

Znak : ZLA-ZP-752w/09/16

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: Dostawa sprzętu medycznego oraz aparatu RTG.

CPV : 33190000-8 sprzęt medyczny, 33111000-1 aparatura RTG.

Część I: Sprzęt dermatologiczny:

A) Dostawa kabiny do naświetleń promieniami UV – 1 szt.

Lp.	Szczegółowa specyfikacja techniczna
Urządzenie nowe, rok produkcji 2016	
1	wymiary zewnętrzne: 1000 x 850 x 1950 mm
2	wymiary wewnętrzne: 650 x 650 x 1950 mm
3	źródło zasilania: gniazdo izolowane, 230 V/50 Hz
4	zużycie prądu: około 3,0 kW przy włączonych wszystkich lampach
5	bezpieczniki: wbudowany przewodnik obwodu, 16A
6	całkowita waga kabiny maksymalnie do 200 kg
Wypożyczenie lampy:	
Terapia mono	
7	28 x 100 W - UV-B/311 nm
Terapia kombinowana:	
8	16 x 100 W - UV-A
9	12 x 100 W - UV-B/311 nm
10	ekonomiczne urządzenie terapeutyczne o wysokiej wydajności
11	kompaktowa konstrukcja pozwala zaoszczędzić miejsce
12	możliwość mocowania drzwi z obu stron
13	dozowanie lub kontrola zegarem
14	zasilanie zwykłym prądem
15	osobny wyłącznik zasilania
16	wbudowany przerywnik obwodu
17	przycisk awaryjny dla pacjenta
18	miernik przepracowanych godzin
Gwarancja min. 24-mce	

B) Dostawa grzebienia UV do fototerapii – 1 st.

Lp.	Szczegółowa specyfikacja techniczna
Urządzenie nowe, rok produkcji 2016	
1	wymiary: 300 x 60 x 45 mm
2	obszar emisyjny: 110 x 40 mm
3	waga grzebienia maksymalnie do 3 kg
4	zasilanie: 230 V/50 Hz/20 VA
wskazania:	
5	w przypadku promiennika UV-8/311 nm - łuszczyca i bielactwo
6	promiennik UV-A eliminuje schorzenia takie jak: nerwowa choroba skóry i trądzik. Urządzenie umożliwia również diagnostykę
wyposażenie lampy:	
7	UV-B/311 nm wąsko zakresowy
8	UV-A
9	Oświetlenie Wood
Gwarancja min. 24 m-ce	

C) Dostawa mikroskopu do kapilaroskopii – 1 szt

Lp.	Szczegółowa specyfikacja techniczna
Urządzenie nowe, rok produkcji 2016	
1	Głowica: trinokular (SZM7045), nachylenie 45 stopni, rotacja 360 stopni, rozstaw źrenic: 54-75mm, obustronna regulacja dioptrii: -/+ 5
2	Okular: EWF10x/20mm, WF20x/10mm
3	Obiektyw: Achromat 1x, Achromat 2x
4	Powiększenie: 7x-180x (możliwość: 3.5x-180x)
5	Zakres Zoom: 0,7-4,5x
6	Współczynnik Zoom: 1:6.5
7	Odległość robocza: 30mm-100mm (możliwość: 30-165mm(180mm))
8	System ogniskowania: ergonomiczna obustronna współosiowa śruba makro
9	Podstawa / Statyw
10	Źródło światła: światłowody typu "wąsy"
Gwarancja min 24 m-ce	

D) Dostawa testera do określenia właściwej dawki promieniowania UV-B (MED) i granicznej bezpiecznej dawki promieniowania UV-A (MPD)

Lp.	Szczegółowa specyfikacja techniczna
Urządzenie nowe, rok produkcji 2016	
1	wymiary: 800 x 60 x 45 mm
2	waga urządzenia: około 285 g
3	źródło zasilania: 230 V/ 50 Hz/ 20 VA
4	wymiary zegara: 150 x 80 x 70 mm
Urządzenie, w zależności od wyposażenia, służy do testowania niżej wymienionych rodzajów promieniowania:	
5	- UV-B/311nm wąskozakresowa

6	- UV-B szerokozakresowa
7	- UV-A
Gwarancja min. 24 m-ce	

E) Dostawa lasera CO2 z wyposażeniem

Lp.	Szczegółowa specyfikacja techniczna
Urządzenie nowe, rok produkcji 2016	
1	Tryb pracy lasera: fala ciągła
2	Tryb pracy lasera: tryb impulsowy
3	Moc lasera regulowana w zakresie min. 0,1 W – 25 W, w krokach co 0,1 W
4	Częstotliwość regulowana w zakresie min 0,5 Hz – 50 Hz
5	Tryb naświetlania tkanki: ciągły
6	Tryb naświetlania tkanki: seria impulsów
7	Tryb naświetlania tkanki: pojedynczy impuls
8	Długość trwania impulsu regulowana w zakresie min. 10 ms – 990 ms
9	Regulowany czas dostarczania impulsu w zakresie min. 0,5 ms, 1,0 ms, 1,5 ms, 2,0 ms, 5,0 ms, 7,0 ms
10	Rozmiar plamki: 0,165 mm
11	Regulowany rozmiar pracy skanera min. 6x6mm, 15x15mm
12	Regulowany kształt wiązki skanera: kwadrat, sześciokąt
13	Laser pilotujący o świetle widzialnym, czerwony, długość fali 635nm o max mocy 5mW
14	Wbudowany w Laser miernik mocy
15	Tryb pracy lasera pilotującego: świecenie ciągłe
16	System przewodzenia wiązki: przegubowe ramię optyczne
17	Ramię optyczne wyposażone w przeciwwagę
18	Dodatkowo stolik
Gwarancja min. 24 m-ce	

Część II Dostawa aparatu RTG:

Lp.	Szczegółowa specyfikacja techniczna
Urządzenie i sprzęt fabrycznie nowe, rok produkcji urządzenia 2016	
Generator, stół pacjenta, ścianka kostno- płucna i kolumna lampy wyprodukowane przez jednego producenta.	
Cały system objęty jednym certyfikatem CE	
1.	Generator Aparatu RTG
1.1	Generator klasy HF min 200kHz
1.2	Moc generatora min 50 kW
1.3	Zakres napięć min.40-150kV
1.4	Regulacja prądu min. w zakresie od 10 do 800mA
1.5	Czas najkrótszej ekspozycji maksymalnie 1ms
1.6	Programy anatomiczne min. 765 w polskiej wersji językowej
1.7	System automatyki ekspozycji AEC dla stołu i statywu
1.8	Zabezpieczenia przed przeciążeniem
1.9	Autodiagnostyka urządzenia z sygnalizacją nieprawidłowości
1.10	Zakres mAs min. 0,5 – 630 mAs

1.11	Konsola sterująca generatorem z ekranem dotykowym o wymiarach min. 32 x 26,5 x 5 cm
2.	Stół z pływającym blatem o regulowanej wysokości
2.1	Najniższe położenie blatu nad podłogą ≤ 55 cm
2.2	Najwyższe położenie blatu nad podłogą ≥ 85 cm
2.3	Szerokość blatu powyżej 81 cm
2.4	Długość blatu min. 220 cm
2.5	Zakres ruchu poprzecznego min.24 cm
2.6	Zakres ruchu podłużnego min.110 cm
2.7	Akceptacja kaset o rozmiarach od 18x24 do 35x43cm
2.8	Zakres ruchu szuflady kasetowej min. 57 cm
2.9	Współczynnik absorpcji blatu max.0,7 mmAl
2.10	Sterowanie stołem za pomocą sterowników nożnych
2.11	Automatyka ekspozycji
2.12	Komora AEC trójpłowa
2.13	Maksymalna waga pacjenta (nośność) min. 300kg
2.14	Ruchoma kratka przeciwrozproszeniowa o parametrach: min 60 l/ cm, ratio 12:1, ogniskowa 110-115 cm
2.15	Kratka przeciwrozproszeniowa możliwa do wyjęcia bez użycia narzędzi
2.16	Odległość powierzchni stołu – kaseta max.6,5cm.
2.17	Elektromagnetyczna blokada ruchu pływającego blatu
3	Kolumna z lampą RTG na szynie podłogowej
3.1	Zakres ruchu poziomego kolumny z lampą RTG min.308 cm.
3.2	Kolimator ręczny z halogenowym lub LED-owym oświetleniem pola obrazowania i wymiennymi filtrami
3.3	Dodatkowe filtry Cu do padań pediatrycznych (zgodnie z procedurami wzorcowymi)
3.4	Zintegrowany miernik dawki DAP
3.5	Obrót kolumny z lampą $\pm 90^\circ$
3.6	Obrót lampy wokół osi ramienia lampy min. $\pm 180^\circ$
3.7	Zakres regulacji odległości ogniska lampy RTG od podłogi od 35 do 187 cm
3.8	Hamulce elektromagnetyczne
3.9	Małe ognisko lampy max.0,6mm
3.10	Duże ognisko lampy max.1,2mm
3.11	Moc małego ogniska min. 40 kW
3.12	Moc dużego ogniska min. 100 kW
3.13	Pojemność cieplna anody min. 600 kHU
3.14	Pojemność cieplna kołpaka min.1500 kHU
3.15.	Szybkość rozproszenia ciepła anody min. 140 kHU/min.
3.16	Całkowita filtracja lampy min. 2,5 mm Al
4	Statyw do zdjęć odległościowych usytuowany z prawej strony stołu (szuflada w prawo)
4.1	Zakres regulacji odległości środka kasety od podłogi od 35 do 187 cm- regulowany płynnie
4.2	Automatyka ekspozycji AEC min. trójpłowa
4.3	Ruchoma kratka przeciwrozproszeniowa o parametrach: min 60 l/ cm, ratio 12:1, ogniskowa 150 cm-180cm
4.4	Kratka przeciwrozproszeniowa możliwa do wyjęcia bez użycia narzędzi (w prawo od statywu)
4.5	Odległość powierzchni statywu- kaseta max 5,5 cm.
4.6	Współczynnik absorpcji blatu max.0,6 mmAl
4.7	Hamulce elektromagnetyczne
4.8	Akceptacja kaset o rozmiarach od 18x24 do 35x43cm
5	Pozostałe wymagania dla aparatu RTG

5.1	Możliwość rozbudowy w przyszłości o płaski detektor typu DR bez konieczności wymiany elementów takich jak stół, statyw, generator, lampa, kolumna ,komputer sterujący
5.2	Pełna instrukcja obsługi urządzenia w języku polskim
5.3	Gwarancja min 24 m-ce na zaoferowany aparat RTG wraz dostępnością części zamiennych min. 10 lat
6	Inne (szkolenie, gwarancja, serwis)
6.1	Szkolenie personelu w siedzibie Zamawiającego z podziałem na: - techników :6 osób - lekarzy radiologów : 2 osób
6.2	Gwarancja dostępności części zamiennych przez min. 10 lat od zainstalowania systemu
6.3	W okresie gwarancji zawarte w cenie przeglądy okresowe- zgodnie z wymaganiami producenta (podać ilość przeglądów w roku)
6.4	Czas reakcji serwisu od przyjętego zgłoszenia do podjętej naprawy max. 48 godzin
6.5	Wraz z dostawą aparatu, Wykonawca musi złożyć w depozycie na czas gwarancji , hasła dostępu i klucze oprogramowania –odbiór komisyjny. Dostawa jest zrealizowana w dniu dostawy depozytu.
7	Testy
7.1	Wykonanie testów akceptacyjnych po instalacji urządzenia
7.2	Wykonanie w okresie gwarancji testów specjalistycznych zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 sierpnia 2005r. w sprawie bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznej. Wskazanie, czy testy będzie wykonywał wykonawca czy powierzy podwykonawcy. W przypadku powierzenia podwykonawcy wskazanie nazwy firmy i stosowne zezwolenia do wykonywania w/w testów
8	Prace adaptacyjne – pomieszczenie RTG
8.1	Wykonanie projektu osłon stałych dla pracowni rtg
8.2	Wykonanie projektu usytuowania i poprowadzenia kabli w pracowni rtg w oparciu o istniejące kanały
8.3	Wykonanie montażu wewnętrznego przyłącza energetycznego aparatu rtg w sterowni rtg zgodnie z wymogami przepisów prawa budowlanego

Część III: Sprzęt ginekologiczny

Dostawa kardiotokografu 2w1 wraz ze stolikiem jezdnym dwupółkowym.

Lp.	Wymagania i specyfikacja techniczna:
Urządzenie nowe, rok produkcji 2016	
1	Kolorowy ekran dotykowy LCD pochylany o przekątnej $\geq 12,1"$
2	Obsługa urządzenia przez ekran dotykowy i pokrętło
3	Współpraca z centralą monitorującą oraz telemetrią płodową
4	Metoda pomiarowa FHR Ultradźwiękowy Doppler pulsacyjny
5	Zakres pomiarowy US min 50-240 bpm (us)
6	Nieinwazyjne monitorowanie i rejestracja czynności serca płodu
7	Częstotliwość pracy sygnału ultradźwiękowego 1 MHz
8	Częstość powtarzania ≥ 2 kHz
9	Wartość natężenie emitowanej fali US ≤ 2 mW/cm ²
10	Wskaźnik jakości sygnału
11	Monitorowanie bliźniaków po podłączeniu drugiej głowicy Cardio
12	Komputerowa analiza zapisu KTG

13	Znacznik dla personelu
14	Wprowadzanie notatek
15	Funkcja separacji nakładających się krzywych FHR (dotyczy monitorowania bliźniaków)
16	Ostrzeganie w przypadku monitorowania jednego płodu za pomocą obu głowic US (dotyczy monitorowania bliźniaków)
17	Na wyposażeniu monitora przetwornik Toco 1 szt. i przetwornik Cardio 2 szt.
18	Monitoring parametrów matki: NIBP, MECG, TEMP, RESP, SPO2
19	Ostrzeganie w przypadku monitorowania tętna matki za pomocą głowicy US
20	Automatyczne aktywowanie podpiętego przetwornika
21	Możliwość przenoszenia głowic pomiędzy aparatami tego modelu
22	Wodoszczelność przetworników
23	Aparat wyposażony w funkcję monitorowania ciąży bliźniaczej
24	Ręczny znacznik ruchów płodu dla matki
25	Automatyczne wykrywanie ruchów płodu
26	Zakresy wartości występowania alarmów FHR ustawiane krokiem 5 lub 10 sekundowym
27	Zakresy opóźnień występowania alarmów ustawiane krokiem 5 lub 10 sekundowym (min. 10 - 300 s)
28	Prezentacja cyfrowej wartości FHR i Toco
29	Metoda pomiarowa Toco Tensometryczna
30	Nieinwazyjne monitorowanie i rejestracja czynności skurczowej macicy
31	Zakres sygnału Toco 0÷100 %
32	Ustawienie linii podstawowej Toco
33	Automatyczna korekcja przesunięcia
34	Automatyczna korekcja zerowania
35	Możliwość współpracy z telemetrią płodową do ciąży bliźniaczej o zasięgu obu głowic cardio co najmniej 90m
36	Graficzny rejestrator termiczny wbudowany w urządzenie
37	Standardowe prędkości przesuwania papieru 1,2 i 3 [cm/min]
38	Duże prędkości wydruku (zapisy archiwalne) ≥ 15 mm/sek
39	Szerokość papieru 150mm
40	Wprowadzanie danych pacjentki. Ekranowa klawiatura w układzie Qwerty.
41	Rozdzielczość wydruku ≥ 200 dpi
42	Alarm końca papieru
43	Kompaktowa obudowa
44	Wózek do aparatu z dolną półką na akcesoria oraz blokadą kół
45	Gwarancja min 24 m -ce

Ww. urządzenie musi odpowiadać wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia 26.05.2015 (Dz.U 876. tekst jednolity) posiadać deklarację zgodności CE, spełniać normy EN

1

4. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Nie dopuszcza się składania ofert częściowych w danej części zamówienia(sprzęt laryngologiczny ,rehabilitacyjny)

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

6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

7. Termin wykonania zamówienia

Zamawiający określił termin wykonania zamówienia : do 6 tygodni od daty zawarcia umowy

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) Kserokopia Deklaracji zgodności z której wynika, że urządzenie posiada oznakowanie CE lub inne dokumenty ważne dla danych wyrobów (zaświadczenie niezależnego podmiotu zajmującego się poświadczaniem zgodności działań wykonawcy z normami jakościowymi)
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) Dotyczy części II - Wykaz wykonanych dostaw 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 dostawą 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 :

Grażyna Skopińska tel.32 624 03 25 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 sprzętu medycznego oraz aparatu RTG.”
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 sprzętu medycznego oraz aparatu RTG” 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 09.06.2016r. godz.10.00

Otwarcie ofert nastąpi w dnia 09.06.2016r. 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 – 97%**

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.

- **termin dostawy liczony od daty podpisania umowy – 3% ,**

termin dostawy do 3 tygodni uzyska= 3%

termin dostawy do 5 tygodni uzyska= 2%

termin dostawy do 6 tygodni uzyska = 1 %

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 (dotyczy części II)

