

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:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu do ucyfrowienia Pracowni Rtg .

Oznaczenie kodowe Wspólnego Słownika Zamówień CPV: **CPV : [33111000-1](#)** Aparatura RTG

Opis przedmiotu zamówienia:

Dostawa obejmuje:

1. Automatyczny jednoslotowy skaner płyt obrazowych wych – 1 szt.
2. Kasety i płyty obrazowe, w tym:
 - Kasety do badań ogólnodiagnostycznych z płytą obrazową formatu 35x43cm – 3 szt.
 - Kasety do badań ogólnodiagnostycznych z płytą obrazową formatu 35x35cm – 3 szt.
 - Kasety do badań ogólnodiagnostycznych z płytą obrazową formatu 24x30 cm – 2 szt.
3. Konsola technika – 1 szt.
4. System PACS i dystrybucja obrazów – 1 szt.

OPIS WYMAGANYCH MINIMALNYCH PARAMETRÓW

SYSTEM POŚREDNIEJ RADIOGRAFII CYFROWEJ (CR)		
Automatyczny jednoslotowy skaner płyt obrazowych – 1 sztuka		
Opis		
2.	Producent	
3.	Sprzęt fabrycznie nowy	
4.	Nazwa, typ urządzenia	
5.	Odczyt i przesyłanie obrazów w min. 12 bitach	
6.	Rozdzielczość skanowania wszystkich obsługiwanych formatów płyt min.10 pikseli/mm	
7.	Możliwość rozbudowy o skanowanie płyt mammograficznych w rozdzielczości min.20 pikseli/mm	
8.	Przepustowość dla kaset 35 x 43cm przy rozdzielczości min. 10 pikseli/mm min. 60 kaset /godz.	
9.	Przepustowość dla kaset 18x24 cm przy rozdzielczości min. 20 pikseli/mm min. 70 kaset /godz.	
10.	Rodzaje i formaty obsługiwanych kaset z płytami obrazowymi do badań ogólnodiagnostycznych z rozdzielczością min. 10 pikseli/mm: 15x30 cm, 18x24 cm, 24x30 cm, 35x35 cm, 35x43 cm	
11.	Kolorowy panel kontrolny z wyświetlaczem funkcji	
12.	Możliwość wyboru kasowania płyty z poziomu technika (dotyczy kasowania niezależnego od cyklu odczytu)	
13.	Możliwość awaryjnego wyjęcia kasety z płytą obrazową przez technika bez konieczności ingerencji serwisu	

14.	Waga max. 100 kg		
15.	Powierzchnia podstawy max. 0,25 m ²		
16.	Pobór mocy max. 300W		
17.	Zewnętrzny UPS, obsługujący także konsolę technika, zabezpieczający zakończenie badania i zamknięcie systemu bez utraty danych – 1 szt		
18.	„Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych”		
Kasety i płyty obrazowe -8 sztuk			
1.	Producent		
2.	Nazwa i typ		
3.	Gwarantowana trwałość płyty obrazowej - ilość cykli odczytu i kasowania min. 40 000		
4.	Kaseta do badań ogólnodiagnostycznych z płytą obrazową formatu 35x43cm, skanowanie z rozdzielczością min. 10 pikseli/mm – 3 szt.		
5.	Kaseta do badań ogólnodiagnostycznych z płytą obrazową formatu 35x35cm, skanowanie z rozdzielczością min. 10 pikseli/mm – 3 szt.		
6.	Kaseta do badań ogólnodiagnostycznych z płytą obrazową formatu 24x30 cm, skanowanie z rozdzielczością min. 10 pikseli/mm – 2 szt.		
7.	Kasety nie zintegrowane z płytą obrazową – możliwość niezależnej wymiany płyt obrazowych i kaset		
8.	„Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych”		
Konsola technika – 1 sztuka			
1.	Producent		
2.	Nazwa i typ urządzenia		
3.	Łączenie danych demograficznych pacjenta i rodzaju badania z płytą obrazową przed i po badaniu		
4.	Import danych pacjenta z systemu RIS poprzez DICOM Worklist		
5.	Możliwość wpisywania wszystkich danych bezpośrednio na stanowisku za pomocą klawiatury i ekranu dotykowego		
6.	Możliwość wprowadzania danych przy pomocy czytnika kodów kreskowych		
7.	Wyszukiwanie badań na podstawie zadanych kryteriów, min: imię i nazwisko pacjenta, rodzaj badania, data wykonania badania		
8.	Przesyłanie obrazów w formacie DICOM do stacji lekarskiej, sieci PACS, do suchego drukowania		
9.	Ze względu na wyświetlanie obrazów medycznych na monitorach stacji lekarskiej z głębią/skalą szarości 10-bitową wymagane jest, aby oferent zapewnił rozwiązania techniczne, które pozwolą na przesłanie ocenianych obrazów medycznych bez utraty ich jakości diagnostycznej.		
10.	Dostęp do stacji tylko po uprzednim zalogowaniu		
11.	Monitor kolorowy, dotykowy LCD min. 19"		
12.	Komputer stacji technika o parametrach dedykowanych przez producenta		
13.	Możliwość wydruku zdjęcia bezpośrednio ze stacji technika		
14.	Możliwość wydruku obrazów jednego pacjenta w różnych konfiguracjach z możliwością wydruku powiększeń i pomniejszeń.		
15.	Oprogramowanie stacji technika w języku polskim z pomocą kontekstową		

16.	Oprogramowanie do obróbki obrazu – min.: zmiana zaczernienia i kontrastu, rotacja obrazu, powiększanie, stosowanie filtrów obrazowych w stacji technika.		
17.	Oprogramowanie do nanoszenia komentarzy. Wprowadzanie pola tekstowego w dowolnym miejscu zdjęcia.		
18.	Możliwość instalacji dodatkowych wolnostojących konsoli do nanoszenia danych pacjenta		
19.	Obsługa dodatkowych czytników płyt obrazowych		
20.	Możliwość rejestracji badania na dowolnej konsoli oraz otwarcie i kontynuowanie badania na dowolnej innej konsoli		
21.	Multisesyjność – funkcjonalność otwarcia wielu sesji z różnymi badaniami w tym samym czasie min. 17		
22.	„Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych”		
23	Oprogramowanie umożliwiające analizę statystyczną w tym analizę zdjęć odrzuconych z podziałem na przyczynę odrzucenia		

System PACS i dystrybucja obrazów

1.	Obsługa przechowywania badań: CR,DR,MG,CT,MR,USG		
2.	Dystrybucja obrazów dla min. 10 jednocześnie zalogowanych użytkowników		
3.	System serwera działający w oparciu o komercyjny silnik baz danych i sieciowy system operacyjny serwera 64 bitowy Windows Server		
4.	System pracuje w środowisku graficznym MS Windows XP/Vista/7 na stanowiskach użytkowników		
5.	System PACS, system dystrybucji obrazów, diagnostyczna przeglądarka obrazów oraz konsola technika tego samego producenta		
6.	Obsługa protokołów DICOM C-Move, C-Find, C-Store SCU i SCP oraz DICOM Storage Commitment		
7.	Obsługa wymienionych klas DICOM SOP jako SCP : 1.2.392.200036.9125.1.1.2; 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.1 (CR Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.1 (Digital X-Ray Image Storage – for Presentation); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.1.1 (Digital X-Ray Image Storage – for Processing); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.2 (Digital Mammography X-Ray Image Storage – for Presentation); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.2.1 (Digital Mammography X-Ray Image Storage – for Processing); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.6.1 (Ultrasound Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.3.1 (Ultrasound Multiframe Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.2 (CT Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.4 (MR Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.4.2 (MR Spectroscopy Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.88.11 (SR Basic Text); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.88.22 (SR Enhanced); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.88.33 (SR Comprehensive); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.12.1 (X-Ray Angiographic Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.12.2 (X-Ray Radiofluoroscopic Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.88.50 (Mammography CAD SR); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.77.1.1 (VL endoscopic Image Storage); 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.104.1 (Encapsulated PDF Storage);		
8.	Oferowane oprogramowanie systemu PACS, stacji diagnostycznej oraz klienta dystrybucji obrazów pracujące na tej samej, wspólnej bazie danych, menu w języku polskim ,aktualizacja oprogramowania w okresie gwarancji bezpłatnie		
9.	System umożliwia automatyczną komunikację z innymi systemami HIS/RIS w standardach HL7 w zakresie wysyłania zleceń i odbierania wyników		
10	Aplikacja klienta systemu dystrybucji obrazów umożliwia import obrazów badania pacjenta w formacie DICOM z płyty CD/DVD do systemu PACS.		
11.	Dostępność klienta przeglądarki obrazów po protokole HTTP		
12.	Przyjmowanie obrazów z urządzeń diagnostycznych i ich zapis w standardzie DICOM 3.0 na serwer PACS pełniący funkcję archiwum oraz udostępnianie i przysyłanie obrazów medycznych w standardzie DICOM 3.0 na stacje diagnostyczne i przeglądowe		
13.	System umożliwia kompresję obrazów w archiwum w sposób zarówno bezstratny jak i stratny z definiowalnym poziomem kompresji.		

14.	Funkcja "prefetchingu" - mechanizm wcześniejszego przesyłania poprzednich badań pacjentów z archiwum off-line do pamięci bieżącej na podstawie danych z rejestracji badania odebranych z systemu RIS, co umożliwia ich szybkie pobranie na stacje systemu dystrybucji obrazów i porównanie z badaniami bieżącymi.		
15.	Możliwość konfigurowania archiwów obrazowych		
16.	Możliwość instalacji aplikacji przeglądowej na dowolnej stacji będącej w sieci LAN/WAN za pomocą interfejsu WWW bez udziału autoryzowanego serwisu producenta oprogramowania PACS.		
17.	Produkt zarejestrowany w klasie IIa		
19.	Możliwość skonfigurowania zdalnego dostępu obrazów przez VPN, udostępnienie zarówno obrazów jak i przeglądarki diagnostycznej dla zewnętrznej stacji		
20.	System zgodny z Profilami IHE: Scheduled Workflow; Patient Information Reconciliation; Access to Radiology Information; Simple Image and Numeric Report; Consistent Time; Teaching File and Clinical Trial Export; Consistent Presentation of Images; Key Image Note; Mammography Image; Portable Data for Imaging; Cross-Enterprise Document Sharing; Cross-Enterprise Document Sharing for Imaging; Audit Trail and Node Authentication; Patient Identifier Cross-referencing for MPI; Patient Demographics Query, Basic Patient Privacy Consents		
Serwer systemu PACS - 1 szt			
1.	Procesor wielordzeniowy osiągający w teście PassMark CPU Benchmark wynik co najmniej 4600 punktów Pamięć RAM min. 16GB Dyski twarde: min. 4 x 1,5 TB z technologią hot-plug z możliwością rozbudowy do 8 dysków Obudowa tower Redundantne zasilanie Obsługa RAID min. 0, 1, 5,10		
Oprogramowanie lekarskiej stacji diagnostycznej oraz stacji przeglądowych			
1.	Oprogramowanie w języku polskim		
2.	Możliwość instalacji aplikacji diagnostycznej na dowolnej stacji roboczej spełniającej wymogi techniczne wynikające z wymagań samej aplikacji oraz przepisów prawa dotyczących lekarskiej stacji diagnostycznej.		
3.	Oprogramowanie nie przechowuje lokalnie danych obrazowych ani bazy danych wykonanych badań. pacjentów		
4.	Jednakowy interfejs dla stacji diagnostycznej i stacji przeglądowych		
5.	Obsługa wyświetlania badań: CR,DR,MG,CT,MR,USG		
6.	Wyświetlanie obrazów w standardzie DICOM wykorzystując 1,2, 3 lub 4 monitory medyczne;		
7.	Oprogramowanie diagnostyczne posiadające następujące funkcje (minimum): - podstawowa obróbka (zaczernienie, kontrast, obroty, powiększenia) każdego obrazu na ekranie użytkownika; - możliwość nawigacji i zmian na aktywnym obrazie za pomocą myszy dotycząca co najmniej: poziomu zoom, poziomu W/L, bieżącego obrazu w serii; - funkcja półautomatycznego lub automatycznego numerowania kręgów dla obrazów kręgosłupa w modalnościach z obrazami wielopłaszczyznowymi; - funkcje wyświetlania obrazów CT jako rekonstrukcji wielopłaszczyznowych MPR; - pomiary odległości, obwodów i powierzchni(elipsy, prostokąta i dowolnego kształtu), możliwość ręcznej kalibracji pomiaru; - pomiary kątów, w tym również między liniami nie przecinającymi się; - funkcja obracania, odbijania, inwersji skali szarości obrazu; - możliwość powiększania obrazu: piksel obrazu na piksel ekranu (1:1), dopasowanie do rozmiarów ekranu, dopasowanie do rozmiarów piersi (mammografia), powiększenie dowolne (bezstopniowe); - możliwość edycji i tworzenia własnych zestawów skrótów klawiaturowych i pozycji w rozwijalnym menu oddzielnym dla każdego użytkownika i/lub przeglądanej modalności.;		

	<ul style="list-style-type: none"> - ruchoma lupa ekranowa z możliwością zmiany rozmiaru i modyfikacji W/L wewnątrz wskazanego obszaru; - konfigurowalne, indywidualne protokoły odczytu dla różnych rodzajów badań; - wyświetlanie obrazów w różnych podziałach ekranu; - możliwość dodawania komentarzy do obrazu; - możliwość dodawania znaczników graficznych do obrazu - aktywne pola na ekranie diagnostycznym umożliwiające szybkie zmiany i nawigację za pomocą myszy (zoom, poziomy W/L, następny-poprzedni i inne; - narzędzie do tworzenia i edycji filmów z projekcji wieloobrazowych z konfigurowalną prędkością, kierunkiem i możliwością zmiany zakresu obrazów - umożliwienie analizy statystycznej w tym analizy zdjęć odrzuconych z podziałem na przyczynę odrzucenia 		
9	Możliwość edycji i tworzenia własnych zestawów skrótów klawiaturowych i pozycji w rozwijalnym menu oddzielnym dla każdego użytkownika i/lub przeglądanej modalności.		
10.	Po zalogowaniu zostanie wyświetlona lista robocza badań zarchiwizowanych w systemie PACS zgodnie zapisanymi filtrami Każdy użytkownik może tworzyć własne listy robocze		
11.	Możliwość tworzenia skrótów na pulpicie do wybranego folderu, badania.		
12	Otwarcie kilku serii badań tego samego pacjenta (różna data badań i różne modalności) oraz możliwość porównania kilku badań tego samego pacjenta		
13.	Możliwość edycji i tworzenia własnych zestawów skrótów klawiaturowych i pozycji w rozwijalnym menu oddzielnym dla każdego użytkownika i/lub przeglądanej modalności		
14.	Wydruk badań na kamerach cyfrowych poprzez DICOM Print oraz zwykłych drukarkach w sieci lokalnej		
15.	Ograniczenie dostępu do danych wyłącznie osobom uprawnionym, możliwość przypisania użytkownikom określonej roli w systemie		
16.	Funkcja wyświetlenia pełnej zawartości nagłówka DICOM z poziomu przeglądarki obrazów.		
17.	Funkcja dodawania załączników do badania. Import załączników z lokalnego dysku.		
Stacja lekarska diagnostyczna 2 MP – 1 szt			
1.	Komputer sterujący z kartą medyczną (trzymonitorową) Min. 3,4GHz 2x4GB ECC 1TB DVD+/-RW Win7 Pro 64 bit PL Monitory diagnostyczne monochromatyczne 2 MP (2 szt.-para): Jasność maksymalna ≥ 1000 cd/m ² ; kontrast $\geq 850:1$ Wielkość plamki 0,270 mm Kolorowy monitor opisowy min. 19 cali		

W cenie oferty zostaną uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia (w tym licencji oprogramowania) i realizacji przyszłego świadczenia umownego.

Licencja oprogramowania będzie stanowić własność Zamawiającego.

w/w urządzenia muszą odpowiadać wymaganiom dla wyrobów medycznych określonym w ustawie z dnia 20.05.2010 (Dz.U 2015 poz.876), posiadać deklarację zgodności CE(w której jest zawarta informacja o klasie i regule klasyfikacyjnej wyrobu) , spełniać normy EN.

Wykonawca zabezpiecza:

a) Naprawy serwisowe w okresie gwarancji i obowiązkowe przeglądy konserwacyjne w okresie gwarancji ,części zamienne do przeglądu konserwacyjnego bezpłatne w okresie gwarancji.

Wykonawca wraz z dostawą aparatu dostarczy:

a) Instrukcje w języku polskim

b) Kartę gwarancyjną

c) testy akceptacyjne odbiorcze

Termin realizacji – do 6 tygodni od daty podpisania umowy.

Okres gwarancji - min 24 m-ce.

Reakcja serwisu - do 7 godzin.

Czas naprawy: bez wymiany części – do 3 dni roboczych, z wymianą części – do 7 dni roboczych.

4. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych .

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 : Czas realizacji dostawy urządzenia określa się do 6 tygodni od daty podpisania 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 lub/i nr 2 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) Zaświadczenie o rejestracji wyrobu w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych – kserokopia potwierdzona za zgodność z oryginałem.
Dla wyrobów niesklasyfikowanych jako medyczne oświadczenie o stosownej treści (oświadczenie musi obejmować informację, że określony wyrób nie podlega zgłoszeniu do Rejestru Wyrobów Medycznych wraz z podaniem podstawy prawnej).
- 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) Wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, głównych dostaw lub usług, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym zakresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy lub usługi zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów, czy zostały wykonane lub są wykonywane należycie.

8) katalogi, prospekty, zdjęcia umożliwiające Zamawiającemu zapoznanie się z wyglądem przedmiotu zamówienia oraz zawierające opis urządzeń w języku polskim potwierdzający spełnianie wszystkich parametrów wymaganych przez Zamawiającego;

9) oświadczenie lub dokumenty potwierdzające, że Producent oferowanego urządzenia medycznego posiada autoryzowane przedstawicielstwo na terenie Polski zapewniające serwis gwarancyjny i pogwarancyjny

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. 32 623 22 11 wew. 44 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 dostawę sprzętu do ucyfrowienia Pracowni 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 do ucyfrowienia Zakładu Diagnostyki Obrazowej**” 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 08.07.2015 godz.10.00

Otwarcie ofert nastąpi w dniu 08.07.2015 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.

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 oceny :

cena brutto - 98%

Okres gwarancji – 2% (36 m-ce – 2%, 24 m-ce - 1%,)

Sposób dokonania oceny wg wzoru :

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

Wc -wartość punktowa ceny/termin dostawy

Cn-cena/termin dostawy

Cb –cena/termin dostawy

Każde kryterium oceny będzie badane odrębnie. Ocena punktowa oferty będzie sumą poszczególnych punktów uzyskanych w kryteriach podlegających ocenie. Jako najkorzystniejsza zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą ilość 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.

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – Projekt umowy

Załącznik nr 3 – Wykaz dostaw

Załącznik nr 4 – Lista podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.

Załącznik nr 5 – Oświadczenie w trybie art. 22 prawa zamówień publicznych.

