

Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia .

1. Nazwa i adres zamawiającego :

Zakład Lecznictwa Ambulatoryjnego w Chrzanowie Sp. z o.o.

32-500 Chrzanów ul. Sokoła 19

tel. 32 623 22 11-13 fax. 32 624 03 10

adres strony internetowej Zamawiającego : www.zla-chrzanow.pl

2. Tryb udzielenia zamówienia : Przetarg nieograniczony art.39 ustawy prawo zamówień publicznych z dnia 29.I.2004 (Dz.U.19poz.177)

3. Opis przedmiotu zamówienia:

Zamówienie podzielono na cztery części.:

I część -Dostawa i montaż lasera okulistycznego o długości fali 577nm wraz z wyposażeniem.

II część -Dostawa aparatu EKG 12 kanałowego EKG AsCARD MrGrey v. 201 z przystawką spirometryczną oraz wózkiem WB5v.001 lub aparatu i wózka o parametrach równoważnych.

III część - Dostawa aparatu do elektroterapii ETIUS U z głowicą ultradźwiękową GM-4 CM /1 MHZ aparatu o parametrach równoważnych.

IVczęść -Dostawa autoklawu stołowego Elara 11 lub urządzenia równoważnego

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.

CPV: 33128000-3 lasery medyczne inne niż stosowane w chirurgii 33121500-9 elektrokardiogram, 33100000-1 urządzenia medyczne 33191110-9 autoklawy

Część I: Dostawa 1 sztuki lasera okulistycznego o długości fali 577nm wraz z wyposażeniem

Laser okulistyczny o następujących parametrach minimalnych:
Laser okulistyczny do laseroterapii siatkówki i kąta przesączania oka.
Długość fali: 577 nm
Moc max. lasera min 2,0W
Czas trwania impulsu w trybie pracy impulsowej: od 0,01 s do 3 s
Czas trwania impulsu w trybie mikroimpulsu [MicroPulse]: od 0,05 ms do 1,00 ms
Czas trwania przerwy między impulsami: od 10 do 3000 ms
Czas trwania przerwy między impulsami w trybie [MicroPulse] od 1 do 10 ms
Wiązka celująca: wiązka z czerwonego lasera diodowego, intensywność regulowana przez użytkownika, maksymalna intensywność <1 mW
Zasilanie: 230 V AC +/-10%, 50 Hz,
Chłodzenie: powietrzem
Konsola lasera z dotykowym, kolorowym wyświetlaczem LCD
Konsola wyposażona w dwa wyjściowe, światłowodowe porty umożliwiające równoczesne podłączenie dwóch urządzeń wyzwalających wiązkę laserową, np. oftalmoskop nagłówny oraz adapter laserowy na lampę szczelinową.
Układ prowadzenia wiązki laserowej współosiowy
Dodatkowy pulpit sterowniczy wyposażony w kolorowy wyświetlacz umożliwiający zmianę energii,

czasu impulsu i częstotliwości powtarzania bezpośrednio obok lampy szczelinowej.
Bezprzewodowy pedał nożny do wyzwalania wiązki laserowej.
Lampa szczelinowa w układzie Zeiss z pięciokrotnym zmieniaczem powiększeń nie zintegrowana z laserem.
Adapter do lampy szczelinowej z mikromanipulatorem
Średnica ogniska koagulacji w zakresie od 50 do 500 μm zmieniana skokowo.
Filtr ochronny aktywny (tj. włączany tylko w momencie ekspozycji) o wielkości tłumienia min. 99,98%
Zabezpieczenie przed niekontrolowaną ekspozycją: - osłonięty wyłącznik nożny - blokada wykonania ekspozycji w wyniku wyłączenia pilota - ergonomiczna blokada wykonania ekspozycji w konsoli - blokada sensorowa- wyłączanie lasera przy otwarciu drzwi pomieszczenia
Możliwość współpracy z oftalmoskopem pośrednim, mikroskopem operacyjnym i końcówkami do endolaserofotokoagulacji w systemie 25G, 23G, 20G.
Okulary ochronne – 1 szt.
Wypożyczenie dodatkowe: -stolik z elektrycznie podnoszonym blatem -zapasowa żarówka do lampy szczelinowej
Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych.
Przy dostawie sprzętu do dołączyć „paszport techniczny” sprzętu, kartę gwarancyjną, protokół przekazania-odbioru, atesty na dopuszczenie do obrotu i użytku na terenie Polski, certyfikat CE lub deklaracja zgodności
Wykaz autoryzowanych serwisów gwarancyjnych i pogwarancyjnych na terenie Polski, posiadanie wymaganych uprawnień przez pracowników serwisu (dołączyć wykaz do oferty)
Czas reakcji serwisu max. 48 godzin od momentu zgłoszenia
Wstawienie sprzętu zastępczego w przypadku naprawy trwającej dłużej niż pięć dni, o parametrach nie gorszych niż aparat naprawiany
Liczba napraw gwarancyjnych uprawniająca do wymiany sprzętu na nowy; max trzy dotyczące tego samego elementu z wyjątkiem napraw powstałych z winy użytkownika
Liczba przeglądów okresowych koniecznych do wykonywania po upływie okresu gwarancyjnego w celu zapewnienia sprawnej pracy urządzenia (w okresie 1 roku)
Szkolenie personelu medycznego w zakresie eksploatacji i obsługi
Sprzęt fabrycznie nowy rok produkcji nie starszy niż 2013 r.
Instrukcja obsługi w języku polskim z dostawą
Zagwarantowanie dostępności części zamiennych przez minimum 10 lat od daty dostawy
Gwarancja na aparat min. 24 miesiące licząc od dnia podpisania protokołu przekazania - odbioru
Soczewka do terapii fotodynamicznej, kącie widzenia 90 i powiększeniu 0,96x. Dla diagnostyki i fotokoagulacji okolic plamki – 1 szt.
Soczewka do diagnostyki i fotokoagulacji siatkówki o kącie widzenia - 165, powiększenie 0,51x – 1 szt.
Soczewka o wysokiej rozdzielczości do wykrywania subtelnych zmian na dnie oka, takich jak np. ścieńczenie siatkówki. Stosowana w laseroterapii, w tym TTT i PDT. Powiększenie 2x. – 1 szt.
Soczewka do irydektomii. Ognisko lasera na tęczę równe 31 μm dla ustawionej średnicy ogniska lasera 50 μm . Powiększenie - 1,6x – 1 szt.

Soczewka przeznaczona do standardowej laserowej trabekuloplastyki. Odchylona przednia powierzchnia soczewki lustra umieszczona pod kątem 63 ° soczewka może być wykorzystywana do wykonywania zdjęć kata przesączania oka. Powiększenie 1,0x – 1 szt.

W/w urządzenie musi odpowiadać wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia 20.05.2010 (Dz.U 107.poz.679) posiadać deklarację zgodności CE, spełniać normy EN

Część II : Dostawa 1 sztuki aparatu EKG 12 kanałowego EKG AsCARD MrGrey v. 201 z przystawką spirometryczną oraz wózkiem WB5v.001 lub aparatu i wózka o parametrach równoważnych.

Specyfikacja techniczna

- automatyczna analiza i interpretacja
- praca w trybie Auto lub Manual
- sygnał EKG: 12 odprowadzeń standardowych lub odprowadzenia Cabrera
- klawiatura alfanumeryczna i funkcyjna
- kolorowy ekran dotykowy (5,7") umożliwiający łatwą obsługę aparatu
- prezentacja na ekranie przebiegów z 3, 6 oraz 12 odprowadzeń EKG
- wydruk w trybie 3, 6 lub 12 kanałów (szerokość papieru: 112 mm)
- wydruk w trybie 3, 6 lub 12 kanałów bezpośrednio z aparatu na zewnętrznej drukarce: wydruk A4
- czułość: 2,5/5/10/20 mm/mV
- prędkość zapisu: 5/10/25/50 mm/s
- proste zakładanie papieru (Easy load)
- baza pacjentów i badań
- wewnętrzna pamięć 500 badań
- zapis badań bezpośrednio z aparatu do pamięci USB (PenDrive)
- detekcja złego podłączenia elektrody niezależna dla każdego kanału
- detekcja stymulatora serca
- ciągły pomiar częstości akcji serca (HR) i jego prezentacja na wyświetlaczu
- dźwiękowa sygnalizacja wykrytych pobudzeń
- cyfrowa filtracja zakłóceń sieciowych i zakłóceń pochodzenia mięśniowego
- cyfrowy filtr pływania izolacji
- interfejs komunikacyjny: 3 x port USB (równoczesna komunikacja z PC, drukarką zewnętrzną, pamięcią USB - PenDrive)
- interfejs komunikacyjny LAN umożliwiający wysyłanie zapisów badań EKG oraz dokumentacji medycznej w formie wiadomości e-mail bezpośrednio z aparatu na dowolną skrzynkę odbiorczą
- zasilanie sieciowo-akumulatorowe
- sygnalizacja stanu naładowania akumulatora
- menu wyświetlane na ekranie
- konfiguracja wyglądu i kompozycji ekranu
- konfiguracja ustawień aparatu oraz panelu sterowania
- współpraca z oprogramowaniem służącym do zarządzania badaniami EKG - CardioTEKA
- wysyłanie wiadomości e-mail bezpośrednio z aparatu
- wymiary (D x S x W): 258x199x50 mm
- możliwość wykonania badania spirometrycznego przy zastosowaniu przystawki

czas reakcji serwisu max. 24 godzin od momentu zgłoszenia

W/w urządzenie musi odpowiadać wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia 20.05.2010 (Dz.U 107.poz.679) posiadać deklarację zgodności CE, spełniać normy EN

Część III : Dostawa 1 sztuki aparatu do elektroterapii ETIUS U z głowicą ultradźwiękową GM-4 CM /1 MHZ

Aparat do terapii kombinowanej, terapii ultradźwiękowej i elektroterapii z dwoma niezależnymi kanałami zabiegowymi lub aparatu równoważnego.

Generowane prądy:

- interferencyjne (izoplanarny , dynamiczny, statyczny,)
- TENS (symetryczny, asymetryczny, naprzemienny, Burst)
- TENS do terapii porażen spastycznych
- Kotz'a/rosyjska stymulacja
- tonoliza
- diadynamiczne (MF, DF, CP, CP-ISO, LP)
- impulsowe (prostokątny, trójkątny)
- impulsowe wg Traberta, neofaradyczny
- unipolarne falujące
- galwaniczne
- mikroprądy

ELEKTRODIAGNOSTYKA

- elektrodiagnostyka z graficzną prezentacją krzywej I/t
- automatyczne wyliczanie reobazy, chronaksji, współczynnika akomodacji

PROGRAMY ZABIEGOWE

- wbudowane gotowe programy terapeutyczne
- programy do ustawienia dla użytkownika
- programy ulubione

W zestawie głowica do terapii ultradźwiękowej 4cm/1Mhz

W/w urządzenie musi odpowiadać wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia 20.05.2010 (Dz.U 107.poz.679) posiadać deklarację zgodności CE, spełniać normy EN

Część 4: Dostawa 1 sztuki autoklawu stołowego Elara 11 lub urządzenia równoważnego

Autoklaw z wyposażeniem

1. Przedmiot zamówienia musi:

a) być fabrycznie nowy

b) posiadać deklarację zgodności CE z normą medyczną 93/402, deklarację zgodności CE z normą ciśnieniową PED 97/23/EEC, deklarację zgodności dla zaworów bezpieczeństwa (typ zaworu, nr fabryczny oraz rysunek przekroju), rysunek komory autoklawu zgodny z numerem na deklaracji PED, na którym podane są: grubość ścianek komory, materiał z którego została wykonana oraz określona jest jego technologia wykonania.

c) posiadać wyposażenie i możliwości funkcjonalne, przedstawione poniżej:

- Klasa autoklawu B
- Pojemność komory min 20 litrów
- Długość użyteczna minimum 38 cm

- Zasilanie 220/240 V
- Moc maksymalna 2500 W
- Bezpieczny automatyczny system zamykania/otwierania z blokadą termiczną
- Zakres programów : minimum 4 zaprogramowane fabrycznie
- Programy testowe: Test Bowie&Dick, test szczelności,
- Komora wykonana ze stali nierdzewnej
- Temperatura procesów sterylizacji 121 st.C oraz 134 st.C
- Urządzenie wyposażone w czujnik temperatury i ciśnienia
- Dane procesu sterylizacji wyświetlane podczas trwania procesu
- Urządzenie wyposażone w zbiornik z stali nierdzewnej na wodę destylowaną lub dejonizowaną
- System zaopatrywania w wodę manualny
- Urządzenie posiadające możliwość podłączenia do kanalizacji
- Urządzenie wyposażone w zestaw tac do umieszczania pakietów z narzędziami stomatologicznymi
- Urządzenie z drukarką parametrów procesu sterylizacji
- Zapisywanie i archiwizacja danych

Inne warunki:

- termin dostawy do 3 tygodni od daty podpisania umowy

Wykonawca zabezpieczy:

- instalację autoklawów i szkolenie pracowników w zakresie obsługi i eksploatacji przeprowadzone w dniu dostawy po zainstalowaniu autoklawów
- serwis gwarancyjny (czas reakcji serwisu do 48h, czas naprawy do 5 dni)
- naprawy serwisowe w okresie gwarancji i obowiązkowe przeglądy konserwacyjne w okresie gwarancji ,części zamienne do przeglądu konserwacyjnego bezpłatne w okresie gwarancji.
- w przypadku naprawy trwającej dłużej niż pięć dni, Wykonawca wstawi sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż aparat naprawiany

Wykonawca w dniu dostawy dostarczy dokumentację:

- karta gwarancyjna
- opis techniczny

Instrukcja i menu w języku polskim. Instrukcja musi zawierać informacje techniczne niezbędne do uzyskania decyzji zezwalającej na eksploatację wydawaną przez Urząd Dozoru Technicznego (w szczególności opis techniczny kotła parowego.)

W/w urządzenie muszą odpowiadać wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia 20.05.2010 (Dz.U 107.poz.679) posiadać deklarację zgodności CE, spełniać normy EN

Pod pojęciem oferty równoważnej Zamawiający rozumie przedmiot zamówienia o parametrach takich samych lub wyższych jak opisane w formularzu cenowym .

4.Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych .

5. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień uzupełniających zgodnie z art. 67 ust.1pkt. 6,7

6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

7. Termin wykonania zamówienia

Zamawiający określił termin wykonania zamówienia : **do 30 kwietnia 2014**

8. Opis warunków udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełnienia tych warunków.

O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy :

1. posiadają uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności , jeżeli ustawy nakładają obowiązek posiadania takich uprawnień ,poprzez wykazanie :
 - iż Wykonawca został zarejestrowany we właściwym ,ze względu na formę organizacyjną ,w jakiej prowadzi działalność ,rejestrze (aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej ,jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub zgłoszenia do ewidencji działalności gospodarczej)
2. posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponuje potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia lub przedstawia pisemne zobowiązanie innych podmiotów do udostępnienia potencjału technicznego i osób zdolnych do wykonania zamówienia
3. znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia ,
4. nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia

Ocena spełnienia w/w warunków odbędzie się na podstawie przedłożonych oświadczeń i dokumentów ,zgodnie z zasadą spełnia/ nie spełnia (obowiązek bezwzględnego spełnienia warunku). Zamawiający na podstawie złożonych wraz z wnioskiem dokumentów będzie badał czy dokumenty te potwierdzają wymóg spełnienia określonego przez zamawiającego warunku.

9. Informacja o oświadczeniach i dokumentach, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełnienia warunków udziału w postępowaniu:

- 1) Formularz oferty sporządzony na załączniku nr 1 i podpisany przez osobę upoważnioną .
- 2) Podpisane oświadczenie w trybie art.22 -Prawo zamówień publicznych (załącznik nr 2)
- 3) Aktualny odpis z właściwego rejestru albo aktualne zaświadczenie o wpisie do ewidencji działalności gospodarczej wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert –kserokopia potwierdzona przez wykonawcę za zgodność z oryginałem.
- 4) Oświadczenie Wykonawcy ,że dostarczane wyroby posiadają zaświadczenie o rejestracji wyrobu w Urzędzie Rejestracji Wyrobów Medycznych .
- 5) Oświadczenie Wykonawcy ,że dostarczane wyroby posiadają Deklaracje zgodności oraz oznakowanie CE lub inne dokumenty ważne dla danych wyrobów (zaświadczenie niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi)lub kserokopia Deklaracji zgodności potwierdzona z przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem.

Deklaracja zgodności musi zawierać informację o klasie i regule klasyfikacyjnej wyrobu.

Jeżeli w ocenie zgodności brała udział jednostka notyfikowana, należy podać dane jednostki.

Dla wyrobów niesklasyfikowanych jako medyczne oświadczenie o stosownej treści.

- 6) Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust.2 pkt 5 prawa zamówień publicznych, albo informację o tym, że nie należy do grupy kapitałowej.

- 7) Dla części I: wykaz wykonanych usług w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, odpowiadających swoim rodzajem i wartością usługom stanowiącym przedmiot zamówienia, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączenia dokumentów potwierdzających, że dostawy lub usługi zostały wykonane należycie
- Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca w każdej chwili winien okazać oryginał zaświadczenia o którym mowa w pkt. 4,5 dla każdego zamawianego wyrobu wymienionego w SIWZ - Opis przedmiotu zamówienia .

Wykonawca , winien złożyć wymagane dokumenty zgodnie z pkt 9 SIWZ, w terminie określonym w SIWZ.

Wszelkie dokumenty składane w formie kserokopii winny być potwierdzone za zgodność z oryginałem przez wykonawcę poprzez naniesienie zapisu: za zgodność z oryginałem, data i podpis osoby upoważnionej .

10. Sposób porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów .

- a) Zgodnie z art.27ust.1 ustawy , oświadczenia , wnioski, zawiadomienia oraz informacje Zamawiający i Wykonawcy przekazują w formie pisemnej na nr fax. 32 624 03 10 . Każda ze stron na żądanie drugiej , niezwłocznie potwierdza fakt otrzymania oświadczeń , wniosków, zawiadomień lub informacji .
- b) Zgodnie z art.23ust.3 ustawy zawsze dopuszczona jest forma pisemna.

11. Osobą upoważnioną do kontaktów z oferentami jest :

Jacek Bojdoł tel. 32 623 45 34 w godz. 8-14

12. Zamawiający nie wymaga składania wadium .

13. Termin związania ofertą wynosi 30 dni.

14. Opis sposobu przygotowania oferty.

- Oferta ma być sporządzona w języku polskim i pod rygorem nieważności w formie pisemnej na formularzu stanowiącym załącznik do niniejszej specyfikacji . Zaleca się , aby była spięta i ponumerowana. Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert w postaci elektronicznej .
- ⤴ Na opakowaniu oferty należy zamieścić następującą informację : **Oferta na dostawę lasera okulistycznego i sprzętu medycznego .**
W przypadku braku tej informacji zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za zdarzenia wynikające z tego braku np. przypadkowe otwarcie oferty przed wyznaczonym terminem otwarcia a w przypadku składania oferty pocztą lub pocztą kurierską za jej nie otwarcie w trakcie sesji otwarcia ofert.
- Oferta winna być podpisana przez upoważnionego przedstawiciela oferenta a upoważnienie dołączone do oferty, o ile nie wynika ono z innych dokumentów.
Miejsca, w których oferent naniósł zmiany winny być parafowane przez osobę podpisującą ofertę.
- Jeżeli oferta będzie zawierała informacje stanowiące tajemnice firmy , oferent winien je zgromadzić w jednej części oferty i właściwie je zabezpieczyć . Jeśli oferta nie będzie zawierała odpowiedniej adnotacji , uważać się będzie, że oferta takich informacji nie zawiera i wówczas oferta w całości jest jawna .
- Dołączona do oferty kserokopia dokumentów winna być potwierdzona w następujący sposób „, za zgodność z oryginałem” –data , podpis

15. Miejsce i termin składania ofert .

Ofertę w zaklejonej kopercie opatrzonej napisem „**Oferta na dostawę lasera okulistycznego i sprzętu medycznego .**” i adresem zamawiającego , należy złożyć w sekretariacie Zakładu Lecznictwa Ambulatoryjnego w Chrzanowie Sp. z o.o. ul. Sokoła 19 II piętro w terminie do dnia 20.03.2014 godz.10.00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 20.03.2014 2014 o godz.12.00

16. Opis sposobu obliczenia ceny .

Cenę należy podać jako wartość brutto .Cenę należy podać z dokładnością do dwóch cyfr po przecinku.

Jedynym kryterium podlegającym ocenie jest cena (brutto) określona przez składającego ofertę w formularzu oferty. Zawarta w formularzu oferty cena winna uwzględniać wszystkie koszty konieczne do zrealizowania zamówienia , podatki, koszt transportu. Cenę należy podać w złotych polskich w postaci cyfrowej i słownej, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

17 Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobem oceny ofert.

Kryterium wyboru oferty najkorzystniejszej będzie cena – 100%

Sposób dokonania oceny wg wzoru :

$Wc = (Cn:Cb) \times 100 / x \text{ waga}$

Wc - wartość punktowa ceny brutto

Cn - cena najniższa

Cb - cena badana

Oferta najtańsza spośród ofert nie odrzuconych otrzyma 100 punktów.

18 . Z wykonawcą , który złoży najkorzystniejszą ofertę zostanie podpisana umowa , której wzór stanowi załącznik do niniejszej specyfikacji .

W razie zaistnienia istotnej zmiany 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 30dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. (art.145 ustawy p.z.p)

Termin zawarcia umowy zostanie określony w informacji o wynikach postępowania .

19.Wykonawcą przysługują środki ochrony prawnej określone w art.179-183 ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz.U 19 poz 177 z dnia 9.II.2004).

Załączniki do specyfikacji.

1. Formularz oferty –załącznik . nr 1
2. Oświadczenie w trybie art. 22- załącznik nr 2
3. Wzór umowy – załącznik nr 3
4. Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej - załącznik nr 4
5. Wykaz dostaw – załącznik nr 5

