Część nr 1 - Chłodziarka medyczna;
2. Część nr 2 - Dozowniki do tlenu;
3. Część nr 3 - Stojak do płynów infuzyjnych;
4. Część nr 4 - Materace przeciwodleżynowe;
5. Część nr 5 - System centralnego nadzoru kompatybilny z kardiomonitarami firmy Mindray;
6. Część nr 6 - Aparat EKG;
7. Część nr 7 - Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa;
8. Część nr 8 - Termometr bezdotykowy.

Wykonawca może złożyć ofertę na jedną, kilka lub wszystkie części zamówienia.

DZIAŁ III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

4 tygodnie od daty podpisania umowy.

DZIAŁ IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

DZIAŁ V. PODSTAWY WYKLUCZENIA

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia, tj.:
 - 1) wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) o którym mowa w art. 165a, art. 181-188, art. 189a, art. 218-221, art. 228-230a, art. 250a, art. 258 lub art. 270-309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny (Dz. U. poz. 553, z późn. zm.) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2016 r. poz. 176),
 - b) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. - Kodeks karny,
 - c) skarbowe,
 - d) o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769);
 - 2) wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
 - 3) wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu w uiszczeniu podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej "kryteriami selekcji", lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
 - 5) wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd Zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez Zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 6) wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności Zamawiającego lub

- pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 7) wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik, a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
 - 8) wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
 - 9) wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (Dz. U. z 2015 r. poz. 1212, 1844 i 1855 oraz z 2016 r. poz. 437 i 544);
 - 10) wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 11) wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), złożyli odrębne oferty lub oferty częściowe, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
 - 12) który naruszył obowiązki płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 15 ustawy Pzp, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności.

| |
|---|
| DZIAŁ VI. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA |
|---|

1. W celu dokonania wstępnej oceny ofert w przedmiotowym postępowaniu, Wykonawca wraz z wypełnionym zgodnie z [Załącznikiem nr 1 do SIWZ](#) formularzem oferty składa:
 - 1) oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy Pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania – [Załącznik nr 4 do SIWZ](#).
2. W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia, Wykonawca na wezwanie Zamawiającego przedstawi następujące dokumenty:
 - 1) poświadczony przez Wykonawcę opis przedmiotu zamówienia – [Załącznik nr 2 do SIWZ](#);
 - 2) deklaracja zgodności z załącznikami;
 - 3) potwierdzenie jednostki notyfikowanej – nie dotyczy wyrobów medycznych należących do klasy I niesterylne;
 - 4) dokumenty techniczne producenta lub dystrybutora potwierdzające parametry przedmiotu zamówienia (katalogi, ulotki itp.)
3. Dokumenty składane są w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej.
4. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonych kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu, innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
5. W przypadku powzięcia uzasadnionych wątpliwości przez Zamawiającego, co do prawdziwości oświadczeń potwierdzającego brak podstaw do wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów
6. Zamawiający w niniejszym postępowaniu na podstawie art. 24aa zastosuje „procedurę odwróconą” t.j. najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

| |
|--|
| DZIAŁ VII. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI |
|--|

1. Informacje ogólne

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej.
- 2) Zamawiający wyznacza do kontaktu z Wykonawcami Panią Ewelinę Kopaczewską, tel. 94 34 88 109 email: ewelina@swk.med.pl.
- 3) Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, musi posiadać konto na ePUAP. Wykonawca posiadający konto na ePUAP ma dostęp do formularzy: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do formularza do komunikacji.
- 4) Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania dokumentów elektronicznych, elektronicznych kopii dokumentów i oświadczeń oraz informacji przekazywanych przy ich użyciu opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu oraz Regulaminie ePUAP.
- 5) Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
- 6) Za datę przekazania oferty, wniosków, zawiadomień, dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń oraz innych informacji przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
- 7) Identyfikator postępowania i klucz publiczny dla danego postępowania o udzielenie zamówienia dostępne są na Liście wszystkich postępowań na miniPortalu.

2. Złożenie oferty

- 1) Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem **Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty** dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Klucz publiczny niezbędny do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępny dla wykonawców na miniPortalu. W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać adres skrzynki ePUAP, na którym prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
- 2) Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych (pdf, doc, docx, rtf, odt, xls, xlsx) i podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w Regulaminie korzystania z miniPortalu (<https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi.aspx>). Ofertę należy złożyć w oryginale.
- 3) Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
- 4) Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty dostępnego na ePUAP i udostępnionych również na miniPortalu. Sposób zmiany i wycofania oferty został opisany w Instrukcji użytkownika dostępnej na miniPortalu.
- 5) Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.

3. Sposób komunikowania się Zamawiającego z Wykonawcami (nie dotyczy składania ofert)

- 1) W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami w szczególności składanie oświadczeń, wniosków (innych niż wskazanych w ust. 2), zawiadomień oraz przekazywanie informacji odbywa się elektronicznie za pośrednictwem **dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji)**. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub numerem referencyjnym postępowania.
- 2) Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email ewelina@swk.med.pl
- 3) Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem *Formularza do komunikacji* jako załączniki. Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na wskazany w pkt 2 adres email. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2017 r. w sprawie użycia środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o

udzielenie zamówienia publicznego oraz udostępniania i przechowywania dokumentów elektronicznych oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

DZIAŁ VIII. WADIUM

Wykonawca przystępując do przetargu nie wnosi wadium.

DZIAŁ IX. OKRES ZWIĄZANIA OFERTĄ

Wykonawcy pozostają związani ofertą przez okres **30 dni** od upływu terminu do składania ofert.

DZIAŁ X. OPIS PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Przygotowanie oferty:

- 1) Oferta musi być sporządzona w języku polskim.
- 2) Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez wykonawcę.
- 3) Koszty związane z przygotowaniem oferty ponosi Wykonawca.
- 4) Wykonawca może złożyć w prowadzonym postępowaniu wyłącznie jedną ofertę.
- 5) Oferta oraz wszystkie załączniki wymagają podpisu osób uprawnionych do reprezentowania firmy w obrocie gospodarczym, zgodnie z aktem rejestracyjnym, wymaganiami ustawowymi oraz innymi przepisami prawa.
- 6) Jeżeli oferta i załączniki zostaną podpisane przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy, należy dołączyć właściwe umocowanie prawne.
- 7) Zamawiający nie jest podmiotem wykonującym zadania z zakresu administracji publicznej i nie wymaga dokonania opłaty skarbowej, związanej z udzielonym pełnomocnictwem osoby do reprezentowania Wykonawcy.
- 8) Oferta powinna zawierać wszystkie wymagane dokumenty, oświadczenia i załączniki, o których mowa w treści niniejszej SIWZ.
- 9) Dokumenty powinny być sporządzone zgodnie z zaleceniami oraz przedstawionymi przez Zamawiającego wzorcami - załącznikami, a w szczególności zawierać wszystkie informacje oraz dane.

2. Oferta wspólna. W przypadku, kiedy ofertę składa kilka podmiotów, oferta musi spełniać następujące warunki:

- 1) Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
- 2) Oferta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika.
- 3) Upoważnienie do pełnienia funkcji pełnomocnika wymaga podpisu prawnie upoważnionych przedstawicieli każdego z partnerów - należy załączyć je do oferty.
- 4) [Załącznik nr 4 do SIWZ](#) składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokument ten potwierdza, brak podstaw wykluczenia w którym każdy z wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia.
- 5) Podmioty występujące wspólnie ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań.
- 6) 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.

DZIAŁ XI. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Oferty należy przesłać do dnia 29.10.2020 r. do godz. 10:00

2. Otwarcie ofert:

- 1) Otwarcie ofert nastąpi w dniu 29.10.2020 r., o godz. 10:30
- 2) Otwarcie ofert następuje poprzez użycie aplikacji do szyfrowania ofert dostępnej na miniPortalu i dokonywane jest poprzez odszyfrowanie i otwarcie ofert za pomocą klucza prywatnego.
- 3) Otwarcie ofert jest jawne, Wykonawcy mogą uczestniczyć w sesji otwarcia ofert.
- 4) Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie internetowej informację z otwarcia ofert.

DZIAŁ XII. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie zobowiązania, musi być podana w PLN, z wyodrębnieniem należnego podatku VAT.
2. Cena podana w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
3. Cena może być tylko jedna.
4. Cena (cena brutto) = ilość x cena jednostkowa netto + wartość VAT.

DZIAŁ XIII. KRYTERIA OCENY OFERTY

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

| LP | KRYTERIUM | % | SPOSÓB OBLICZANIA |
|----|--------------|-----|--|
| 1 | Cena | 60% | Najniższa cena spośród ważnych ofert ----- Cena badanej oferty X 60 |
| 2 | Czas dostawy | 40% | $T = \frac{T_{\min}}{T_{\text{badana}}} \times 40$ <p>T_{\min} – minimalny czas dostawy - 1 tydzień T_{badana} – czas dostawy obliczanej oferty</p> <p>Maksymalny czas dostawy: 4 tygodnie Minimalny czas dostawy: 1 tydzień</p> <p>Kryterium „czas dostawy” będzie liczone na podstawie zaoferowanego przez wykonawców czasu dostawy, nie krótszego jednak niż 1 tydzień. Oferta Wykonawcy, który zaproponuje krótszy czas dostawy niż 1 tydzień, będzie oceniana przez Zamawiającego jako oferta z 1 tygodniowym czasem dostawy. Oferta Wykonawcy bez określenia czasu dostawy będzie oceniana przez Zamawiającego jako oferta z 4 tygodniowym czasem dostawy. Oferta Wykonawcy, który zaproponuje dłuższy czas dostawy niż 4 tygodnie, będzie podlegała odrzuceniu.</p> |

2. Wynik:
Oferta, która przedstawia najkorzystniejszy bilans (maksymalna liczba przyznanych punktów w oparciu o ustalone kryteria) zostanie uznana za najkorzystniejszą, pozostałe oferty zostaną sklasyfikowane zgodnie z ilością uzyskanych punktów.

DZIAŁ XIV. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienie zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

DZIAŁ XV. WARUNKI UMOWY

1. Zamawiający podpisze umowę z wykonawcą, który przedłoży najkorzystniejszą ofertę z punktu widzenia kryteriów przyjętych w niniejszej SIWZ.
2. Umowa zawarta zostanie z uwzględnieniem postanowień wynikających z treści niniejszej SIWZ oraz danych zawartych w ofercie.
3. Postanowienia umowy zawarto w projekcie umowy, który stanowi [Załącznik nr 3 do SIWZ](#).

DZIAŁ XVI. INFORMACJA O MOŻLIWOŚCI ZMIANY POSTANOWIEŃ UMOWY

1. Dopuszcza się możliwość zmiany przedmiotu zamówienia wynikającego z oferty na podstawie, której zawarta została umowa, przy niższej lub niezwiększonej cenie, w przypadku, gdy Wykonawca zaproponuje nowszy technologicznie produkt spełniający parametry określone w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Dopuszcza się możliwość zmiany numeru katalogowego, kodu produktu i nazwy własnej przedmiotu umowy, w przypadku, gdy wykonawca zaproponuje taką zmianę.
3. Dopuszcza się możliwość obniżenia wielkości ceny, w przypadku, gdy Wykonawca w okresie realizacji umowy zaproponuje ten sam produkt w niższej cenie.
4. Dopuszcza się możliwość zmiany stawki podatku VAT na towary sprzedawane w ramach rozstrzygniętego postępowania. Zmiana ceny następuje nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie aktu prawnego

- zmieniającego stawkę podatku VAT.
5. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany terminy dostawy w przypadku wystąpienia okoliczności, których Wykonawca nie mógł przewidzieć na etapie składania oferty jeżeli Wykonawca wykaże, że będą one miały wpływ na realizację zamówienia.

DZIAŁ XVII. ŚRODKI OCHRONY PRAWNEJ

1. Odwołanie

- 1) Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności, do której zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
- 2) Odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:
 - a) wyboru trybu negocjacji bez ogłoszenia, zamówienia z wolnej ręki lub zapytania o cenę;
 - b) określenia warunków udziału w postępowaniu;
 - c) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
 - d) odrzucenia oferty odwołującego;
 - e) opisu przedmiotu zamówienia;
 - f) wyboru najkorzystniejszej oferty.
- 3) Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
- 4) Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
- 5) Odwołujący przesyła kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
- 6) 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, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust. 2 ustawy.
- 7) W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.
- 8) Na czynności, o których mowa w pkt 6, nie przysługuje odwołanie, z zastrzeżeniem art. 180 ust. 2 ustawy Pzp.
- 9) Odwołanie wnosi się w terminie 5 dni od dnia przesłania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 ustawy Pzp zdanie drugie albo w terminie 10 dni – jeżeli przesłane w inny sposób.
- 10) Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu a także wobec postanowień SIWZ, wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub zamieszczenia SIWZ na stronie internetowej.
- 11) Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt 8 i 9 wnosi się w terminie 5 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

2. Skarga do sądu

- 1) Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
- 2) W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
- 3) Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.
- 4) Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora publicznego jest równoznaczne z jej wniesieniem.
- 5) Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego właściwemu sądowi w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.
- 6) W terminie 21 dni od dnia wydania orzeczenia skargę może wnieść także Prezes Urzędu. Prezes Urzędu może także przystąpić do toczącego się postępowania.

- 7) Do czynności podejmowanych przez Prezesa Urzędu stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o prokuratorze.
 - 8) Skarga powinna czynić zadość wymaganiom przewidzianym dla pisma procesowego oraz zawierać oznaczenie zaskarżonego orzeczenia, przytoczenie zarzutów, związane ich uzasadnienie, wskazanie dowodów, a także wnioski o uchylenie orzeczenia lub o zmianę orzeczenia w całości lub w części.
 - 9) W postępowaniu toczącym się na skutek wniesienia skargi nie można rozszerzyć żądania odwołania ani występować z nowymi żądaniami.
 - 10) Sąd na posiedzeniu niejawnym odrzuca skargę wniesioną po upływie terminu lub niedopuszczalną z innych przyczyn, jak również skargę, której braków strona nie uzupełniła w terminie.
3. Szczegółowe informacje na temat środków ochrony prawnej znajdują się w ustawie Prawo zamówień publicznych w Dziale VI.

DZIAŁ XVIII. INFORMACJA I DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Mikołaja Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin;
- 2) inspektorem ochrony danych osobowych w Szpitalu Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika jest Pani Anna Kobusińska, adres e-mail: sekretariat@swk.med.pl, telefon: 94 34 88 545;
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę „Sprzętu medycznego do wyremontowanego oddziału szpitalnego”, prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, przez okres 5 lat kalendarzowych od dnia zakończenia realizacji umowy;
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- 7) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- 8) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- 9) nie przysługuje Pani/Panu:
 - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

DZIAŁ XIX. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Zasady udostępniania dokumentów
 - 1) Protokół wraz z załącznikami jest jawny. Załączniki do protokołu udostępnia się po dokonaniu wyboru najkorzystniejszej oferty lub unieważnieniu postępowania.
 - 2) Udostępnienie protokołu zainteresowanym odbywać się będzie wg poniższych zasad:
 - a) udostępnienie protokołu w siedzibie Zamawiającego:
 - Zamawiający udostępnia protokół wraz z załącznikami po złożeniu pisemnego wniosku;
 - Zamawiający udostępnia protokół wraz z załącznikami w miejscu oraz czasie przez niego wskazanym;
 - bez zgody Zamawiającego, wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników nie może

samodzielnie kopiować lub utrzymywać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert,

b) przesłanie kopii protokołu:

- Zamawiający przesyła protokół lub załączniki w wersji papierowej lub elektronicznej zgodnie z wyborem wnioskodawcy po złożeniu pisemnego wniosku;
- cena kopii 1 strony wersji papierowej wynosi 79 gr brutto;
- jeżeli przesłanie kopii protokołu lub załączników zgodnie z wyborem wnioskodawcy jest z przyczyn technicznych znacząco utrudnione, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do przesłania dokumentów, zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp oraz Kodeksu Cywilnego.

DZIAŁ XX. ZAŁĄCZNIKI

1. Formularz oferty.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Projekt umowy.
4. Oświadczenie wykonawcy składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy Pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania.

FORMULARZ OFERTY

1. Dane Wykonawcy:

| | |
|--------------------------------|---|
| Nazwa i adres Wykonawcy: | |
| Województwo: | |
| KRS lub inny organ rejestrowy: | |
| Wielkość przedsiębiorstwa | 1. mikroprzedsiębiorstwo; 2. małe przedsiębiorstwo; 3. średnie przedsiębiorstwo; 4. żadne z powyższych. (właściwe podkreślić) |
| Osoby upoważniona do kontaktu | Imię i nazwisko; Tel./fax Adres e-mail:..... |
| Nr rachunku bankowego: | |

2. Oświadczam, że:

- 1) akceptuję w całości wszystkie warunki zawarte w SIWZ;
- 2) składam ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia w zakresie określonym w SIWZ, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i wzorem umowy;
- 3) cena zawiera wszystkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty;
- 4) akceptuję warunki płatności określone przez Zamawiającego w SIWZ przedmiotowego postępowania;
- 5) jestem związany/a niniejszą ofertą przez okres 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert;
- 6) przewiduję/nie przewiduję powierzenie podwykonawcom realizacji zamówienia w części
- 7) zapoznałem/am się z postanowieniami umowy, określonymi w SIWZ i zobowiązuję się, w przypadku wyboru mojej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w SIWZ, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego;
- 8) wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*

3. Oferuję dostawę, zgodnie z wymogami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia:

| CZEŚĆ NR 1 CHŁODZIARKA MEDYCZNA | | | | | | | | | | |
|---------------------------------|----------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Chłodziarka medyczna | | | Szt. | 8 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 2 DOZOWNIKI DO TLENU | | | | | | | | | | |
|-------------------------------|----------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Dozowniki do tlenu | | | Szt. | 20 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 3 STOJAK DO PŁYNÓW INFUZYJNYCH | | | | | | | | | | |
|---|------------------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Stojak do płynów infuzyjnych | | | Szt. | 10 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 4 MATERACE PRZECIWODLEŻYNOWE | | | | | | | | | | |
|---------------------------------------|---|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Materace przeciwodleżynowe Dopuszczalna maksymalna masa pacjenta: <110 kg- 5 szt. | | | Szt. | 5 | | | | | |
| 2 | Materac przeciwodleżynowy Dopuszczalna maksymalna masa pacjenta: >130 kg- 1 szt. | | | Szt. | 1 | | | | | |
| RAZEM | | | | | | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 5 SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU KOMPATYBILNY Z KARDIOMONITORAMI FIRMY MINDRAY | | | | | | | | | | |
|---|---|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | System centralnego nadzoru kompatybilny z kardiomonitorem firmy Mindray | | | Szt. | 1 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 6 APARAT EKG | | | | | | | | | | |
|-----------------------|----------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Aparat ekg | | | Szt. | 2 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 7 POMPA INFUZYJNA DWUSTRZYKAWKOWA | | | | | | | | | | |
|--|---------------------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa | | | Szt. | 3 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

| CZEŚĆ NR 8 TERMOMETR BEZDOTYKOWY | | | | | | | | | | |
|----------------------------------|-----------------------|-------------------------|-------------------------|-----------------|-------|------------------|-----------|-------------------|------------|-------------|
| Lp. | Przedmiot zamówienia | Producent, typ, nr kat. | Klasa wyrobu medycznego | Jednostka miary | Ilość | Cena jedn. netto | VAT w (%) | Cena jedn. brutto | Cena netto | Cena brutto |
| 1 | Termometr bezdotykowy | | | Szt. | 10 | | | | | |
| Czas dostawy..... | | | | | | | | | | |

..... (miejsowość), dnia r.

¹⁾ rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawcy nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

| CZĘŚĆ NR 1 CHŁODZIARKA MEDYCZNA | | | |
|---------------------------------|---|---------------|-------------------------|
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
| 1 | Profesjonalna chłodziarka medyczna | Tak | |
| 2 | Wymiary zewnętrzne (szerokość x głębokość x wysokość): 600x615x820 mm (+/- 20 mm) | Tak | |
| 3 | Wymiary wewnętrzne (szerokość x głębokość x wysokość): 440x435x670 mm (+/- 20 mm) | Tak | |
| 4 | Dynamiczny system chłodzenia, automatyczne odszranianie | Tak | |
| 5 | Zakres temperatury: min. +3 - +16 stopni | Tak | |
| 6 | Obudowa wykonana ze stali lakierowana na biało | Tak | |
| 7 | Bezspoinowe wnętrze wykonane z tworzywa sztucznego, łatwe do utrzymania w czystości | Tak | |
| 8 | Sterowanie elektroniczne, oświetlenie LED | Tak | |
| 9 | Cyfrowy wskaźnik temperatury powinien być umieszczony na zewnątrz | Tak | |
| 10 | Alarm w przypadku awarii: optyczny oraz akustyczny | Tak | |
| 11 | Chłodziarka wyposażona w Interfejs RS485 | Tak | |
| 12 | Ilość półek 4, w tym co najmniej 2 regulowane | Tak | |
| 13 | Maksymalne obciążenie półek min. 40 kg | Tak | |
| 14 | Zintegrowany zamek chroniący przechowywane produkty przed dostępem osób postronnych | Tak | |
| 15 | Gwarancja min. 24 miesiące | Tak | |

| CZĘŚĆ NR 2 DOZOWNIKI DO TLENU | | | |
|-------------------------------|--|---------------|-------------------------|
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
| 1 | Dozownik do tlenu do panela zamontowanego na ścianie. Dozownik do tlenu z wtykiem typu AGA | Tak | |
| 2 | Przepływ tlenu do 15-17l/min Adapter do Respiflo (jednorazowych nebulizatorów stosowanych w szpitalu) | Tak | |

| CZĘŚĆ NR 3 STOJAK DO PŁYNÓW INFUZYJNYCH | | | |
|---|--|---------------|-------------------------|
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
| 1 | Wieszak kroplówki przejezdny 4 ro hakowy- wisięgnik do zawieszania pojemników z płynami, które dożylnie dostarczane są do organizmu pacjenta | Tak | |
| 2 | Konstrukcja wieszaka wykonana ze stali nierdzewnej | Tak | |
| 3 | Regulacja wysokości wisięgnika i blokowanie automatyczne | Tak | |
| 4 | Minimalna wysokość wisięgnika kroplówki 1300 (± 50 mm) | Tak | |
| 5 | Maksymalna wysokość wisięgnika kroplówki 2000 mm (± 50 mm) | Tak | |
| 6 | Pięcioramienna podstawa o średnicy 550 mm posiadająca koła jezdne | Tak | |
| 7 | Koła o średnicy min 50 mm, z których co najmniej 2 posiadają blokadę | Tak | |
| Pozostałe wymagania | | Tak | |
| 8 | Gwarancja min. 24 miesiące | Tak | |
| 9 | W przypadku wątpliwości co do zaoferowanych parametrów, Zamawiający zastrzega sobie możliwość wezwania Wykonawcy do prezentacji oferowanego wyrobu | Tak | |

| CZĘŚĆ NR 4 MATERACE PRZECIWODLEŻYNOWE | | | |
|---------------------------------------|--|---------------|-------------------------|
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
| 1 | Materac pęcherzykowy przeznaczony do opieki nad chorym z ryzykiem powstania odleżyn. Układ mikrootworów, przez które wydostaje się w kierunku pacjenta powietrze wspomagając wentylację jego ciała. Materac wykonany z PU medycznego, kolor niebieski | Tak | |
| 2 | Materace pęcherzykowe w pokrowcu kompaktowym. Pompy zasilające materace. Przewody do połączenia z pompami o średnicy 6,5 mm. Instrukcja obsługi urządzenia wraz z kartą gwarancyjną. Wyposażenie opcjonalne: - pokrowiec - zawór reanimacyjny - szybkozłączka transportowa | Tak | |
| 3 | Dopuszczalna maksymalna masa pacjenta: - <110 kg- 5 szt. - >130 kg- 1 szt. Użytkowa minimalna wartość ciśnienia -30 mmHg Dopuszczalna maksymalna wartość ciśnienia- 110 mmHg Wymiary po napompowaniu 90x190x 6,5cm (+/-5%) Wewnętrzna średnica przewodów zasilających- 6mm Ilość komór głównych powietrza- 2 Ilość komór poprzecznych – min 25 Ilość punktów podparcia (pęcherzyków) min 120 Tryb pracy: ciągły (zmienny lub statyczny) Masa własna: max 2,5 kg | Tak | |
| 4 | Gwarancja min. 24 miesiące | Tak | |

| CZĘŚĆ NR 5 SYSTEM CENTRALNEGO NADZORU KOMPATYBILNY Z KARDIOMONITORAMI FIRMY MINDRAY | | | |
|---|--|---------------|-------------------------|
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
| 1 | Stacja centralna przystosowana do podłączenia przewodowego co najmniej 10. kardiomonitorów | Tak | |
| 2 | Łączność bezprzewodowa dla 4. kardiomonitorów | Tak | |
| 3 | Komputer, kolorowy ekran LCD o przekątnej co najmniej 23" – 2 szt. zawieszony na ścianie, w komplecie mysz i klawiatura komputerowa | Tak | |
| a) | alarmy 3-stopniowe (wizualne i akustyczne) z poszczególnych łóżek, z identyfikacją alarmującego łóżka. Wyciszenie alarmów i uruchamianie pomiaru ciśnienia nieinwazyjnego z poziomu centrali | Tak | |
| b) | wpisywanie danych demograficznych pacjenta w centrali i w monitorach | Tak | |
| c) | pamięć stanów krytycznych (alarmów i arytmii i innych zdarzeń, z zapisem odcinków krzywych dynamicznych i wartości liczbowych) - minimalna liczba zdarzeń: 500/pacjenta | Tak | |
| d) | funkcja "holterowska" – pamięć ciągłego zapisu przynajmniej 4 monitorowanych przebiegów falowych (EKG i inne) - nie tylko trendów; z ostatnich min. 240 godzin | Tak | |
| e) | trendy tabelaryczne: pamięć z ostatnich min. 240 godzin | Tak | |
| 4 | Drukarka laserowa do wydruków trendów i raportów na standardowym papierze A4 | Tak | |
| 5 | Podtrzymanie zasilania elektrycznego stanowiska monitorowania centralnego (UPS) min. na 20 min | Tak | |
| 6 | Możliwość rozbudowy Centrali o stację podglądową – opisać oferowane rozwiązanie | Tak | |
| 7 | Możliwość rozbudowy Centrali o przesyłanie danych na urządzenia mobilne typu tablet, smartfon – opisać oferowane rozwiązanie | Tak | |

| CZĘŚĆ NR 6 APARAT EKG | | | |
|-----------------------|--|---------------|-------------------------|
| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
| APARAT EKG | | | |
| 1 | Aparat EKG 12-kanalowy z analizą i interpretacją danych z badań. | Tak | |
| 2 | Tryby pracy: automatyczny, ręczny. | Tak | |
| 3 | Wykonywanie pomiarów HR, PR, QRS, QT, QTc oraz pomiarów osi P, R, T. CMR >100dB Pomiar HR 30-300 | Tak | |
| 4 | Automatyczna interpretacja wyników badań z podaniem kryterium rozpoznania. | Tak | |
| 5 | Algorytm interpretacji 12-kanalowego zapisu EKG, uwzględniający wiek i płeć osoby badanej – dorosłych i dzieci. | Tak | |
| 6 | Kolorowy, wysokiej rozdzielczości, ekran LCD, min. 7" min. 800x480 | Tak | |
| 7 | Klawiatura membranowa alfanumeryczna wraz z klawiszami funkcyjnymi | Tak | |
| 8 | Wyświetlanie na ekranie LCD: - aktualnego czasu; - częstości rytmu; - czułości, prędkości zapisu i rodzaju filtru. - kontaktu elektrod | Tak | |
| 9 | Pamięć wewnętrzna do przechowywania min. 100 zapisów EKG, wykonanych w trybie automatycznym | Tak | |
| 10 | Interfejs USB, umożliwiający zapis EKG na nośniku PenDrive | Tak | |
| 11 | Pasma przenoszenia: min. zakres 0,05 ÷ 300 Hz. | Tak | |
| 12 | Kontrola kontaktu każdej elektrody ze skórą pacjenta | Tak | |
| 13 | Wyświetlanie na ekranie LCD ostrzeżeń o braku kontaktu elektrody ze skórą pacjenta. | Tak | |
| 14 | Wyświetlanie na ekranie LCD komunikatu informującego o ostrym zawale serca pacjenta. | Tak | |
| 15 | Drukarka termiczna, wbudowana w aparat | Tak | |
| 16 | Prędkość zapisu: min. 5, 10, 25 i 50 mm/s. | Tak | |
| 17 | Jednoczesna rejestracja sygnału EKG z 3-ech, 6-ciu i 12-tu odprowadzeń | Tak | |
| 18 | Formaty wydruku: 12 x 1, 6x2, 3x4, 3x4 +1, 3x4 + 3 | Tak | |
| 19 | Wydruki w trybie ręcznym: 3, 6,12 kanałów z konfigurowaną grupą kanałów. | Tak | |
| 20 | Wydruk daty i godziny badania. | Tak | |
| 21 | Czułość: min. 5, 10 i 20 mm/mV. | Tak | |
| 22 | Filtr zakłóceń pochodzących od elektroenergetycznej sieci zasilającej. | Tak | |
| 23 | Cyfrowe filtry zakłóceń mięśniowych (min. 25/40/150 Hz) i pływania linii izoelektrycznej. | Tak | |
| 24 | Obwody wejściowe aparatu zabezpieczone przed impulsami defibrylatora. | Tak | |
| 25 | Wykrywanie impulsów stymulatora. Częstotliwość próbkowania dla detekcji impulsów stymulatora: 32 000 próbek /s / kanał. | Tak | |
| 26 | Częstotliwość cyfrowego próbkowania EKG dla analizy i zapisu: 1000 próbek / s / kanał. | Tak | |
| 27 | Rozdzielczość przetwarzania: min. 24 bitów. | Tak | |
| 28 | Komunikacja: min 2x USB | Tak | |
| 29 | Możliwość rozbudowy o oprogramowanie do analizy, archiwizacji badań EKG zainstalowanego na serwerze użytkownika lub na dysku wirtualnym Format danych SCP-PDF, Możliwość rozbudowy pamięci do 1000 badań | Tak | |

| | | | |
|----|--|-----|--|
| | Możliwość rozbudowy o moduł Wi-Fi, LAN Możliwość rozbudowy eksportu danych w formatach DICOM, HL7 | | |
| 30 | Możliwość rozbudowy o czytnik kodów kreskowych i kart magnetycznych | Tak | |
| 31 | Komunikacja użytkownika z aparatem w języku polskim. | Tak | |
| 32 | Zasilanie aparatu z elektroenergetycznej sieci 230 V AC 50 Hz i z wewnętrznego bezobsługowego akumulatora | Tak | |
| 33 | Możliwość wykonania minimum 500 badań w trybie automatycznym przy zasilaniu aparatu z wewnętrznego akumulatora | Tak | |
| 34 | Masa aparatu z akumulatorem, bez kabla pacjenta, papieru i wózka: poniżej 2,7 kg. | Tak | |

SERWIS GWARANCYJNY

| | | | |
|---|--|-----|--|
| 1 | Długość udzielanej gwarancji min. 24 miesiące | Tak | |
| 2 | Gwarancja produkcji części zamiennych minimum 10 lat | Tak | |
| 3 | Rok produkcji 2020, sprzęt fabrycznie nowy, nierekondycjonowany | Tak | |
| 4 | Instrukcja obsługi w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej (pendrive lub płyta CD) | Tak | |

STOLIK POD APARAT

| | | | |
|---|--------------------------------------|-----|--|
| 1 | Stal lakierowana proszkowo | Tak | |
| 2 | 2 półki ze stali malowanej proszkowo | Tak | |
| 3 | 4 kółka transportowe | Tak | |
| 4 | Liczba półek: 2 | Tak | |

CZĘŚĆ NR 7 POMPA INFUZYJNA DWUSTRZYKAWKOWA

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
|-----|--|---------------|-------------------------|
| 1 | Duży, czytelny wyświetlacz | Tak | |
| 2 | możliwość podglądu i zmiany parametrów w trakcie infuzji | Tak | |
| 3 | duża liczba obsługiwanych typów strzykawk w zakresie pojemności 5 - 60 ml (powyżej 55) | Tak | |
| 4 | automatyczne rozpoznawanie rozmiaru strzykawki | Tak | |
| 5 | tryb pracy „standard” umożliwiający programowanie w jednostkach objętościowych | Tak | |
| 6 | tryb pracy „aneste” umożliwiający programowanie w jednostkach wagowych | Tak | |
| 7 | tryb pracy „profil” umożliwiający infuzję wielofazową, | Tak | |
| 8 | funkcja bezpiecznego podawania dawki uderzeniowej | Tak | |
| 9 | BOLUS, * system wielopoziomowego wykrywania okluzji z funkcją Anti-Bolus (ABS) * rozbudowany system alarmów * wbudowana biblioteka leków * wbudowany system testów * komunikacja zewnętrzna w standardzie RS-232 * możliwość odczytu historii zdarzeń na wyświetlaczu i w postaci pliku XML * możliwość długotrwałej pracy z akumulatora * możliwość mocowania na statywie, na łóżku lub specjalnej szynie | Tak | |
| 10 | Prędkość dozowania: nastawiana co 0,1 ml/h : 0,1 ÷ 2000 ml/h dla strzykawki 50 ml 0,1 ÷ 1200 ml/h dla strzykawki 30 ml 0,1 ÷ 1000 ml/h dla strzykawki 20 ml 0,1 ÷ 600 ml/h dla strzykawki 10 ml 0,1 ÷ 400 ml/h dla strzykawki 5 ml | Tak | |
| 11 | Objętość infuzji: 0,1 ÷ 1000 ml, ustawiana co 0,1 ml | Tak | |
| 12 | Maksymalna prędkość dozowania dawki uderzeniowej (bolus): nastawiana co 0,1 ml/h | Tak | |

| | | | |
|----|--|-----|--|
| | do 2000 ml/h dla strzykawki 50 ml do 1200 ml/h dla strzykawki 30 ml do 1000 ml/h dla strzykawki 20 ml do 600 ml/h dla strzykawki 10 ml do 400 ml/h dla strzykawki 5 ml | | |
| 13 | Jednostki programowania infuzji: ml/h, µg/h, mg/h, µg/kg/h, mg/kg/h, µg/kg/min, mg/kg/min | Tak | |
| 14 | Dawka uderzeniowa (bolus): do objętości strzykawki, ustawiana co 0,1ml | Tak | |
| 15 | Dawka początkowa: do objętości strzykawki | Tak | |
| 16 | Koncentracja leku: 0,1 ÷ 9999 µg/ml, mg/ml | Tak | |
| 17 | Waga pacjenta: do 300 kg | Tak | |
| 18 | Czas infuzji: maks. 99 godz. 59 min. 59 sek | Tak | |
| 19 | Prędkość KVO:0 ÷ 5 ml, programowana co 0,1 ml/h | Tak | |
| 20 | Dokładność dozowania: +-2% | Tak | |
| 21 | Programowane ciśnienie okluzji - 9 poziomów:40 ÷ 120 kPa co 10 kPa | Tak | |
| 22 | Typy strzykawk: 5, 10, 20, 30, 50/60 ml | Tak | |
| 23 | Zasilanie:100 - 240 VAC, 50/60 Hz lub 12 - 15 VDC | Tak | |
| 24 | Akumulator wewnętrzny o podwyższonej trwałości (min 940 mAh) | Tak | |
| 25 | Czas pracy z akumulatora: min. 20 h przy prędkości 5 ml/h. | Tak | |
| 26 | Czas ładowania akumulatora: max. 24 h | Tak | |
| 27 | Klasa ochronności: min. I, typ CF, IP42 | Tak | |
| 28 | Wymagania bezpieczeństwa: Typu EN 60601-1 lub równoważna Typu EN 60601-1-2 (EMC) lub równoważna Typu EN 60601-2-24 lub równoważna Typu MDD 93/42/EEC lub równoważna | Tak | |
| 29 | Ciężar pompy: max. 4,2 kg | Tak | |
| 30 | Właściwości urządzenia | Tak | |
| | Interfejs: Gniazdo alarmu zewnętrznego:24 V, 1 A | Tak | |
| | Wyświetlacz: LCD duży, czytelny, dwuwierszowy, 2 x 16 znaków | Tak | |
| 31 | Inne możliwości: * likwidacja bolusa okluzyjnego (ABS) * automatyczne rozpoznawanie strzykawk * informacja o stanie naładowania akumulatora * biblioteka leków z możliwością modyfikacji * wskaźnik ciśnienia infuzji * programowanie nazwy oddziału * blokada zmiany parametrów hasłem * funkcja wypełniania drenu * funkcja STAND-BY * testy użytkownika i serwisowe | Tak | |
| 32 | Historia infuzji: min. 1800 zdarzeń | Tak | |
| 33 | Czas utrzymania danych w pamięci: 10 lat | Tak | |
| 34 | Regulacja głośności alarmu: 3 poziomy głośności, ton przerywany lub ciągły | Tak | |

CZĘŚĆ NR 8 TERMOMETR BEZDOTYKOWY

| Lp. | Opis przedmiotu zamówienia | Potwierdzenie | Producent, typ, nr kat. |
|-----|--|---------------|-------------------------|
| 1 | Jednostka pomiaru °C/°F | Tak | |
| 2 | Tryby pracy Ciało (tryb regulowany) / powierzchnia (tryb bezpośredni) Referencyjny obszar ciała Część pachowa | Tak | |
| 3 | Miejsce pomiaru: Czoło | Tak | |

| | | | |
|---|--|-----|--|
| 4 | Zakres pomiaru temperatur Tryb ciało: 34.0°C-43.0°C/93.2°F -109.4°F Tryb powierzchnia: 0°C-100°C/32°F-212°F | Tak | |
| 5 | Dokładność pomiaru: Tryb ciało:34.0°C-34.9°C:±0.3°C/ 93.2°F -94.8°F:±0.5°F;35.0°C-42.0°C:±0.2°C/95.0°F -107.6°F:±0.4°F;42.1°C-43.0°C:±0.3°C/107.8°F -109.4°F: ±0.5°F; Tryb powierzchnia:±2°C/±3.6°F. | Tak | |
| 6 | Precyzja ekranu 0.1°C/0.1°F | Tak | |
| 7 | Trójkolorowe podświetlanie ekranu Zielony –Temperatura normalna (35.5-37.3°C / 95.9-99.1°F) Żółty (Lekka gorączka)(37.4-38.0°C(punkt alarmu) / 99.3-100.4°F) Czerwony –Gorączka (38.1-43.0°C/ 100.6-109.4°F) | Tak | |
| 8 | Czas pomiaru≤2S | Tak | |

PROJEKT UMOWY SPRZEDAŻY NR ... TZ.WM.TP.382.....2020 EK

zamówienie w trybie przetargu nieograniczonego art. 39 ustawy Prawo zamówień publicznych

dotyczy:

Umowa zawarta w dniu2020 roku w Koszalinie, pomiędzy:

Szpitalem Wojewódzkim im. Mikołaja Kopernika

ul. T. Chałubińskiego 7, 75 – 581 Koszalin

NIP: 669-10-44-410, REGON: 330006292, BDO: 000008455, KRS: 0000006505

reprezentowanym przez Andrzeja Kondaszewskiego – Dyrektora

zwanym dalej *Kupującym*

a

NIP:.....REGON:.....KRS:.....

reprezentowanym przez:

zwanym dalej *Sprzedawcą*

§ 1

1. Sprzedawca zobowiązuje się do sprzedaży i dostarczenia Kupującemu za cenę i w ilości jak w formularzu ofertowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy i będącej integralną częścią umowy.
2. Wartość sprzętu netto: zł, brutto: zł..
3. Sprzedawca poniesie koszt:
 - 1) Dostarczenia sprzętu do Kupującego;
 - 2) Montażu i uruchomienia sprzętu u Kupującego;
 - 3) Przeszkolenie personelu w zakresie obsługi;
 - 4) Ubezpieczenia sprzętu na czas dostawy i do czasu uruchomienia;
4. Dostawa sprzętu nastąpi w terminie do2020 r. – po wcześniejszym ustaleniu miejsca dostawy oraz montażu i instalacji z, tel.

§ 2

1. Na zakupiony sprzęt Sprzedawca udziela ... miesięcznej gwarancji oraz zobowiązuje się do wykonania nieodpłatnego serwisu gwarancyjnego.
2. W okresie gwarancji w przypadku wystąpienia awarii dostawa sprzętu zastępczego nastąpi do 7 dni od zgłoszenia.
3. Po upływie okresu gwarancji istnieje możliwość podpisania umowy serwisowej określającej szczegółowo warunki przeglądów i napraw pogwarancyjnych.
4. Maksymalna liczba napraw gwarancyjnych uprawniająca do wymiany elementu na nowy: 3 tego samego elementu.
5. Okresowe przeglądy techniczne z niezbędnymi testami w cenie dostawy – minimum raz w roku przez okres trwania gwarancji lub częściej jeśli wymaga tego zalecenie dostawcy/producenta, przy czym ostatni przegląd należy przeprowadzić w miesiącu kończącym okres gwarancji.
6. Okresowe przeglądy techniczne należy zakończyć stosownymi certyfikatami.
7. Okresowe przeglądy techniczne odbywać się będą w miejscu użytkowania.
8. Za terminowość wykonanych przeglądów w okresie gwarancji odpowiedzialny jest Sprzedawca.
9. Koszty transportu sprzętu w przypadku konieczności jego wysyłki w trakcie okresu gwarancyjnego ponosi Sprzedawca.
10. Czas przystąpienia do naprawy – 48 godzin od zgłoszenia.

§ 3

1. Zapłata nastąpi w formie przelewu bankowego na rachunek Sprzedawcy nr do 60 dni od dnia doręczenia faktury, dostawy i instalacji sprzętu.
2. Kupujący wymaga, aby faktura za dostarczony towar była opisana numerem realizowanej umowy.

§ 4

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu kary umowne w przypadku:
 - 1) niezrealizowania umowy w terminie, o którym mowa w § 1 ust. 4 w wysokości 0,2 % wartości brutto umowy określonej w § 1 ust. 2.
 - 2) usuwania awarii lub wymiany sprzętu na wolny od wad w wysokości 0,2 % wartości brutto przedmiotu umowy zgłoszonego jako awaryjny, za każdy rozpoczęty dzień przekroczenia ustalonego terminu usunięcia awarii lub wymiany sprzętu na nowy lub dostawy sprzętu zastępczego, liczony od terminu zakończenia okresu oczekiwania na usunięcie awarii lub wymiany sprzętu.

- 3) odstąpienia od umowy przez Kupującego z przyczyn zależnych od Sprzedawcy - w wysokości 10% wartości brutto umowy, określonej w § 1 ust. 2.
2. Kupujący zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego, przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
3. Zapłata kar umownych następuje na pisemne wezwanie Kupującego w terminie 10 dni od dnia otrzymania wezwania.

§ 5

Zmiana wierzyciela dokonana bez zgody podmiotu tworzącego Kupującego jest nieważna.

§ 6

1. Sprzedawca wraz ze sprzętem dostarczy:
 - 1) Wymagane prawem dokumenty właściwe dla przedmiotu zamówienia w celu jego uruchomienia i eksploatacji.
 - 2) Wypełniony paszport techniczny danego sprzętu.
 - 3) Instrukcję bhp sprzętu w języku polskim.
 - 4) Instrukcję obsługi sprzętu w języku polskim.
 - 5) Zbiorcze zestawienie dostarczonego sprzętu zawierające: nazwę, typ, producent, rok produkcji, numer fabryczny.
2. Uruchomienie sprzętu oraz przeszkolenie personelu nastąpi protokolarnie w terminie uzgodnionym z Kupującym, przy czym okres gwarancji liczony będzie od dnia uruchomienia sprzętu i przeszkolenia personelu, zgodnie z protokołem odbioru zawierającym:
 - 1) Nazwę i typ sprzętu;
 - 2) Numer fabryczny sprzętu;
 - 3) Rok produkcji sprzętu;
 - 4) Producent;
 - 5) Data uruchomienia;
 - 6) Listę przeszkolonych pracowników;
 - 7) Odnotowanie przekazania instrukcji obsługi dla personelu obsługującego.
 - 8) Wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa, które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonywane przez użytkownika (zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych Dz.U.2017.211 t.j.)
 - 9) Wykaz dostawców specjalnych części zamiennych i materiałów, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę wyrobu (zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych Dz.U.2017.211 t.j.).

§ 7

Wszelkie zmiany do niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy pod rygorem nieważności.

§ 8

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 9

Spory wynikłe na tle wykonania niniejszej umowy, strony poddadzą rozstrzygnięciu właściwemu rzeczowo Sądowi w Koszalinie.

§ 10

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

Załączniki do umowy:

1. Formularz ofertowy.
2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia.
3. Wykaz dostawców specjalnych części zamiennych.
4. Wykaz podmiotów upoważnionych wykonywania czynności serwisowych.

KUPUJĄCY:

SPRZEDAWCA:

Zamawiający:

Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika
ul. T. Chałubińskiego 7
75-581 Koszalin

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.
(nazwa postępowania), prowadzonego przez Szpital Wojewódzki im. M. Kopernika, ul. T. Chałubińskiego 7 w
Koszalinie, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

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

[UWAGA: zastosować tylko wtedy, gdy zamawiający przewidział wykluczenie wykonawcy z postępowania na podstawie ww. przepisu]

2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 8 ustawy Pzp.

..... (miejscowość), dnia r.

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 lub
art. 24 ust. 5 ustawy Pzp). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8
ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....

.....

.....

.....

..... (miejscowość), dnia r.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODMIOTU, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, na którego/yh zasoby powołuję się w niniejszym postępowaniu, tj.:
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG) nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami:
..... (podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie podlega/ją wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (miejsowość), dnia r.

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.