



ZAMAWIAJĄCY:

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego
w Białymstoku**

15-874 Białystok, ul. Poleska 89

tel. 85-66-37-301, fax: 85-66-37-302

Godziny pracy: 7.30- 15.05 od poniedziałku do piątku

przetargi@wspr.bialystok.pl

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

DOSTAWA AMBULANSÓW MEDYCZNYCH DO SP ZOZ WSPR W BIAŁYMSTOKU

TRYB POSTĘPOWANIA: przetarg nieograniczony powyżej 214 000,00 €

RODZAJ ZAMÓWIENIA: DOSTAWA

NUMER SPRAWY: EOP.332.5.21

ZATWIERDZIŁ:
(data i podpis)

I. NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

1. Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Wojewódzka Stacja Pogotowia Ratunkowego w Białymstoku
15-874 Białystok, ul. Poleska 89
Tel.: 85-66-37-301, fax: 85-66-37-302
NIP: 542-25-03-045
2. Adres strony internetowej prowadzonego postępowania: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>;
<http://pogotowie.bialystok.pl/>
3. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>; <http://pogotowie.bialystok.pl/>
4. Przedmiotowe postępowanie prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej. Komunikacja między Zamawiającym, a Wykonawcą odbywa się przy użyciu miniPortalu, który dostępny jest pod adresem: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu dostępnego pod adresem: <https://epuap.gov.pl/wps/portal> oraz poczty elektronicznej: przetargi@wspr.bialystok.pl. Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać zgodnie z Rozdziałem XIII SWZ.

II. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

I. 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 danych zwany dalej "RODO") informujemy, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest: SP ZOZ WSPR w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15-874 Białystok;
2. Administrator wyznaczył Inspektora Danych Osobowych, z którym można się kontaktować pod adresem e-mail: iod@wspr.bialystok.pl tel. 85 663 73 01;
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z przedmiotowym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego;
4. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych mogą osoby lub podmioty upoważnione na podstawie przepisów obowiązującego prawa. Odbiorcami danych będą również podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 74 Pzp;
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 Pzp przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
6. Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.
7. Jednocześnie informujemy, że posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących (w przypadku, gdy skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku może zostać Pani/Pan zobowiązana do wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie

- żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu albo sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia);
- b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (*skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą PZP oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników*);
- c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu oraz przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO (*prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego*);
- 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;
8. Jednakże, nie przysługuje Pani/Panu:
- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - 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;
9. Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.
10. Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego/organizacji.
11. Pani/Pana dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w tym również w formie profilowania tzn. żadne decyzje wywołujące wobec osoby skutki prawne lub w podobny sposób na nią istotnie wpływające nie będą oparte wyłącznie na automatycznym przetwarzaniu danych osobowych i nie wiążą się z taką automatycznie podejmowaną decyzją.

II. Administratorem przetwarzanych danych osobowych jest Minister Finansów, Funduszy i Polityki Regionalnej, pełniący funkcję Instytucji Zarządzającej Programem Operacyjnym Infrastruktura i Środowisko 2014-2020 (PO IiŚ 2014-2020), z siedzibą przy ul. Wspólnej 2/4, 00-926 Warszawa.

Minister Zdrowia pełniący funkcję Instytucji Pośredniczącej POIiŚ 2014-2020 jest podmiotem przetwarzającym dane osobowe na podstawie porozumienia zawartego z administratorem (tzw. procesorem).

Dane osobowe przetwarzane będą na potrzeby realizacji POIiŚ 2014-2020, w tym w szczególności w celu realizacji projektu w ramach Osi Priorytetowej IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia.

Podanie danych jest dobrowolne, ale konieczne do realizacji ww. celu, związanego z wdrażaniem Programu. Odmowa ich podania jest równoznaczna z brakiem możliwości podjęcia stosownych działań.

Przetwarzanie danych osobowych odbywa się w związku:

- z realizacją ciążącego na administratorze obowiązku prawnego (art. 6 ust. 1 lit. c RODO), wynikającego z następujących przepisów prawa:



- a) rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady nr 1303/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. ustanawiającego wspólne przepisy dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego, Funduszu Spójności, Europejskiego Funduszu Rolnego na rzecz Rozwoju Obszarów Wiejskich oraz Europejskiego Funduszu Morskiego i Rybackiego, oraz ustanawiającego przepisy ogólne dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego, Funduszu Spójności i Europejskiego Funduszu Morskiego i Rybackiego oraz uchylającego Rozporządzenie Rady (WE) nr 1083/2006,
 - b) rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 1011/2014 z dnia 22 września 2014 r. ustanawiającego szczegółowe przepisy wykonawcze do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1303/2013 w odniesieniu do wzorów służących do przekazywania Komisji określonych informacji oraz szczegółowe przepisy dotyczące wymiany informacji między beneficjentami a instytucjami zarządzającymi, certyfikującymi, audytowymi i pośredniczącymi,
 - c) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE, Euratom) 2018/1046 z dnia 18 lipca 2018 r. w sprawie zasad finansowych mających zastosowanie do budżetu ogólnego Unii, zmieniające rozporządzenia (UE) nr 1296/2013, (UE) nr 1301/2013, (UE) nr 1303/2013, (UE) nr 1304/2013, (UE) nr 1309/2013, (UE) nr 1316/2013, (UE) nr 223/2014 i (UE) nr 283/2014 oraz decyzję nr 541/2014/UE, a także uchylające rozporządzenie (UE, Euratom) nr 966/2012,
 - d) ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o zasadach realizacji programów w zakresie polityki spójności finansowanych w perspektywie finansowej 2014-2020,
 - e) ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego,
 - f) ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych.
2. z wykonywaniem przez administratora zadań realizowanych w interesie publicznym lub ze sprawowaniem władzy publicznej powierzonej administratorowi (art. 6 ust. 1 lit. e RODO),
 3. z realizacją umowy, gdy osoba, której dane dotyczą, jest jej stroną, a przetwarzanie danych osobowych jest niezbędne do jej zawarcia oraz wykonania (art. 6 ust. 1 lit. b RODO).

Minister może przetwarzać różne rodzaje danych , w tym przede wszystkim:

- a) dane identyfikacyjne, w tym w szczególności: imię, nazwisko, miejsce zatrudnienia / formę prowadzenia działalności gospodarczej, stanowisko; w niektórych przypadkach także PESEL, NIP, REGON,
 - b) dane dotyczące zatrudnienia, w tym w szczególności: otrzymywane wynagrodzenie oraz wymiar czasu pracy,
 - c) dane kontaktowe, w tym w szczególności: adres e-mail, nr telefonu, nr fax, adres do korespondencji,
 - d) dane o charakterze finansowym, w tym szczególności: nr rachunku bankowego, kwotę przyznanych środków, informacje dotyczące nieruchomości (nr działki, nr księgi wieczystej, nr przyłącza gazowego),
- Dane pozyskiwane są bezpośrednio od osób, których one dotyczą, albo od instytucji i podmiotów zaangażowanych w realizację Programu, w tym w szczególności: od wnioskodawców, beneficjentów, partnerów.

Odbiorcami danych osobowych mogą być:



- a) podmioty, którym Instytucja Zarządzająca PO IiŚ 2014-2020 powierzyła wykonywanie zadań związanych z realizacją Programu, w tym w szczególności podmioty pełniące funkcje Instytucji Pośredniczących i Wdrażających,
- b) instytucje, organy i agencje Unii Europejskiej (UE), a także inne podmioty, którym UE powierzyła wykonywanie zadań związanych z wdrażaniem PO IiŚ 2014-2020,
- c) podmioty świadczące usługi, w tym związane z obsługą i rozwojem systemów teleinformatycznych oraz zapewnieniem łączności, w szczególności dostawcy rozwiązań IT i operatorzy telekomunikacyjni .

Dane osobowe będą przechowywane przez okres wskazany w art. 140 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1303/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. oraz jednocześnie przez czas nie krótszy niż 10 lat od dnia przyznania ostatniej pomocy w ramach PO IiŚ 2014-2020 - z równoczesnym uwzględnieniem przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.

Osobie, której dane dotyczą, przysługuje:

- prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii (art. 15 RODO),
- prawo do sprostowania swoich danych (art. 16 RODO),
- prawo do usunięcia swoich danych (art. 17 RODO) - jeśli nie zaistniały okoliczności, o których mowa w art. 17 ust. 3 RODO,
- prawo do żądania od administratora ograniczenia przetwarzania swoich danych (art. 18 RODO),
- prawo do przenoszenia swoich danych (art. 20 RODO) - jeśli przetwarzanie odbywa się na podstawie umowy: w celu jej zawarcia lub realizacji (w myśl art. 6 ust. 1 lit. b RODO), oraz w sposób zautomatyzowany ,
- prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania swoich danych (art. 21 RODO) - jeśli przetwarzanie odbywa się w celu wykonywania zadania realizowanego w interesie publicznym lub w ramach sprawowania władzy publicznej, powierzonej administratorowi (tj. w celu, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. e RODO),
- prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (art. 77 RODO) - w przypadku, gdy osoba uzna, iż przetwarzanie jej danych osobowych narusza przepisy RODO lub inne krajowe przepisy regulujące kwestię ochrony danych osobowych, obowiązujące w Rzeczypospolitej Polskiej.

W przypadku pytań, kontakt z Inspektorem Ochrony Danych Osobowych Ministerstwa Funduszy i Polityki Regionalnej jest możliwy:

- a) pod adresem: ul. Wspólna 2/4, 00-926 Warszawa,
- b) pod adresem e-mail: IOD@mfipr.gov.pl.

Dane osobowe nie będą objęte procesem zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania.

III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) zwanej dalej Pzp oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwaną dalej "SWZ".
2. Szacunkowa wartość zamówienia przekracza kwotę określoną w obwieszczeniu Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych wydanym na podstawie art. 3 ust. 1 Pzp.



3. Zamawiający przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, tj. Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta zostanie najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.
4. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
5. Zamawiający nie prowadzi postępowania w celu zawarcia umowy ramowej.
6. Do postępowania stosuje się przepisy dotyczące nabywania dostaw.
7. W odniesieniu do zamówienia na dostawę 2 ambulansów postępowanie prowadzone jest w ramach Projektu: „Podniesienie jakości działań SP ZOZ WSPR w Białymstoku związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych poprzez zakup 2 ambulansów medycznych z wyposażeniem”, współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko 2014-2020, Oś priorytetowa IX Wzmocnienie Strategicznej Infrastruktury Ochrony Zdrowia, Działanie 9.1 „Infrastruktura Ratownictwa Medycznego”, Działanie 9.2 „Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych”, numer Projektu POIS.09.01.00-00-0412/21. Zakup pozostałych 3 ambulansów realizowany jest ze środków własnych.

IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa ambulansów medycznych szczegółowo wyspecyfikowanych w załączniku nr 1 do SWZ, typu B lub C wg aktualnej normy PN-EN 1789+A2 lub równoważnej, w ilości 5 szt. Przedmiot zamówienia (środki transportu sanitarnego oraz wyposażenie) musi być nieużywany oraz fabrycznie nowy. Ambulans sanitarny specjalny i wyposażenie medyczne musi być wyprodukowane nie wcześniej niż w 2020 roku (z wyłączeniem pompy infuzyjnej, która musi być wyprodukowana w roku 2021). Szczegółowy opis i wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia stanowi załącznik nr 1 do SWZ.
2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.
3. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć towar na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego w Białymstoku przy ul. Pogodnej 22, w sposób opisany w załączonym wzorze umowy, stanowiącym załącznik nr 8 do SWZ. Wzór umowy jest integralną częścią SWZ i postanowienia w nim zawarte, traktuje się jako warunki udzielenia zamówienia.
4. Wspólny Słownik Zamówień CPV:
 - 34114121-3- Karetki
 - 34114122-0- Pojazdy do transportu chorych
 - 33100000-1- Urządzenia medyczne
 - 33192160-1- Nosze
5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych oraz w postaci katalogów elektronicznych.
6. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 8 Pzp.
7. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 ustawy Pzp: Zamawiający nie określa wymagań związanych z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia.



8. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie urządzeń równoważnych do wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, z zastrzeżeniem, że ich parametry techniczne, funkcjonalne i użytkowe nie mogą być gorsze niż parametry urządzeń wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia i treści SWZ.
9. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia znajdują się jakiegokolwiek znaki towarowe, patenty lub pochodzenie źródła lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego Wykonawcę – należy przyjąć, że Zamawiający podał opis ze wskazaniem na typ i dopuszcza składanie ofert równoważnych o parametrach nie gorszych niż te, które zostały podane w opisie przedmiotu zamówienia. Podstawa prawna: 99 ust. 5 Pzp.
10. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia występują normy, oceny techniczne, specyfikacje techniczne lub systemy referencji technicznych o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust 3 Pzp, należy to traktować jedynie jako pomoc w opisie przedmiotu zamówienia. W każdym przypadku dopuszczalne są rozwiązania równoważne. Zamawiający nie odrzuci oferty za brak zgodności z wyżej wymienionymi pod warunkiem, że Wykonawca udowodni w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia. Podstawa prawna: 101 ust. 5 Pzp.

V. PODWYKONAWSTWO

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy (podwykonawcom). W takim przypadku, zgodnie z art. 463 Pzp, umowa o podwykonawstwo nie może zawierać postanowień kształtujących prawa i obowiązki podwykonawcy, w zakresie kar umownych oraz postanowień dotyczących warunków wypłaty wynagrodzenia, w sposób dla niego mniej korzystny niż prawa i obowiązki Wykonawcy, ukształtowane postanowieniami umowy zawartej między Zamawiającym a Wykonawcą
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
3. Zamawiający wymaga, aby w przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom, Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podał (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.
4. Powierzenie części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.

VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Umowa w sprawie realizacji zamówienia zostanie zawarta na czas oznaczony.
2. Termin realizacji zamówienia: 90 dni od dnia podpisania umowy.
3. Jeżeli Umowa nie będzie podpisana przez obie strony tego samego dnia przyjmuje się, że umowa została zawarta w dniu skutecznego doręczenia umowy na adres Wykonawcy, po podpisaniu i przesłaniu jej przez Zamawiającego.

VII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu, na zasadach określonych w Rozdziale VIII SWZ, oraz spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu.



2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
- 1) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 2) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 3) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**
tj. posiadają środki finansowe lub zdolność finansową w wysokości co najmniej 2 000 000,00 zł (słownie: dwa miliony zł brutto 00/100).
 - 4) **zdolności technicznej lub zawodowej:**
tj. w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, łącznie zrealizowali dostawy co najmniej 5 ambulansów medycznych o łącznej wartości 2 000 000,00 zł (słownie: dwa miliony zł brutto 00/100).
- Zamawiający, w stosunku do Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, w odniesieniu do warunku dotyczącego zdolności technicznej lub zawodowej dopuszcza łączne spełnianie warunku przez Wykonawców (jeżeli dotyczy).
 - W przypadku gdy jakakolwiek wartość dotycząca ww. warunku wyrażona będzie w walucie obcej, Zamawiający przeliczy tę wartość w oparciu o średni kurs walut NBP dla danej waluty z datą wszczęcia postępowania. Za datę wszczęcia postępowania Zamawiający uznaje datę przekazania ogłoszenia o zamówieniu Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej. Jeżeli w tym dniu średni kurs NBP nie będzie opublikowany Zamawiający przyjmie średni kurs z ostatniego dnia przed dniem ogłoszenia. Jeżeli w jakimkolwiek dokumencie złożonym przez Wykonawcę wskazane zostaną kwoty wyrażone w walucie nie znajdującej się aktualnie w obrocie, Zamawiający dokona przeliczenia tych kwot na złotówki na podstawie ostatniego średniego miesięcznego kursu złotego w stosunku do tych walut, ujawnionego w Tabeli Kursów Narodowego Banku Polskiego (wg tabeli A kursów średnich walut obcych).
3. Zamawiający może na każdym etapie postępowania uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli posiadanie przez Wykonawcę sprzecznych interesów, w szczególności zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych Wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze Wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.

VIII. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych:
- 1) w art. 108 ust. 1 Pzp
 - 2) w art. 109 ust. 1 pkt. 1, 4 Pzp, tj.:
 - a) który naruszył obowiązki dotyczące płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, z wyjątkiem przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 3, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert 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;

- b) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
- Wykluczenie Wykonawcy może nastąpić na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia na okres wyliczony zgodnie z art. 111 Pzp.
 - Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2, 5 Pzp lub art. 109 ust. 1 pkt 4 Pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki wskazane w art. 110 ust. 2 Pzp.
 - Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 Pzp, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza Wykonawcę.
 - W przypadkach, o których mowa w ust. 1 pkt 2) ppkt a) i b) Zamawiający może nie wykluczać Wykonawcy, jeżeli wykluczenie byłoby w sposób oczywisty nieproporcjonalne, w szczególności gdy kwota zaległych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest niewielka albo sytuacja ekonomiczna lub finansowa Wykonawcy jest wystarczająca do wykonania zamówienia (Podstawa prawna: art. 109 ust 3 Pzp).

IX. OŚWIADCZENIA, PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE, JAKIE ZOBOWIĄZANI SĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA ORAZ POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU, WYKAZ PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH

- Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, że nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Przedmiotowe oświadczenie Wykonawca składa w formie **Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD)**, stanowiącego Załącznik nr 2 do Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (EU) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. Informacje zawarte w ESPD stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- Zamawiający informuje, iż instrukcję wypełnienia ESPD oraz edytowalną wersję formularza ESPD można znaleźć pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych-regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>. Zamawiający zaleca wypełnienie ESPD za pomocą serwisu dostępnego pod adresem: <https://espd.uzp.gov.pl/>. W tym celu przygotowany przez Zamawiającego Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) w formacie *.xml, stanowiący **Załącznik nr 4 do SWZ**, należy zaimportować do wyżej wymienionego serwisu oraz postępując zgodnie z zamieszczoną tam instrukcją wypełnić elektroniczny formularz ESPD.
- Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wzywa Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, **podmiotowych środków dowodowych**:
 - Oświadczenia Wykonawcy** w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2020 r. poz. 1076 z późn. zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę



częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – **załącznik nr 9 do SWZ**;

- 2) **Odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
 - 3) **Oświadczenie Wykonawcy** o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 3-6 Pzp oraz art. 109 ust 1 pkt 1 - wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 6 do SWZ**.
 - 4) **Informacja z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 Pzp sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
 - 5) **Aktualnego zaświadczenie naczelnika właściwego Urzędu Skarbowego** oraz właściwego oddziału **Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego** potwierdzających odpowiednio, że Wykonawca nie zalega z opłatami podatków i opłat oraz składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne – wystawionych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem lub inny dokument potwierdzający, że Wykonawca przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków lub opłat wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności
 - 6) **Informacji z banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo – kredytowej**, w których Wykonawca posiada rachunek potwierdzający wysokość posiadanych środków finansowych lub zdolność kredytową Wykonawcy w wysokości co najmniej: 2.000 000,00 zł brutto (słownie: dwa miliony zł 00/100) w okresie nie wcześniejszym niż 3 miesiące przed jej złożeniem;
 - 7) **Wykazu wykonanych a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych również wykonywanych dostaw** w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców wraz z załączonymi dokumentami potwierdzającymi dostawy co najmniej 5 ambulansów medycznych o łącznej wartości 2.000.000,00 zł brutto (słownie: dwa miliony zł 00/100) [wg załącznika nr 7 do SWZ];
Dowodami są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie Wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert; W przypadku, gdy Zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy wskazane w wykazie dostaw zostały wcześniej wykonane, Wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów potwierdzających, czy dostawy te zostały wykonane należycie.
4. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej:
- 1) zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3 pkt 2 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego



- likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury – wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed jego złożeniem.
- 2) zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3 pkt 4, składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania – wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem.
 - 3) zamiast dokumentów, o których mowa w ust. 3 pkt 5, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie naruszył obowiązków dotyczących płatności podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
5. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 4, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków wskazanych w SWZ, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy. Wymagania dotyczące terminu wystawienia dokumentów lub oświadczeń są analogiczne jak w ust. 4.
6. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17.02.2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, o ile Wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków, a także wówczas gdy podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp. Ponadto, Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
7. Na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają określone w SWZ wymagania, Zamawiający żąda złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych:
- 1) **oświadczenia dotyczącego homologacji typu WE** [wg Załącznika nr 10 do SWZ]
 - 2) **folderu ambulansów;**
 - 3) **folderu i deklaracji zgodności CE krzeselka kardiologicznego;**
 - 4) **folderu z opisem zawierającym markę i model transportera noszy;**
 - 5) **folderu z opisem zawierającym markę i model noszy,**
 - 6) **deklaracji CE noszy, transportera;**
 - 7) **schematu oferowanej zabudowy medycznej przedstawiającego widok strony lewej i prawej przedziału medycznego.** Dopuszcza się zmiany schematu oferowanej zabudowy i systemu mocowań na etapie realizacji umowy, po uzgodnieniu Stron oraz z uwzględnieniem homologacji Wykonawcy;
 - 8) **schemat oferowanej zabudowy medycznej przedstawiającego widok zabudowy ściany działowej pomiędzy kabiną kierowcy, a przedziałem medycznym.** Dopuszcza się zmiany schematu

- oferowanej zabudowy medycznej na etapie realizacji umowy, po uzgodnieniu Stron oraz z uwzględnieniem homologacji Wykonawcy;
- 9) **dokument potwierdzające, że uchwyt do tabletu w kabinie kierowcy jest przebadany na przeciążenia 10 G** (jeżeli Wykonawca spełnia ten parametr);
 - 10) **dokumenty potwierdzające dopuszczenie do użytku** na terenie RP i UE Pompy infuzyjnej zgodne z obowiązującymi wymogami określonymi w Ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. 2020 poz. 186) oraz zgodne z dyrektywami UE.
8. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.
 9. Postanowienia pkt. 8 nie stosuje się, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
 10. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących przedmiotowych środków dowodowych.
 11. W zakresie nieuregulowanym ustawą Pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (zwanym dalej „r.p.ś.d.”) oraz przepisy rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.

X. POLEGANIE NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu lub kryteriów selekcji, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. Wymagania dotyczące polegania na zdolnościach lub sytuacjach innych podmiotów, o których mowa w ust.1:
 - 1) Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów musi udowodnić Zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający tą okoliczność;
 - 2) Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy.



- 3) Podmiot, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, odpowiada solidarnie z Wykonawcą, który polega na jego sytuacji finansowej lub ekonomicznej, za szkodę poniesioną przez Zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów podmiot ten nie ponosi winy.
 - 4) Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe, sytuacja ekonomiczna lub finansowa podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, Zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez Zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu. Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.
3. W celu oceny, czy Wykonawca polegając na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w ust. 2, będzie dysponował niezbędnymi zasobami w stopniu umożliwiającym należyte wykonanie zamówienia publicznego oraz oceny, czy stosunek łączący Wykonawcę z tymi podmiotami gwarantuje rzeczywisty dostęp do ich zasobów, a także w celu wykazania braku wobec tych podmiotów podstaw do wykluczenia oraz spełniania, w zakresie w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu, Wykonawca:
- 1) składa wraz z ofertą zobowiązanie innego podmiotu do udostępnienia niezbędnych zasobów Wykonawcy – zgodnie z **Załącznikiem nr 5 do SWZ**;
 - 2) składa wraz z ofertą **Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD)** dotyczący tych podmiotów, w zakresie wskazanym w Części II Sekcji C ESPD (*Informacje na temat polegania na zdolności innych podmiotów*).

XI. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIEGAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA (SPÓŁKI CYWILNE/ KONSORCJA)

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być załączone do oferty w postaci elektronicznej elektronicznym lub elektronicznej kopii, poświadczonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez notariusza.
2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te wstępnie potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia.
3. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania, w tym oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wskazują w formularzu oferty, które dostawy wykonają poszczególni Wykonawcy.



XII. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja pomiędzy Zamawiającym, a Wykonawcami odbywa się drogą elektroniczną przy użyciu miniPortalu <https://miniportal.uzp.gov.pl/>, ePUAPu <https://epuap.gov.pl/wps/portal>.
2. 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 lub wniosku oraz do formularza do komunikacji.
3. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej przekazywanej przy ich użyciu, opisane zostały w Regulaminie korzystania z miniPortalu dostępnym pod adresem <https://miniportal.uzp.gov.pl/WarunkiUslugi.aspx> oraz Regulaminie ePUAP.
4. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z miniPortalu, określone w regulaminie miniPortalu oraz zobowiązuje się korzystając z miniPortalu przestrzegać postanowień tego regulaminu.
5. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia i wycofania ofert oraz do komunikacji wynosi 150 MB.
6. Za datę przekazania oferty, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust 1. Pzp, podmiotowych środków dowodowych, przedmiotowych środków dowodowych oraz innych informacji, oświadczeń lub dokumentów, przekazywanych w postępowaniu, przyjmuje się datę ich przekazania na ePUAP.
7. Zamawiający przekazuje link do postępowania oraz ID postępowania.
8. Dane postępowanie można wyszukać również na Liście wszystkich postępowań w miniPortalu klikając wcześniej opcję „Dla Wykonawców” lub ze strony głównej z zakładki Postępowania.
9. W postępowaniu o udzielenie zamówienia korespondencja (inna niż oferta Wykonawcy i załączniki do oferty) odbywa się elektronicznie za pośrednictwem dedykowanego formularza dostępnego na ePUAP oraz udostępnionego przez miniPortal (Formularz do komunikacji). Korespondencja przesłana za pośrednictwem tego formularza nie może być szyfrowana. We wszelkiej korespondencji Zamawiający i Wykonawcy posługują się numerem postępowania tj. EOP.332.5.21.
10. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email: przetargi@wspr.bialystok.pl
11. Osoby uprawnione do komunikowania się z Wykonawcami:
Marzena Dolistowska, adres e-mail: przetargi@wspr.bialystok.pl
Wiesław Zalewski, adres e-mail: przetargi@wspr.bialystok.pl
12. 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 10 adres email z zastrzeżeniem, iż oferta, w tym Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) mogą zostać przekazane wyłącznie za pomocą „Formularz do złożenia oferty” dostępnego na ePUAP.



13. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie oraz rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy.
14. Zamawiający nie przewiduje innego sposobu komunikowania się z Wykonawcami niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ.
15. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ w sposób opisany w pkt. 9 i 10. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynie do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w poprzednim zdaniu, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie wskazanym w zdaniu drugim, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
16. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.

XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu.
2. Oferta musi być sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej pod rygorem nieważności (tj. opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym), w formacie danych: pdf, .doc, .docx, .odt.
3. W formularzu oferty Wykonawca powinien podać adres skrzynki ePUAP/ adres email, za pomocą których prowadzona będzie korespondencja związana z postępowaniem.
4. Sposób złożenia oferty, w tym zaszyfrowania oferty opisany został w „Instrukcji użytkownika”, dostępnej na stronie: <https://miniportal.uzp.gov.pl/>.
5. Do przygotowania oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy kwalifikowanego podpisu elektronicznego.
6. Jeżeli na ofertę składa się kilka dokumentów, Wykonawca powinien stworzyć folder, do którego przeniesie wszystkie dokumenty oferty podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Następnie ten folder Wykonawca kompresuje do jednego pliku archiwum .zip (bez nadawania mu haseł i szyfrowania). W kolejnym kroku Wykonawca zaszyfruje folder .zip zawierający dokumenty składające się na ofertę.
7. Funkcjonalność do zaszyfrowania oferty przez Wykonawcę jest dostępna dla Wykonawców na miniPortalu, w szczegółach danego postępowania.
8. Zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, Zamawiający nie ujawnia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w

wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część należy ten plik zaszyfrować.

9. Oferta może zostać złożona tylko do upływu terminu składania ofert.
10. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę za pośrednictwem „Formularza do złożenia, zmiany, wycofania oferty lub wniosku” dostępnego na ePUAP i udostępnionego również na miniPortalu. Sposób wycofania oferty został opisany w „Instrukcji użytkownika” dostępnej na miniPortalu.
11. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie dokonać zmiany ani wycofać złożonej oferty.
12. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
13. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
14. Ofertę sporządza się w języku polskim na Formularzu Ofertowym – zgodnie z **Załącznikiem nr 2 do SWZ**. Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:
 - 1) **Podpisany formularz – opis przedmiotu zamówienia** [wg Załącznika nr 1 do SWZ];
 - 2) **Wypełniony formularz cenowy** [wg Załącznika nr 3 do SWZ];
 - 3) **Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD)**, o którym mowa w Rozdziale IX ust. 1 SWZ;
 - 4) **zobowiązanie innego podmiotu oraz oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD)**, o których mowa w Rozdziale X ust. 3 pkt 1 i 2 SWZ (jeżeli dotyczy);
 - 5) **przedmiotowe środki dowodowe - tj.:**
 - a) **oświadczenie dotyczące homologacji typu WE** [wg Załącznika nr 10 do SWZ]
 - b) **folder ambulansów;**
 - c) **folder i deklarację zgodności CE krzeselka kardiologicznego;**
 - d) **folder z opisem zawierającym markę i model transportera noszy;**
 - e) **folder z opisem zawierającym markę i model noszy,**
 - f) **deklarację CE noszy, transportera;**
 - g) **schemat oferowanej zabudowy medycznej przedstawiający widok strony lewej i prawej przedziału medycznego.** Dopuszcza się zmiany schematu oferowanej zabudowy i systemu mocowań na etapie realizacji umowy, po uzgodnieniu Stron oraz z uwzględnieniem homologacji Wykonawcy;
 - h) **schemat oferowanej zabudowy medycznej przedstawiający widok zabudowy ściany działowej pomiędzy kabiną kierowcy a przedziałem medycznym.** Dopuszcza się zmiany schematu oferowanej zabudowy medycznej na etapie realizacji umowy, po uzgodnieniu Stron oraz z uwzględnieniem homologacji Wykonawcy;
 - i) **dokument potwierdzający, że uchwyt do tabletu w kabinie kierowcy jest przebadany na przeciążenia 10 G** (jeżeli Wykonawca spełnia ten parametr)
 - j) **dokumenty potwierdzające dopuszczenie do użytku** na terenie RP i UE Pompy infuzyjnej zgodne z obowiązującymi wymogami określonymi w Ustawie z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych (Dz. U. 2020 poz. 186) oraz zgodne z dyrektywami UE.
 - 6) **Dowód wniesienia wadium**



- w przypadku wpłacenia wadium w pieniądzu- potwierdzenie przelewu;
- w przypadku wniesienia wadium w formie niepieniężnej musi zostać wniesione wraz z ofertą w oryginale, w postaci elektronicznej;

7) Dokumenty, z których wynika prawo do podpisania oferty; odpowiednie pełnomocnictwa (jeżeli dotyczy).

15. Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy zamieszczonych w załącznikach do SWZ, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami. Dopuszcza się w ofercie złożenie załączników opracowanych przez Wykonawcę, pod warunkiem, że będą one zgodne co do treści z formularzami opracowanymi przez Zamawiającego.
16. W przypadku gdy oferta nie została podpisana przez osobę uprawnioną do reprezentacji Wykonawcy określoną w odpowiednim rejestrze lub innym dokumencie właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy, do oferty należy dołączyć dokument pełnomocnictwa, złożony w postaci elektronicznej, opatrzony kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznej kopii, poświadczony kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez notariusza.
17. **Ofertę, w tym Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD), sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**
18. Wszystkie koszty związane z uczestnictwem w postępowaniu, w szczególności z przygotowaniem i złożeniem ofert ponosi Wykonawca składający ofertę. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
19. Dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu *Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy*; sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
20. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, przedmiotowe środki dowodowe, inne dokumenty lub dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
21. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust.20, dokonuje w przypadku:
 - a) podmiotowych środków dowodowych oraz dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania- odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą;
 - b) przedmiotowych środków dowodowych- odpowiednio wykonawca lub wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
 - c) innych dokumentów- odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
22. Poświadczenia zgodności cyfrowej odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w ust. 20, może dokonać również notariusz.

XIV. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY

1. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich (PLN) z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walucie obcej.
2. Cena ofertowa musi obejmować dostawę całości zamawianego asortymentu na warunkach określonych w opisie przedmiotu zamówienia i wzorze umowy, w tym m. in. koszty przeglądów w okresie gwarancji/przedłużonej gwarancji. W cenie uwzględnia się podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru (usługi) podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym.
3. CENA OFERTY w przypadku Wykonawców mających siedzibę lub miejsce zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej jest ceną brutto, obejmującą wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, opłaty, podatki (w tym podatek od towarów i usług – VAT) i wszystkie inne koszty o jakimkolwiek charakterze, które mogą powstać w związku z realizacją przedmiotu zamówienia. Kwota podatku VAT (w wysokości obowiązującej w dniu składania ofert) oraz cena netto, powinny być wyodrębnione w sposób jednoznaczny.
4. CENA OFERTY w przypadku Wykonawców nie mających siedziby lub miejsca zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej jest ceną netto, wyrażoną w PLN (nie uwzględniającą podatku od towarów i usług obowiązującego w Polsce), obejmującą wszelkie koszty związane z wykonaniem zamówienia, wszystkie opłaty, podatki (bez podatku od towarów i usług VAT) i wszystkie inne koszty o jakimkolwiek charakterze, które mogą powstać w związku z realizacją przedmiotu zamówienia.
5. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
6. Wyliczona cena oferty brutto będzie służyć do porównania złożonych ofert.

XV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca składający ofertę w postępowaniu jest obowiązany wnieść wadium w wysokości **50.000,00 zł** (słownie: pięćdziesiąt tysięcy zł 00/100).
2. Wadium może być wniesione w:
 - pieniądzu,
 - gwarancjach bankowych,
 - gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - poręczeniach udzielonych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust.5 pkt 2 ustawy z 09.11.2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości
3. Wadium musi zostać zaksięgowane na rachunku bankowym Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert.
4. Wadium wnoszone w formie pieniężnej należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy SP ZOZ WSPR w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15-874 Białystok:

Nr rachunku bankowego:

Santander Bank Polska S.A.: 03 1500 1344 1213 4006 0375 0000.

Na dokumencie potwierdzającym wniesienie wadium winna być umieszczona informacja:

„Wadium - przetarg na dostawę ambulansów medycznych”

5. Wadium wniesione w pieniądzu zamawiający przechowuje na rachunku bankowym,
6. Na dokumencie będącym formą wadium dołączonym do oferty musi być wyraźnie określony przedmiot, którego wadium dotyczy **„Wadium - przetarg na dostawę ambulansów medycznych”**.
7. W związku z wnoszeniem wadium za pośrednictwem miniPortalu oraz wniesienia wadium w formie gwarancji lub poręczenia, Zamawiający wymaga złożenia dokumentu w formie elektronicznej – z zastrzeżeniem, iż będzie on podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez Gwaranta, tj. wystawcę gwarancji/ poręczyciela.
8. Zamawiający, niezwłocznie, nie później jednak niż w terminie 7 dni od dnia złożenia wniosku zwraca wadium Wykonawcy:
 - 1) który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert;
 - 2) którego oferta została odrzucona;
 - 3) po wyborze najkorzystniejszej oferty, z wyjątkiem wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza;
 - 4) po unieważnieniu postępowania, w przypadku gdy nie zostało rozstrzygnięte odwołanie na czynność unieważnienia albo nie upłynął termin do jego wniesienia.
9. Złożenie wniosku o zwrot wadium, o którym mowa w ust. 8 powoduje rozwiązanie stosunku prawnego z Wykonawcą wraz z utratą przez niego prawa do korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale XXII niniejszej SWZ.
10. Zamawiający zwraca wadium wniesione w pieniądzu wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszty prowadzenia rachunku bankowego oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy wskazany przez wykonawcę.
11. Zamawiający zwraca wadium wniesione w innej formie niż w pieniądzu poprzez złożenie gwarantowi lub poręczycielowi oświadczenia o zwolnieniu wadium.
12. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, a w przypadku wadium wniesionego w formie gwarancji lub poręczenia, występuje odpowiednio do gwaranta lub poręczyciela z żądaniem zapłaty wadium, jeżeli:
 - 1) Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 107 ust. 2 lub art. 128 ust. 1 Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył podmiotowych środków dowodowych lub przedmiotowych środków dowodowych potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 57 lub art. 106 ust. 1 Pzp, oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp, innych dokumentów lub oświadczeń lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 223 ust. 2 pkt 3 Pzp, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej;
 - 2) Wykonawca, którego oferta została wybrana:
 - a) odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
 - b) nie wniósł wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy;



- 3) zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, którego oferta została wybrana.

XVI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca będzie związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert, **do dnia 23.07.2021 r.**
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. W przypadku gdy Zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.

XVII. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć **do dnia 26.04.2021 r. do godziny 10:00.**
2. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **26.04.2021 r. o godzinie 11:00**
3. Otwarcie ofert następuje poprzez ściągnięcie zaszyfrowanego pliku z ePUAP i zapisanie go na dysku komputera. Następnie po terminie otwarcia ofert, zaszyfrowaną ofertę załaduje się do miniPortalu i odszyfrowuje. Odszyfrowaną ofertę zapisuje się na komputerze za pomocą mechanizmu dostępnego w zakładce „Deszyfrowanie” na miniPortalu.
4. W przypadku awarii systemu, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
5. Zamawiający poinformuje o awarii systemu na stronie internetowej prowadzonego postępowania, a w przypadku awarii sieci internetowej informacje będzie można uzyskać pod nr telefonu 85 66 37 344.
6. W przypadku przesłania oferty drogą elektroniczną Wykonawca akceptuje regulamin korzystania z miniPortalu przed skorzystaniem przez niego z udostępnionego serwisu do złożenia oferty.
7. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
8. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

XVIII. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

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

CENA OFERTOWA brutto (C_{of}) – 60%

$$C_{of} = \frac{C_{min}}{C_{of\ bad}} \times 60\ pkt$$

Gdzie:

C_{of} – liczba punktów przyznanych ocenianej ofercie w kryterium cena,

C_{min} – najniższa cena brutto spośród wszystkich zaoferowanych cen;

C_{of bad.} – cena brutto zaoferowana w badanej ofercie.

UWAGA - W przypadku oferty złożonej przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej Zamawiający dla celów porównania ofert i oceny według powyższego kryterium cenę takiej oferty powiększy o wymagany w Polsce podatek od towarów i usług (VAT), które miałby obowiązek zapłacić w wysokości zgodnej ze stanem prawnym w tym zakresie.

PRZEDŁUŻONA GWARANCJA NA POJAZDY BAZOWE (GWpb) – 5 %

Wykonawca w tym kryterium może uzyskać 5 punktów w przypadku zaoferowania okresu gwarancji mechanicznej na pojazdy bazowe wynoszącego 48 miesięcy od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego lub 0 punktów w przypadku zaoferowania okresu gwarancji mechanicznej wynoszącego mniej niż 48 miesięcy. Minimalny okres gwarancji mechanicznej na pojazdy bazowe wynosi 24 miesiące.

PRZEDŁUŻONA GWARANCJA NA ZABUDOWĘ MEDYCZNĄ (GWzm) – 5 %

Wykonawca w tym kryterium może uzyskać 5 punktów w przypadku zaoferowania okresu gwarancji na zabudowę medyczną wynoszącego 48 miesięcy od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego lub 0 punktów w przypadku zaoferowania okresu gwarancji wynoszącego mniej niż 48 miesięcy. Minimalny okres gwarancji na zabudowę medyczną wynosi 24 miesiące.

PARAMETRY TECHNICZNE OFEROWANYCH POJAZDÓW – (P) 30%

L.p.	Parametry niewymagane, dodatkowo punktowane	Ocena
1.	Długość przedziału medycznego powyżej 3,00m, Mierzona zgodnie z normą PN-EN 1789 +A2:2015-01 lub równoważną lub równoważną pkt I. 4. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK/NIE 3,00m - 0 pkt. największa wartość - 3 pkt. pozostałe: proporcjonalnie wg wzoru: $\frac{\text{długość przedziału medycznego ambulansu badanej oferty} \times 3}{\text{najdłuższa zaoferowana długość przedziału medycznego ambulansu}}$
2.	Fabryczny system elektrycznego wspomaganie domykania drzwi bocznych prawych i lewych. pkt I. 7.i 1.8 Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK – 2 pkt. NIE – 0 pkt.
3.	Czas rozpoczęcia naprawy zabudowy sanitarnej w przypadku zgłoszonej awarii do serwisu gwarancyjnego, przy czym zgłoszenia awarii będą dokonywane w dni robocze od	do 36 godz. – 3 pkt powyżej 36 godz. do 42 godz.– 2 pkt powyżej 42 godz. do 48 godz. – 1 pkt powyżej 48 godzin – 0 pkt.

	poniedziałku do piątku, wyłączając dni ustawowo wolne od pracy	*podać w pełnych godzinach
4.	Wydłużona gwarancja na cały zestaw transportowy (transporter i nosze) do 5 lat. pkt XV. 13 Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK – 3 pkt. NIE – 0 pkt.
5.	Kabina kierowcy wyposażona w kurtyny powietrzne w (tzw. poduszki nadokienne) dla kierowcy i pasażera. pkt I. 12. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK – 3 pkt. NIE – 0 pkt.
6.	Czujniki parkowania przednie i tylne z sygnalizacją wizualną i dźwiękową. pkt I. 16. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK - 3 pkt. NIE - 0 pkt.
7.	Kamera przednia i tylna z wideo rejestratorem z możliwością nadpisywania pkt I. 16. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK – 3 pkt. NIE – 0 pkt.
8.	Dodatkowe sygnały pneumatyczne o modulacji dwutonowej pkt IX. 11. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK – 3 pkt. NIE - 0 pkt
9.	Rok produkcji ambulansu sanitarnego specjalnego (dotyczy zabudowy oraz pojazdu bazowego) pkt XVII. 8. Opis Przedmiotu Zamówienia	Rok produkcji 2021 – 3 pkt. Rok produkcji 2020 – 0 pkt.
10.	Uchwyt do tabletu w kabinie kierowcy przebadany na przeciążenia 10 G na oferowanej marce i modelu ambulansów. pkt. I. 1c Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK – 1 pkt. NIE – 0 pkt.
11.	Średnica kół w transporterze noszy głównych. pkt. XV. 4 Opis Przedmiotu Zamówienia	≥180 mm - TAK – 3 pkt. NIE - 0 pkt
SUMA		Max. 30 pkt.

Łączna liczba punktów jaką otrzyma oferta będzie obliczona wg wzoru:

$$\text{SUMA} = C_{of} + GW_{pb} + GW_{zm} + P$$

2. Wszystkie obliczenia zostaną dokonane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
3. Najkorzystniejsza oferta może uzyskać maksymalnie 100 pkt. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom zawartym w Pzp oraz SWZ i uzyska najwyższą liczbę punktów spośród ofert ważnych, niepodlegających odrzuceniu. Oferta ta zostanie uznana za najkorzystniejszą, a pozostałe oferty będą sklasyfikowane zgodnie z liczbą uzyskanych punktów.
4. Jeżeli nie można będzie dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że zostaną złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Oferty dodatkowe nie mogą zawierać cen wyższych niż uprzednio.



5. Jeżeli nie można będzie wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający wybiera spośród tych ofert ofertę, która otrzymała najwyższą ocenę w kryterium o najwyższej wadze.
6. Jeżeli oferty otrzymały taką samą ocenę w kryterium o najwyższej wadze, Zamawiający wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem.
7. Jeżeli nie można dokonać wyboru oferty w sposób, o którym mowa w ust. 6, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę lub koszt.
8. W toku oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert. Wykonawcy będą zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie określonym przez Zamawiającego. Ewentualne wyjaśnienia dotyczące rażąco niskiej ceny udzielane są wyłącznie w formie pisemnej.

XIX. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE MUSZĄ ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający zawiadomi o wyniku przetargu, zgodnie z przepisami ustawy. Zawiadomienie to zostanie przesłane na adres poczty elektronicznej wskazany w ofercie Wykonawcy.
2. Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego z Wykonawcą, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, w terminach określonych w art. 264 Pzp.
3. Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
4. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego kopii umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
5. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy, Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.

XX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXI. INFORMACJE O TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY ORAZ MOŻLIWOŚCI JEJ ZMIANY

1. Wybrany Wykonawca jest zobowiązany do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych we Wzorze Umowy, stanowiącym **Załącznik nr 8 do SWZ**.
2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
3. Zmiana umowy podlega unieważnieniu, jeżeli została dokonana z naruszeniem art. 454 i art. 455 Pzp.

XXII. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
6. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - 1) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - 2) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1).
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 5 i 6 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia
8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
9. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17.11.1964 r. – Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
10. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych, zwanego dalej „sądem zamówień publicznych”.
11. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23.11.2012 r. – Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.
12. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

XXIII. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO SWZ

Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia

Załącznik nr 2 - Formularz ofertowy



Załącznik nr 3 – Formularz cenowy

Załącznik nr 4 – Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) w formacie *.xml oraz PDF

(zostanie umieszczony na stronie internetowej Zamawiającego wraz z niniejszą SWZ)

Załącznik nr 5 – Zobowiązanie innego podmiotu do udostępnienia niezbędnych zasobów Wykonawcy

Załącznik nr 6 – Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp

Załącznik nr 7 – Wykaz wykonanych lub wykonywanych dostaw

Załącznik nr 8 – Umowa nr EOP.332.5.21 - projekt

Załącznik nr 9 – Oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Załącznik nr 10 – Oświadczenie dotyczące homologacji typu WE

Załącznik nr 11 – Klauzula RODO

Załącznik nr 12- Klauzula informacyjna, stanowiąca realizację obowiązku informacyjnego

Załącznik nr 1 do SWZ

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

WYMAGANIA GRANICZNE I WARUNKI TECHNICZNE SAMOCHODU BAZOWEGO, WYPOSAŻENIA MEDYCZNEGO I PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO AMBULANSU MEDYCZNEGO - 5 szt.

Pojazd kompletny, Marka/Typ/Oznaczenie handlowe:

Nazwa i adres producenta pojazdu kompletnego:

Rok produkcji pojazdu

Pojazd skompletowany (specjalny sanitarny): Marka/Typ/Oznaczenie handlowe:

.....

Rok produkcji ambulansu sanitarnego specjalnego (dotyczy zabudowy oraz pojazdu bazowego)

Rok produkcji wyposażenia medycznego

Nazwa i adres producenta pojazdu skompletowanego:

.....

L.p.	Wymagane parametry dla pojazdu bazowego i zabudowy medycznej.				
I.	NADWOZIE				
1.	Pojazd kompletny (bazowy) typu furgon do 3,5t, dopuszczalnej masy całkowitej typu B lub C, częściowo przeszklony (wszystkie szyby termoizolacyjne), koloru żółtego z izolacją dźwiękową i termiczną obejmującą ściany oraz sufit zapobiegającą skraplaniu się pary wodnej z możliwością ewakuacji pacjenta i personelu przez szybę drzwi tylnych i bocznych.				
1a.	Kabina kierowcy dwuosobowa zapewniająca miejsce pracy kierowcy, fotel kierowcy- z pełną regulacją: regulacja wzdłużna, regulacja oparcia, regulacja wysokości oraz regulacja kolumny kierowniczej w minimum jednej płaszczyźnie. Lampki LED do czytania po stronie pasażera i kierowcy. Wnęka nad przednią szybą w standardzie 1 DIN przystosowana do montażu radioodtwarzacza CD. Półka podsufitowa nad głową kierowcy przystosowana do zamontowania radiotelefonu.				
1b.	Radioodtwarzacz CD, z głośnikami w kabinie kierowcy i przedziale medycznym, zasilany z 12V z eliminacją zakłóceń. Możliwość całkowitego wyciszenia głośników w przedziale medycznym z panelu sterującego. W przedziale medycznym mają znajdować się dwa głośniki- jeden podłączony do radiotelefonu, a drugi do radioodtwarzacza CD. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga radioodtwarzacza: <ul style="list-style-type: none"> sterowanego z koła kierownicy; bez CD. Zamawiający dopuszcza montaż radiotelefonu na desce rozdzielczej w jej środkowej części lub w „kieszeni” obok gałki zmiany biegów, w przypadku zastosowania automatycznej skrzyni biegów również w jej środkowej części. Zamawiający dopuszcza by sterowanie poziomem dźwięku głośnika (głośników) w przedziale medycznym odbywało się z osobnego potencjometru zamiast z panelu sterującego.				
1c.	W kabinie kierowcy zamontowana stacja dokująca ADK07F do terminalu mobilnego Twinhead Durabook R-11 (będącego w posiadaniu Zamawiającego) wraz z zasilaczem lub równoważna kompatybilna z posiadanym przez Zamawiającego tabletem o którym mowa powyżej, umożliwiającym zamontowanie zestawu w sposób nieograniczający korzystania z funkcji kokpitu i zapewniający odpowiednią czytelność i obsługę tabletu przez kierowcę jak i osobę siedzącą na miejscu pasażera. Jako produkt równoważny Zamawiający będzie uważać stację dokującą spełniającą poniższe wymagania: <table border="0"> <tr> <td>Parametr</td> <td>Minimalna wymagana wartość parametru</td> </tr> <tr> <td>Parametry stacji dokującej</td> <td>Co najmniej 2 porty USB, wyjście słuchawkowe, port zasilania. Stacja dokująca z możliwością instalacji w ambulansie musi zapewniać ochronę</td> </tr> </table>	Parametr	Minimalna wymagana wartość parametru	Parametry stacji dokującej	Co najmniej 2 porty USB, wyjście słuchawkowe, port zasilania. Stacja dokująca z możliwością instalacji w ambulansie musi zapewniać ochronę
Parametr	Minimalna wymagana wartość parametru				
Parametry stacji dokującej	Co najmniej 2 porty USB, wyjście słuchawkowe, port zasilania. Stacja dokująca z możliwością instalacji w ambulansie musi zapewniać ochronę				

	<p>fizyczną urządzenia przez zabezpieczeni zamkiem otwieranym kluczem</p> <p>Inne wymagania Zgodność funkcjonalna i wymiarów fizycznych z terminalami Durabook R11AH posiadanymi przez Zamawiającego.</p> <p>Zasilanie zewnętrzne Zasilacz samochodowy.</p> <p>Miejsce montażu stacji dokującej musi mieć doprowadzone (oddzielnie od oryginalnej zapalniczki) zasilanie 12V min. 10A (dotatkowe gniazdo zapalniczki) z osobnego bezpiecznika w instalacji elektrycznej pojazdu. Zasilanie gniazda musi być dostępne bezprzerwowo, bez konieczności przekręcenia kluczyka zapłonu. Miejsce montażu gniazda zasilającego w zabudowie pojazdu nie może ograniczać korzystania z pojazdu, tabletu (np. ograniczać odchylenia stacji dokującej) oraz nie może umożliwiać przypadkowego odłączenia wtyku zasilacza stacji dokującej.</p> <p>Na dachu pojazdu należy zainstalować trójdrożną antenę FM/GSM/GPS o parametrach nie gorszych niż:</p> <ol style="list-style-type: none"> Zakres częstotliwości pracy: dla FM: 87,5-108 MHz dla GSM: 890-960 + 1710-1880 MHz dla GPS: 1575,42±1,023 MHz Współczynnik VSWR: dla GSM: <1,5:1 (dla nadawania), <2:1 (dla odbioru) dla GPS: <2:1 Antena aktywna, zasilana z podłączonych urządzeń lub z instalacji elektrycznej pojazdu (zasilanie dostępne bezprzerwowo, bez konieczności przekręcenia kluczyka zapłonu). Zysk anteny: dla GSM: 0dB dla GPS: 27dB Moc maksymalna nadawania dla GSM: 4W Odkręcany pręt anteny umożliwiający demontaż bez użycia narzędzi <p>Do stacji dokującej należy doprowadzić kable antenowe GSM i GPS zakończone złączami SMA od anteny trójdrożnej FM/GPS/GSM, umożliwiającymi bezpośrednie podłączenie do montowanej w ramach oferty stacji dokującej. Zamawiający zaleca zastosowanie kątowych złączy SMA ze względu na możliwość ich uszkodzenia podczas regulacji pozycji stacji dokującej. Kabel antenowy FM należy doprowadzić do radiodbiornika CD/MP3. Kable antenowe GSM i GPS muszą zostać wyprowadzone na odległość gwarantującą: brak naprężeń kabla i złączy w stacji dokującej w trakcie pracy oraz regulację pozycji stacji dokującej. Stacja dokująca tabletu musi być zamontowana w sposób stabilny niepowodujący ruchów tabletu w czasie jazdy umożliwiający odczyt dla kierowcy.</p> <p><u>Zamawiający wymaga pełnej kompatybilności stacji dokującej z posiadanym przez Zamawiającego terminalem mobilnym wykorzystywanym w Systemie Wspomagania Dowodzenia Państwowego Ratownictwa Medycznego (SWD PRM).</u></p> <p><u>Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) - Uchwyt do tabletu w kabinie kierowcy przebadany na przeciążenia 10 G na oferowanej marce i modelu ambulansów</u></p>
2.	Nadwozie samonośne, przystosowane do przewozu min. 4 osób w pozycji siedzącej + 1 osoba w pozycji leżącej na noszach. Zabezpieczone antykorozyjnie.
3.	Wysokość przedziału medycznego min. 1,80 m.
4.	<p>Wymagana długość przedziału medycznego min. 3,00 m.</p> <p>Płaszczyzna mierzenia długości przedziału medycznego – na wysokości 1 m mierzona przy zamkniętych drzwiach ambulansu od wewnętrznej ramy drzwi do ściany działowej (mierzonej na wysokości 1 m). Mierzona zgodnie z normą PN- EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną.</p> <p>Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) - długość przedziału medycznego powyżej 3,00 m.</p>
5.	Szerokość przedziału medycznego min.1,70m. mierzona bez zabudowy meblowej.

6.	Drzwi tylne przeszklone otwierane na boki o min.260 stopni, wyposażone w ograniczniki położenia drzwi. Wysokość drzwi min. 180 cm. Kieszenie z siatki na tylnych drzwiach, nad oknami oraz pod oknami, do przewożenia drobnego wyposażenia medycznego. Tylny stopień zintegrowany z tylnym zderzakiem pojazdu. Zamiast kieszeni z siatek w drzwiach tylnych pod oknami, Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga specjalnie wyprofilowane i wzmocnione elementy z tworzywa sztucznego przystosowana do przewożenia np. kołnierzy ortopedyczny, pościeli, itp.
7.	Drzwi boczne prawe przeszklone, przesuwane do tyłu, z otwieraną szybą Wyjście z przedziału medycznego ze stopniem stałym wewnętrznym. Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) - system elektrycznego wspomaganie domykania drzwi jest fabrycznie zamontowany przez producenta pojazdu.
8.	Drzwi boczne lewe nieprzeszklone, przesuwane do tyłu. Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) - system elektrycznego wspomaganie domykania drzwi jest fabrycznie zamontowany przez producenta pojazdu.
9.	Szyby okien zewnętrznych przedziału medycznego zmatowione do wysokości 2/3 wysokości lub oklejone folią matową.
10.	Centralny zamek wszystkich drzwi z alarmem obejmujący wszystkie drzwi pojazdu (możliwość otwierania drzwi pilotem i kluczykiem).
11.	Zewnętrzny schowek za lewymi drzwiami (oddzielony od przedziału medycznego i dostępny z zewnątrz pojazdu), z miejscem mocowania: <ul style="list-style-type: none"> • 2 szt. butli tlenowych, • krzeselka kardiologicznego z systemem płozowym, • desko zbieraka MEBER ERGON lub równoważne o wymiarach: grubość: 75 mm; szerokość: 430 mm; długość: minimalna – 1650 mm; maksymalna – 2010 mm; (sprzęt tj. desko zbierak jest na wyposażeniu Zamawiającego) lub równoważna o wymiarach: grubość: 75 mm; szerokość: 430 mm; długość: minimalna – 1650 mm; maksymalna – 2010 mm. • materaca próżniowego, • deski ortopedycznej dla dorosłych, Konstrukcja schowka ma zapewnić możliwość swobodnego dostępu do zaworów butli tlenowych oraz obserwację manometrów reduktorów tlenowych bez potrzeby zdejmowania osłony od wewnątrz ambulansu i z zewnątrz.
12.	Kabina kierowcy, wyposażona w m.in. czołowe poduszki powietrzne dla kierowcy i pasażera. Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) – kabina kierowcy wyposażona w kurtyny powietrzne (tzw. poduszki nadokienne) dla kierowcy i pasażera.
13.	Wsteczne lusterka zewnętrzne elektrycznie podgrzewane i regulowane.
14.	Światła przeciwmgłowe przednie.
15.	Elektrycznie otwierane szyby w kabinie kierowcy.
16.	Kamera cofania. Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) - Czujniki parkowania przednie i tylne z sygnalizacją wizualną i dźwiękową. Uwaga: parametr punktowany (nie wymagany) Kamera przednia i tylna z wideo rejestratorem z możliwością nadpisywania oraz późniejszego odtworzenia zapisanych materiałów minimum 32 godz. od nagrania.
17.	Układ wydechowy fabrycznie zamontowany przez producenta pojazdu przedłużony do końca pojazdu. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga, aby układ wydechowy był: <ul style="list-style-type: none"> • nie przedłużony do końca pojazdu, posiadający Świadectwo Zgodności WE oraz spełniający wszystkie wymogi normy PN- EN 1789 lub równoważną i NFZ o konstrukcji fabrycznie montowanej w fabryce producenta pojazdu bazowego • przedłużony poza obrys drzwi bocznych przesuwanych o konstrukcji, fabrycznie montowanej w fabryce producenta pojazdu bazowego i homologowany,

	<ul style="list-style-type: none"> z rurą wydechową usytuowaną w pobliżu drzwi przesuwnych, a wydłużaną do końca pojazdu na etapie zabudowy medycznej przy założeniu, że jest to konstrukcja fabryczna montowana w fabryce producenta pojazdu bazowego.
18.	<p>Kabina kierowcy ma być wyposażona w panel sterujący z następującymi funkcjami:</p> <ul style="list-style-type: none"> sterowanie reflektorami zewnętrznymi, Informacja o braku możliwości uruchomienia pojazdu z powodu podłączeniu ambulansu do sieci 230V, poziom naładowania akumulatora samochodu bazowego i akumulatora dodatkowego, stan naładowania akumulatora samochodu bazowego i akumulatora dodatkowego, sterowanie sygnalizacją dodatkową.
19.	W komorze silnika złącze rozruchowe. (dodatkowy biegun dodatni).
II.	SILNIK
1.	Z zapłonem samoczynnym, wtryskiem bezpośrednim typu Common Rail z turbodoładowaniem, norma emisji spalin zgodna z obowiązującymi przepisami w dniu rejestracji ambulansu (minimum Euro VI lub Euro 6).
2.	Moc silnika minimum 160 KM.
3.	Grzałka w układzie chłodzenia silnika cieczą, zasilana z sieci 230V.
III.	ZESPÓŁ PRZENIESIENIA NAPĘDU
1.	Skrzynia biegów: manualna min. 6 biegów do przodu i bieg wsteczny lub automatyczna.
2.	Napęd na oś przednią lub tylną lub na obie osie.
IV.	UKŁAD HAMULCOWY
1.	Z systemem wspomagania hamowania nagłego i korekcją siły hamowania.
2.	Z systemem zapobiegającym blokadzie kół podczas hamowania - ABS.
3.	Elektroniczny system stabilizacji toru jazdy ESP (Electronic Stability Control).
4.	System zapobiegający poślizgowi kół osi napędzanej przy ruszaniu ASR (Acceleration Slip Regulation).
5.	Hamulce tarczowe na obu osiach, przednie wentylowane.
V.	ZAWIESZENIE
1.	Fabryczne zawieszenie posiadające wzmocnione drążki stabilizacyjne obu osi. Zawieszenie przednie i tylne wzmocnione zapewniające odpowiedni komfort transportu pacjenta. Zwiększony nacisk na oś przednią dla samochodów z zabudową specjalną.
VI.	UKŁAD KIEROWNICZY
1.	Ze wspomaganiami.
2.	Z regulowaną kolumną kierownicy w minimum jednej płaszczyźnie.
VII.	OGRZEWANIE I WENTYLACJA -układ ogrzewania zgodny z PN-EN 1789 ppkt 4.5.5 lub równoważną oraz charakteryzujący się parametrami nie gorszymi jak poniżej
1.	Układ wentylacyjny powinien zapewnić min. 20 wymian powietrza na godzinę, gdy pojazd nie znajduje się w ruchu.
2.	Klimatyzacja dwu parownikowa z niezależną regulacją nawiewu dla kabiny kierowcy i przedziału medycznego (Zamawiający dopuszcza by klimatyzacja kabiny kierowcy była wyposażeniem pojazdu bazowego, natomiast rozbudowa na przedział medyczny elementem adaptacji na ambulans)
3.	Ogrzewanie postojowe – grzejnik elektryczny z sieci 230V z możliwością ustawienia temperatury i termostatem o mocy min. 2 kW.
4.	Niezależny od silnika system powietrzny ogrzewania przedziału medycznego z możliwością ustawienia temperatury termostatem, o mocy min. 5,0 kW, umożliwiającą ogrzanie przedziału medycznego zgodnie z PN EN 1789 pkt. 4.5.5.1 lub równoważną
VIII.	INSTALACJA ELEKTRYCZNA instalacja elektryczna powinna być sporządzona w sposób zapewniający jej bezpieczne działanie zgodne z PN-EN 1789 ppkt. 4.3.2 do 4.3.4 lub równoważną i charakteryzować się parametrami nie gorszymi jak

	poniżej.
1.	Zespół 2 akumulatorów o łącznej pojemności min. 180Ah do zasilania wszystkich odbiorników prądu.
2.	Wzmocniony alternator spełniający wymogi obsługi wszystkich odbiorników prądu i jednoczesnego ładowania akumulatorów – min. 180 Ah
3.	Zasilanie zewnętrzne 230 V z min. 2 gniazdami wewnętrznymi z zabezpieczeniem uniemożliwiającym rozruch silnika przy podłączonym zasilaniu zewnętrznym i z zabezpieczeniem przeciwporażeniowym + przewód zasilający min 10 m.
4.	Automatyczna ładowarka akumulatorowa umożliwiająca jednoczesne ładowanie dwóch akumulatorów na postoju.
5.	Min. 4 gniazda 12V w przedziale medycznym (w tym jedno 20A), do podłączenia urządzeń medycznych.
6.	Atestowany inwerter prądu stałego 12V na zmienny 230V/50Hz o mocy ciągłej min. 1000VA (czysta sinusoida). W przedziale medycznym 3 oddzielne gniazda 230V zasilane z tej przetwornicy do obsługi sprzętu medycznego wymagającego zasilania 230V w czasie jazdy, z możliwością wyłączenia napięcia (wyłączenie inwetera napięcia).
IX.	SYGNALIZACJA ŚWIETLNO-DŹWIĘKOWA I OZNAKOWANIE
1.	Belka świetlna umieszczona na przedniej części dachu pojazdu z modułami LED koloru niebieskiego wypełniona całkowicie w części przedniej i po bokach. Wysokość belki Max. 110 mm. Zamontowana w sposób uniemożliwiający występowanie niepożądanych efektów dźwiękowych (np. świst powietrza) podczas jazdy.
2.	Po dwie niebieskie lampy LED na wysokości pasa przedniego, na błotnikach przednich i zewnętrznych lusterkach wstecznych, współpracujące z główną sygnalizacją świetlno-ostrzegawczą.
3.	Belka świetlna umieszczona na tylnej części dachu pojazdu z modułami LED koloru niebieskiego i dodatkowymi halogenowymi światłami roboczymi do oświetlenia przedpoła za ambulansem i dwoma światłami kierunkowskazów. Wysokość belki Max. 110mm. Zamontowana w sposób uniemożliwiający występowanie niepożądanych efektów dźwiękowych (np. świst powietrza) podczas jazdy.
4.	Lampy świateł awaryjnych na drzwiach tylnych, włączające się automatycznie po ich otwarciu.
5.	Pas odbłaskowy barwy niebieskiej dookoła pojazdu na wysokości linii podziału nadwozia, dodatkowo pas czerwony pod niebieskim oraz wokół dachu. Oznakowanie musi być zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 17.12.2019 r. (Dz. U. 2019.2487 t.j. z póź. zm).
6.	Napis lustrzany „AMBULANS” z przodu pojazdu, wielkość liter min. 150 mm.
7.	Standardowe oznaczenie typu karetki na bokach i drzwiach tylnych symbolem zespołu ratownictwa - literą (litera do ustalenia po podpisaniu umowy z Zamawiającym) wpisaną w okrąg (litera do uzgodnienia z Zamawiającym). Na bokach ambulansu, nad drzwiami przesuwными lub w górnej środkowej ich części naklejone oznakowanie: kod zespołu (litery/ cyfry do uzgodnienia z Zamawiającym). Grubość liter i cyfr 35 mm, wielkość liter 145 mm, odstęp pomiędzy literą, a cyframi 10 mm, kolor czarny.
8.	Oznakowanie symbolem Państwowego Ratownictwa Medycznego na bokach, drzwiach tylnych i dachu.
9.	Reflektory zewnętrzne LED z trzech stron pojazdu (strona prawa, lewa, tył pojazdu) ze światłem rozproszonym do oświetlenia miejsca akcji, po dwa z każdej strony, z możliwością włączania / wyłączenia zarówno z kabiny kierowcy jak i z przedziału medycznego. Oświetlenie tyłu pojazdu włączające się automatycznie po wrzuceniu biegu wstecznego przez kierowcę. Zamawiający nie wymaga, ale dopuszcza reflektory przednie z funkcją doświetlenia zakrętów oraz osobnych świateł przeciwmgielnych.
10.	W pasie przednim zamontowany głośnik o mocy min. 100W, sygnał dźwiękowy modulowany – zmiana modulacji klaksonem, możliwość podawania komunikatów głosowych.
11.	Dodatkowe sygnały niskotonowe o mocy min 80 W posiadające certyfikat/ homologację zgodności z REG 65 lub alternatywną dyrektywą EKG ONZ lub równoważną. Uwaga: Parametr punktowany (niewymagany) - dodatkowe sygnały pneumatyczne o modulacji dwutonowej zabezpieczone przed uszkodzeniem np. przez konary drzew itp.

X.	ŁĄCZNOŚĆ RADIOWA
1.	<p>1. Radiotelefon przewodny</p> <p>1.1. Cechy funkcjonalno-użytkowe:</p> <ul style="list-style-type: none">1.1.1. Radiotelefon analogowo-cyfrowy w wykonaniu przewodnym.1.1.2. Praca w standardach: cyfrowym ETSI TS 102 361 lub równoważną oraz analogowym; w trybach simpleks/duosimpleks1.1.3. Możliwość zaprogramowania min. 160 kanałów z ilością minimum 2 stref podziału1.1.4. Możliwość dodania do grupy roamingowej min. 15 kanałów cyfrowych.1.1.5. Czytelny wyświetlacz w pełni kolorowy z podświetleniem w trybie dziennym i nocnym (min. 4 linie), umożliwiający wizualizację odbieranych i wysyłanych wywołań oraz poziomu sygnału odbieranego w trybie cyfrowym1.1.6. Programowanie wyświetlanej nazwy kanału – min. 14 znaków1.1.7. Praca z dużą lub małą mocą nadajnika, programowana indywidualnie dla każdego kanału1.1.8. Programowe ograniczanie czasu nadawania1.1.9. Możliwość skanowania kanałów analogowych z kanału cyfrowego oraz użytkowników, grup i kanałów cyfrowych z kanału analogowego1.1.10. Możliwość wysyłania i odbierania wiadomości tekstowych1.1.11. Wizualna sygnalizacja (np. diodowa) stanów pracy radiotelefonu, w tym: wywołań, skaningu i stanów monitorowania1.1.12. Wywołanie indywidualne, grupowe, alarmowe oraz okólnikowe (wszystkich) w trybie cyfrowym z identyfikacją na wyświetlaczu abonenta wywołującego i sygnalizacja akustyczna (z możliwością wyłączenia sygnalizacji akustycznej)1.1.13. Programowalny adres IP radiotelefonu1.1.14. Radiotelefon musi posiadać następujące funkcje sygnalizacji:<ul style="list-style-type: none">1.1.14.1. zdalne sprawdzenie obecności radiotelefonu w sieci,1.1.14.2. zdalny monitoring,1.1.14.3. zdalne zablokowanie radiotelefonu,1.1.14.4. zdalne odblokowanie radiotelefonu1.1.15. Kodowa blokada szumów CTCSS wybierana programowo na dowolnym kanale analogowym1.1.16. Możliwość maskowania korespondencji w trybie cyfrowym DMR1.1.17. Możliwość pracy w systemie cyfrowym z wieloma urządzeniami retransmisyjnymi pracującymi na tej samej parze częstotliwości, z możliwością rozróżnienia urządzeń retransmisyjnych1.1.18. Sterowanie MENU dedykowanymi do tego celu przyciskami oraz dodatkowo min. 4 programowalne przyciski1.1.19. Wybór kanałów – przełącznikiem obrotowym lub dedykowanymi do tego celu przyciskami1.1.20. Regulacja głośności przełącznikiem obrotowym lub dedykowanymi do tego celu przyciskami1.1.21. Złącze akcesoryjne – umożliwiające transmisję zgodną ze standardem USB, podłączenie dodatkowego głośnika i mikrofonu, przycisku nadawania, itp.1.1.22. Zabezpieczenie przepięciowe i przed odwrotnym podłączeniem biegunów zasilania1.1.23. Gniazdo antenowe VHF typu BNC1.1.24. Głośnik wbudowany w panel sterujący1.1.25. Możliwość programowego tworzenia listy kontaktów (książki adresowej) – wywołań indywidualnych w trybie cyfrowym1.1.26. Sygnalizacja 5-tonów (SELECT V)1.1.27. Menu radiotelefonu w języku polskim <p>1.2. Parametry techniczne ogólne:</p> <ul style="list-style-type: none">1.2.1. Pasmo częstotliwości pracy 136÷174 MHz1.2.2. Modulacja na kanale analogowym: częstotliwości (11K0F3E)1.2.3. Modulacja na kanale cyfrowym: 2 szczelinowa TDMA (7K60FXD dane, 7K60FXE dane i głos)



	<ul style="list-style-type: none">1.2.4. Odstęp międzykanałowy 12,5 kHz1.2.5. Zasilanie stałoprądowe 13,2V $\pm 20\%$ minus na masie z zabezpieczeniem przepięciowym i przed odwrotnym podłączeniem biegunów zasilania1.3. Parametry techniczne nadajnika:<ul style="list-style-type: none">1.3.1. Moc wyjściowa fali nośnej nadajnika programowana w całym zakresie częstotliwości od 1 W do 25W (tylko w trybie serwisowym)1.3.2. Możliwość ustawienia dwóch poziomów mocy dla radiotelefonu (moc niska/moc wysoka w zakresie 1 – 25W) i ustawienie jednego z nich na dowolnym kanale1.3.3. Maksymalna dopuszczalna dewiacja częstotliwości $\pm 2,5$ kHz, dla odstępu 12,5 kHz1.3.4. Stabilność częstotliwości (-30°C do $+60^{\circ}\text{C}$) ± 2 ppm dla częstotliwości pracy 50-300MHz.1.3.5. Charakterystyka pasma akustycznego (+1,-3 dB) – nadajnik system analogowy.1.3.6. Łączne zniekształcenia modulacji $< 5\%$, przy 1 kHz, dewiacja 60% wartości maksymalnej1.3.7. Odstęp od zakłóceń min. -40 dB dla odstępu 12,5 kHz1.3.8. Moc emitowana na kanałach sąsiednich $< 60\text{dB}$ dla odstępu 12,5 kHz1.3.9. Wokoder cyfrowy zgodny z AMBE+2.1.3.10. Protokół cyfrowy zgodny z ETSI TS102 361 lub równoważną.1.3.11. Możliwość zaprogramowania blokady nadajnika przy zajętych kanałach.1.4. Parametry techniczne odbiornika:<ul style="list-style-type: none">1.4.1. Czułość analogowa nie gorsza niż 0,30 uV przy SINAD wynoszącym 12 dB.1.4.2. Czułość cyfrowa nie gorsza niż 0,30 uV przy BER wynoszącym 5%.1.4.3. Współczynnik zawartości harmonicznych $< 5\%$, przy 1 kHz, dewiacja 60% wartości maksymalnej i mocy akustycznej 0,5W.1.4.4. Charakterystyka pasma akustycznego (+1, -3 dB) – odbiornik system analogowy.1.4.5. Selektywność sąsiedniokanałowa min. 60 dB dla odstępu 12,5 kHz1.4.6. Intermodulacja ETS 70 dB1.4.7. Moc wyjściowa akustyczna dla głośnika wewnętrznego minimum 3 W1.4.8. Przydźwięki i szumy nie więcej niż -40 dB dla odstępu 12,5 kHz1.4.9. Środowisko i klimatyczne warunki pracy:<ul style="list-style-type: none">1.4.9.1. Minimalny zakres temperatury składowania od -40°C do $+65^{\circ}\text{C}$1.4.9.2. Klasa odporności na warunki środowiskowe IP 54 wg normy EN 60529 lub równoważną.1.4.10. Wymagania uzupełniające:<ul style="list-style-type: none">1.4.10.1. Metody pomiarów i parametry radiowe nie ujęte w niniejszych wymaganiach muszą być zgodne z normami: ETSI EN 300 086, ETSI EN 300 113, ETSI EN 102 361-2 lub równoważnymi. Wymagania dotyczące kompatybilności elektromagnetycznej muszą być zgodne z normami: ETSI EN 301 489-1 i ETSI EN 301 489-5 lub równoważnymi.1.4.10.2. Wymagania odnośnie bezpieczeństwa urządzeń nadawczych muszą być zgodne z normą EN 60950-1 lub równoważną1.4.10.3. Deklaracja zgodności CE.1.5. W skład zestawu radiotelefonu ma wchodzić:<ul style="list-style-type: none">1.5.1. Radiotelefon przewoźny.1.5.2. Mikrofon doreczny, tzw. „gruszka”.1.5.3. Kabel zasilający do montażu radiotelefonu w samochodzie.1.6. Radiotelefon musi bezproblemowo współpracować z obecnie wykorzystywanymi przez Zamawiającego radiotelefonami Motorola DP4600, Motorola DM4600 oraz przemiennikami Motorola DR3000 pracującymi w trybie IP Site Connect.1.7. Sposób montażu radiotelefonu:<ul style="list-style-type: none">1.7.1. Radiotelefon powinien być zainstalowany w stabilny sposób, uniemożliwiający samoistne obluźnianie się radiotelefonu w czasie jazdy. Sposób montażu radiotelefonu nie może stanowić zagrożenia bezpieczeństwa dla osób podróżujących pojazdem.
--	--

- 1.7.2. Radiotelefon powinien być zainstalowany tak, aby użytkownik miał do niego łatwy dostęp w czasie jazdy, w celu obserwacji wskazań wyświetlacza oraz obsługi (np. zmiana kanału, regulacja głośności).
- 1.7.3. Radiotelefon powinien być zainstalowany tak, aby kable połączeniowe nie były widoczne dla użytkownika, ale była zachowana możliwość wielokrotnego dostępu do kabli połączeniowych, w celu wykonania czynności serwisowych (dostęp do kabli może wymagać użycia podstawowych narzędzi).
- 1.7.4. Mikrofon doręczny (tzw. „gruszka”) powinien być odwieszany na uchwycie w zasięgu ręki kierowcy i pasażera podróżującego w kabinie pojazdu (pierwszy rząd siedzeń).
- 1.7.5. Zasilanie radiotelefonu musi zostać zabezpieczone osobnym bezpiecznikiem. Bezpiecznik zasilający radiotelefon powinien być łatwo dostępny dla potrzeb ewentualnego serwisu (dostęp do niego może wymagać użycia podstawowych narzędzi). Zasilanie radiotelefonu musi być dostępne bezprzerwowo, bez konieczności przekręcenia kluczyka zapłonu.
- 1.7.6. Za konfigurację radiotelefonu do swoich wymagań odpowiada Zamawiający.

2. **Instalacja antenowa samochodowa VHF**

- 2.1. Instalacja wykonana kablem typu RG-58, H-155 lub równoważnym lub innym, o parametrach nie gorszych.
- 2.2. Impedancja falowa kabla antenowego: 50Ω.
- 2.3. Instalacja powinna być prowadzona możliwie najkrótszą drogą, unikając ostrych załamań kabla i pętli.
- 2.4. Od strony radiotelefonu na kablu antenowym powinno być zainstalowane złącze typu BNC z izolacją teflonową, lutowane. Niedopuszczalne jest jedynie zaciśnięcie „pinu” na gorącej żyłce kabla antenowego.
- 2.5. Kabel antenowy nie może być w żadnym miejscu łączony ani przedłużany.
- 2.6. Od strony anteny należy pozostawić niezbędny zapas kabla w celu możliwości późniejszego wykonania wymiany uszkodzonej anteny bez wymiany całego okablowania antenowego.
- 2.7. Musi być zachowany dostęp serwisowy do stopki anteny od wewnątrz pojazdu w celu ewentualnej późniejszej wymiany anteny, jednakże kable połączeniowe i stopka anteny powinny pozostać zamaskowane przed bezpośrednim dostępem. Dostęp do stopki anteny może wymagać użycia podstawowych narzędzi (np. dostęp przez klapkę rewizyjną lub po demontażu oprawy oświetleniowej przedziału medycznego).
- 2.8. Mocowanie anteny należy zapewnić poprzez otwór w dachu pojazdu. Otwór należy zabezpieczyć przed przeciekaniem wody do wnętrza pojazdu przy użyciu np. silikonu.
- 2.9. Miejsce mocowania anteny należy wybrać w pobliżu środka największych poziomych płaszczyzn metalowych karoserii pojazdu lub w pobliżu środka całej konstrukcji pojazdu. Przy instalacji należy szczególnie starannie zapewnić kontakt galwaniczny między ekranem przewodu współosiowego zasilającego antenę, a karoserią pojazdu. W przypadku braku metalowej płaszczyzny dachu, należy zainstalować odpowiedni arkusz metalowej blachy pod anteną od wewnątrz pojazdu.
- 2.10. Elementy rozłączalne anteny powinny być przed montażem zakonserwowane przy użyciu bezkwasowej wazeliny technicznej lub innego specjalistycznego środka chemicznego.
- 2.11. Wymagania dotyczące anteny:
 - 2.11.1. Długość elektryczna anteny: $\lambda/4$.
 - 2.11.2. Zakres pracy: 160-174MHz.
 - 2.11.3. Impedancja falowa: 50 Ω.
 - 2.11.4. Polaryzacja: pionowa.
 - 2.11.5. Zysk energetyczny względem unipola $\lambda/4$: 0dB (2,15 dBi).
 - 2.11.6. Przegub motylkowy umożliwiający pochylenie anteny na czas np. mycia pojazdu.
 - 2.11.7. Sprężysty przegub na pręcie anteny umożliwiający jej przechylenie np. na wietrze lub przy zawadzeniu czubkiem anteny o przeszkodę.
 - 2.11.8. Charakterystyka pozioma anteny: dookólna.



	<p>2.11.9. Moc maksymalna doprowadzona do anteny: 25W.</p> <p>2.11.10. Współczynnik fali stojącej (SWR): < 1.2.</p> <p>2.11.11. Antena powinna pozostać fabrycznie zestrojona. Zamawiający sam dokona strojenia anteny do wykorzystywanych przez niego częstotliwości. Strojenie anteny zgodnie z instrukcją producenta nie może powodować utraty gwarancji.</p> <p>2.12. Zamawiający zastrzega sobie weryfikację parametrów fizycznych anteny podczas odbioru zamówienia.</p>
2.	Głośnik w przedziale medycznym z możliwością podłączenia do radiotelefonu. W przedziale medycznym mają znajdować się dwa głośniki- jeden podłączony do radiotelefonu, a drugi do radioodtwarzacza CD.
XI.	OŚWIETLENIE PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO -oświetlenie zgodne z PN-EN 1789+A2:2015-01 ppkt. 4.5.6 lub równoważną oraz charakteryzujące się parametrami nie gorszymi jak poniżej
1.	Oświetlenie rozproszone w kolorze naturalnym, realizowane przez min. 6 punktów świetlnych typu LED – barwy ciepłej.
2.	Dodatkowe oświetlenie typu LED barwy ciepłej w suficie nad przednią częścią noszy, umożliwiające bezpieczną obsługę pacjenta.
3.	Oświetlenie punktowe blatu roboczego.
XII.	WYPOSAŻENIE PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO (POMIESZCZENIA DLA PACJENTA) - pomieszczenie powinno pomieścić urządzenia medyczne wyszczególnione w normie PN-EN 1789+A2:2015-01 w tabelach od 9 do 19 dla ambulansu medycznego lub równoważną
1.	Ścianka działowa oddzielająca kabinę kierowcy od przedziału medycznego wyposażona w drzwi przesuwne umożliwiające poruszanie się pomiędzy pomieszczeniem medycznym a kabiną kierowcy na postoju. Konstrukcja i działanie drzwi – zgodnie z wymogami normy PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną.
2.	Podłoga odpowiednio wzmocniona i izolowana, pokryta wykładziną przeciwpoślizgową, łatwo zmywalną, połączona szczelnie z pokryciem ścian bocznych, uniemożliwiająca podciekanie cieczy, umożliwiającą mocowanie noszy głównych.
3.	Ściany i sufit mają posiadać pokrycie antystatyczne nietoksyczne, niepalne i łatwo zmywalne środkami dezynfekcyjnymi.
4.	Dwa fotele: obrotowe w zakresie 90° (wymagany obrót fotela od osi symetrii pojazdu do noszy), wyposażone w bezwładnościowe, trzypunktowe pasy bezpieczeństwa, poszycie siedzeń wykonane z materiału zgodnego z normą EN 13501-1:2007+A1:2009 lub równoważną. na prawej ścianie jeden fotel umieszczony na stałe, drugi fotel u wezłowania noszy.
5.	Zabudowa meblowa na ścianach bocznych (lewej i prawej): - zestawy szafek i półek wykonanych z tworzywa sztucznego, zabezpieczone przed niekontrolowanym wypadnięciem umieszczonych tam przedmiotów, z miejscem mocowania wyposażenia medycznego, Półki podsufitowe po lewej i prawej z przezroczystymi szybkami i podświetleniem uruchamianym się po ich otwarciu umożliwiającym podgląd na umieszczone tam przedmioty. Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga podświetlenia stałego półek podsufitowych zamiast uruchamianego dopiero po ich otwarciu. W świetle drzwi tylnych po stronie prawej przedziału medycznego przed fotelem bocznym szafka otwarta z mocowaniami (paski regulowane) na sprzęt wewnątrz (typu torba medyczna). Nad szafką miejsce (półka) z mocowaniem plecaka ze sprzętem resuscytacyjnym W świetle drzwi tylnych na ścianie lewej przedziału medycznego słupek – szafka z roletami na drobny sprzęt i półką z cokołem nad słupkiem. Za szafką - słupkiem miejsce – półka na urządzenie do automatycznej kompresji klatki piersiowej typu Lucas 2, (będących w posiadaniu Zamawiającego). Nad słupkiem i półką wyżej opisaną miejsce min. trzy płyty do mocowania aparatury medycznej: Pompy infuzyjnej, defibrylatora klinicznego oraz miejsce do mocowania szyny typu Modura do zawieszenia ewentualnego drobnego sprzętu. Miejsce do zamocowania respiratora - dalej w kierunku kabiny kierowcy po lewej stronie zestaw meblościanki z szafkami, schowkami zamykanymi roletami oraz szufladami. Możliwość



	<p>dostępu do reduktorów tlenowych umocowanych na 2 butlach 10 litrowych. Zabudowa przedziału medycznego umożliwiająca mocowanie kamizeli KED, deski ortopedycznej dziecięcej i szyn Kramera (będących na wyposażeniu Zamawiającego).</p> <p>Zamawiający dopuszcza miejsce mocowania plecaka przewidziane w zabudowie meblowej opisanej w pkt. 7 -</p> <p>Odnosnie urządzenia do automatycznej kompresji klatki piersiowej typu Lucas 2 i platformy Autopulse</p> <p>Zamawiający dopuszcza inne lokalizacje niż opisane w SWZ z wyłączeniem montażu na ścianie prawej, na szafce przed fotelem bocznym oraz z wyłączeniem miejsca przed fotelem bocznym zgodnie z PN-EN 1789 +A2:2015-01 lub równoważną i posiadaną przez Wykonawcę homologacją na dzień składania ofert.</p> <p>Zamawiający dopuszcza inne rozwiązanie mocowania plecaka zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną i posiadaną przez Wykonawcę homologacją na dzień składania ofert z wyłączeniem lokalizacji przed fotelem bocznym.</p>
6.	<p>Termobox do ogrzewania płynów infuzyjnych:</p> <p>w przedziale medycznym ma znajdować się wyświetlacz informujący o temp. wewnątrz termoboxu.</p> <p>Odczyt i regulacja temperatury w termoboxie może odbywać się z poziomu termoboxu lub z panelu sterującego.</p>
7.	<p>Zabudowa meblowa na ścianie działowej: zespół szafek z miejscem do zamocowania min. 1 szt. walizki lub torby medycznej o wymiarach: min. 70x50x40cm,</p> <p>- blat roboczy wykonany blachą ze stali nierdzewnej.</p>
8.	<p>Sufitowe uchwyty do kroplówek na min. 3 szt. pojemników, na wysokości 1/3 długości noszy- licząc od wezgowia</p>
9.	<p>Sufitowy uchwyt, uchwyty przy drzwiach tylnych i bocznych ułatwiające wejście do pojazdu.</p>
10.	<p>Szyna typu Modura min. 30 cm na ścianie lewej przedziału medycznego.</p> <p>„Płyty szybkiego montażu” zapewniające montaż sprzętu medycznego z możliwością jego przesuwu w płaszczyźnie poziomej. Zamontowane min. 3 płyty szybkiego montażu. Sposób montażu wskazuje Wykonawca (na podstawie posiadanego przez Zamawiającego sprzętu medycznego).</p>
11.	<p>Centralna instalacja tlenowa z min. 3 punktami poboru typu AGA (w tym jedno zamontowane w suficie przed uchwytami kroplówek mierząc od wezgowia noszy) – gniazda o budowie monoblokowej panelowej, 2 szt. butli tlenowych 10 litrowych, dwa reduktory. Instalacja tlenowa przystosowana do pracy przy ciśnieniu 150 atm.</p>
12.	<p>W tylnej części przedziału medycznego umiejscowiona butla tlenowa 2 l lub 2,7 l z reduktorem i odpowiednim systemem mocowania (swobodny i szybki dostęp, bezpieczne mocowanie).</p>
13.	<p>Laweta z napędem mechanicznym lub elektrycznym, posiadająca przesuw boczny min. 30 cm, możliwość pochyłu o min. 10 stopni do pozycji Trendelenburga i Fowlera (pozycji drenażowej). Wysuw na zewnątrz pojazdu umożliwiającym wjazd noszy na lawetę pod kątem nie większym jak 10 stopni bez zastosowania linek. Długość leża pacjenta min. 190 cm.</p> <p>Dostarczyć wraz z dostawą ambulansu dokument uprawnionej niezależnej jednostki potwierdzający spełnienie wymagań PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną pkt. 4.5.9 i 5.3 (np. certyfikat, raport z badań).</p>
14.	<p>Miejsce do mocowania defibrylatora (uzgodnić z Zamawiającym) umożliwiające korzystanie w czasie jazdy.</p>
15.	<p>Miejsce do mocowania respiratora (uzgodnić z Zamawiającym) umożliwiające korzystanie w czasie jazdy.</p>
16.	<p>Uchwyt mocujący min. 2 pudełka na rękawiczki jednorazowe. (uzgodnić z Zamawiającym)</p>
17.	<p>Miejsce i uchwyt do mocowania pompy infuzyjnej umożliwiające korzystanie w czasie jazdy.</p>
18.	<p>Przedział medyczny ma być wyposażony w panel sterujący (dotykowy lub z przełącznikami mechanicznymi) wyposażonym w następujące funkcje lub realizowane przez osobne urządzenia zamontowane w przedziale medycznym:</p> <ul style="list-style-type: none"> • sterowanie oświetleniem zewnętrznym i wewnętrznym, • sterowanie układem ogrzewania • sterowanie układem klimatyzacji i wentylacji, • ustawianie temperatury wewnątrz termoboxu oraz informującą o temperaturze wewnątrz termoboxu, • informujący o temperaturze w przedziale medycznym oraz na zewnątrz pojazdu, • z funkcją zegara (aktualny czas) i kalendarza (dzień, data).

XIII.	WYPOSAŻENIE POJAZDU
1.	Urządzenie do wybijania szyb w przedziale medycznym. Nóż do przecięcia pasów bezpieczeństwa.
2.	Dodatkowa gaśnica w przedziale medycznym.
3.	Kosz na śmiecie w przedziale medycznym.
4.	System serwisowy pojazdu bazowego informujący o konieczności dokonania przeglądu.
5.	Pojazd na kołach z felgami stalowymi o średnicy min. 16 cali. Pojazd wyposażony w pneumatyczny zestaw naprawczy. Koło zapasowe pełnowymiarowe Wykonawca dostarczy Zamawiającemu jako wyposażenie dodatkowe.
6.	Pojazd ma być wyposażony w miernik zużycia paliwa z następującymi funkcjami: - średnie zużycie paliwa - zużycie chwilowe paliwa - ogólne zużycie paliwa - długość trasy - czas jazdy - średnia prędkość.
XIII a.	Urządzenie monitoringu GPS
1.	<p>Dostawa i wdrożenie systemu zarządzania flotą pojazdów pracującego w technologii GPS-GPRS oraz jego dostosowanie do wymagań już wdrożonego systemu zarządzania flotą pojazdów marki Predator Combo firmy KERATRONIK (tzw. podpięcie do istniejącego systemu 5 pojazdów).</p> <p>Zamówienie obejmuje:</p> <p>Opomiarowanie pojazdu w zakresie dostawy i montażu urządzeń niezbędnych dla uzyskania parametru pomiaru paliwa.</p> <p>Instalacja Aplikacji do zarządzania pojazdami (profesjonalnego oprogramowania działającego na platformie systemu operacyjnego Windows XP i nowszych), otwartej na integrację ze środowiskiem IT Zamawiającego.</p> <p>Wdrożenie Aplikacji zarządzania pojazdami tj. dostosowanie do środowiska IT Zamawiającego.</p> <p>Bezpłatna aktualizacja wdrożonej wersji systemu w okresie świadczenia usług.</p> <p>Elementy składowe przedmiotu zamówienia.</p> <p>APLIKACJA:</p> <p>Architektura dla możliwości łatwego dostosowania aplikacji do wymogów funkcjonalnych Zamawiającego.</p> <p>Aplikacja musi być zbudowana w architekturze otwartej, umożliwiającej dowolne zmiany w obrębie zawartości kartotek. Wszelkie kartoteki w obrębie Aplikacji muszą być zbudowane z edytowalnych etykiet, pól tekstowych i słowników. Kartoteki muszą być dostępne dla użytkowników w dwóch trybach pracy: Tryb do odczytu Domyślny tryb dla każdego użytkownika w systemie. Tryb umożliwiający wgląd we wszystkie kartoteki (zgodnie z uprawnieniami) bez możliwości ich edycji. Tryb edycyjny Tryb nadawany administracyjnie. Wybrani użytkownicy posiadający dostęp do kartotek poprzez tryb edycyjny, muszą mieć możliwość nanoszenia zmian danych w obrębie kartotek, jak również zmian etykiet i zawartości słowników oraz danych bieżących takich jak: np. nr rejestracyjny itp. Aplikacja musi zapewniać możliwość wyeksportowania danych do standardowych formatów plików tekstowych jak również importu ze standardowych plików tekstowych. Centralne stanowisko bazowe (serwer bazy danych, serwer aplikacji, serwer GPRS, serwer Mapowy) zlokalizowane będą w środowisku IT Dostawcy. Aplikacja winna pracować w trybach offline i online, dostęp do Aplikacji możliwy musi być lokalnie np. poprzez przeglądarkę internetową. Praca offline i online dotyczy pracy rejestratorów. W przypadku braku możliwości przesyłania danych, są one gromadzone w pamięci rejestratora do momentu ponownego połączenia GPRS. Aplikacja musi pracować w trybie wielodostępowym, umożliwiając: - definiowanie zakresu dostępowego dla poszczególnych użytkowników, - śledzenie tych samych, bądź całkiem różnych chwilowych parametrów pojazdów na wielu stanowiskach w tym samym czasie z wykorzystaniem interfejsu graficznego i z funkcjonalnością zdefiniowaną oddzielnie dla każdego operatora, - możliwość uruchomienia systemu na dowolnej definiowalnej ilości stanowisk, - tworzenie profili dostępowych</p>

dostosowując dostęp do zasobu pod kątem przyporządkowania samochodów do poszczególnych działów i komórek organizacyjnych odwzorowanych w strukturze Zamawiającego tak, by użytkownicy pomiędzy Działami nie mieli dostępu do zasobów Systemu wykraczających poza ich zakres pracy. Aplikacja winna działać w całości w języku polskim. Dostęp do systemu musi być chroniony przez układ imiennej identyfikacji użytkownika. Aplikacja musi zapewnić funkcjonalność w zakresie: Ewidencji pojazdów i kierowców w zakresie wymaganym i niezbędnym dla osiągnięcia założonej funkcjonalności Aplikacji. Raportowania kluczowych dla zarządzania flotą parametrów, takich jak : - Raport eksploatacji pojazdów, - Raport jazd pojazdów oraz Lokalizacji pojazdów. Analizy przebytych tras w oparciu o zapis GPS. Wizualizacji tras. Karty SIM stanowiąc będą własność Dostawcy. Urządzenie rejestrujące (GPS) powinno mieć zwartą i niewielką konstrukcję umożliwiającą zainstalowanie w pojeździe w sposób ograniczający dostęp dla jego użytkowników. Jedynym elementem zainstalowanym w sposób dostępny może być czytnik identyfikatorów umożliwiający identyfikację kierowców za pośrednictwem zaproponowanych przez Dostawcę rozwiązań (np. kart zbliżeniowych lub breloków). Dane z urządzeń rejestrujących (GPS), zlokalizowanych w pojazdach muszą być przekazywane w czasie rzeczywistym, w technologii GPRS. Dane mają być przekazywane na bieżąco w momencie zarejestrowania czasu minimalnego zapisu tj. 60 sek. Zasilanie urządzeń rejestrujących (GPS) z instalacji samochodowych 12V lub 24V, w zależności od instalacji pojazdów. Każde urządzenie rejestrujące (GPS) musi być wpięte w instalację elektryczną auta w miejscu zaakceptowanym przez autoryzowany serwis stosownych pojazdów objętych gwarancją producenta. Urządzenia rejestrujące (GPS) muszą zapewnić realizację następujących pomiarów i sygnałów: Poziom paliwa w zbiorniku poprzez opomiarowanie wskazań pływaką. Pomiaru i rejestracji napięcia zasilania w pojeździe oraz sygnalizację zaniku zasilania głównego. Urządzenie rejestrujące (GPS) powinno posiadać minimum 4 wejścia analogowe. Urządzenia rejestrujące (GPS) muszą spełniać normy unijne. Poprawność montażu wszystkich urządzeń Systemu leży po stronie Dostawcy.

SPECYFIKACJA WYMAGAŃ FUNKCJONALNYCH APLIKACJI:

Najistotniejszym dla funkcjonalności wdrażanej aplikacji systemowej monitorowania, lokalizacji pojazdów i urządzeń jest możliwość automatycznego generowania i raportowania kluczowych dla zarządzania flotą parametrów, raporty muszą być generowane w odniesieniu do wybranego pojazdu, dowolnej grupy pojazdów lub całej floty Zamawiającego. - wszystkie raporty o których mowa budowane muszą być dla dowolnie zdefiniowanego czasookresu (wybór z kalendarza daty (od) oraz (do)). Raport eksploatacji pojazdów, budowany wg: -łącznie pokonany dystans, - łączne zużycie paliwa, w wybranym okresie, - łączny czas przerw w pracy pojazdu. Grafiki pracy kierowców. Prezentacja grafików pracy kierowców w układzie dzień, tydzień, miesiąc. Wyżej wymienione raporty będą generowane w oparciu o dane zarządzane w obszarze Aplikacji Ewidencja pojazdów i kierowców. Aplikacja musi zapewniać rejestrację i ewidencję wybranych niezbędnych danych o pojeździe bezpośrednio związanych z monitoringiem i pozwalających na określenie jego aktualnego stanu. Dane pojazdu: - Numer rejestracyjny, Marka-Typ-Model, definiowane przez użytkownika), Aplikacja musi udostępniać (poprzez XML) następujące informacje:

Data i godzina wyjazdu (dane pobierane z GPS), - Data i godzina powrotu (dane pobierane z GPS), - Przebieg całkowity w km-mtg (dane pobierane z GPS),

Całkowity czas użytkowania pojazdu w godz. (dane pobierane z GPS),

Tankowanie paliwa (dane pobierane z GPS),

Stan końcowy paliwa (dane pobierane z GPS),

Odległość przejazdu w km(dane pobierane z GPS).

Mapa:

Wymogi ogólne.

Moduł mapowy musi działać tak, by wszelkie prezentacje mapowe odbywały się w obrębie wdrażanego systemu przez Dostawcę. Nie dopuszcza się konieczności eksportu danych mapowych do zewnętrznej aplikacji mapowej.

Mapa musi umożliwiać płynne przewijanie poszczególnych obszarów mapy oraz dynamiczne wyświetlanie informacji bez opóźnień. Mapa musi umożliwiać wyszukiwanie konkretnych punktów adresowych w obrębie miast. Mapa musi być aplikacją aktualizowaną. W okresie świadczenia usług przez Dostawcę, aktualizacje mapy nie będą generowały dodatkowych kosztów. Mapa musi określać lokalizację (pozycję geograficzną) z maksymalnym błędem nie przekraczającym 3 m. Mapa musi umożliwiać dowolne definiowanie punktów



	<p>charakterystycznych i obszarów, polegające na przypisywaniu odpowiednim współrzędnym geograficznym lub wielobokom stosownych opisów (np. obszar o zdefiniowanym promieniu od zadanego punktu charakterystycznego, nazywa się (X)). Ma to na celu lepszą orientację w przygotowywanych raportach o przebytych trasach, gdzie zamiast ulicy podawana będzie nazwa nadana przez użytkownika. Mapa musi charakteryzować się co najmniej następującymi parametrami: - prezentacja sieci ulic, prezentacja sieci kolejowej, prezentacja obszarów zieleni (trawniki, parki, lasy itd.), prezentacja obszarów wodnych (rzeki, jeziora, sztuczne zbiorniki). Mapa musi umożliwiać import własnych obiektów .</p> <p>Mapa winna wspomagać (ręczne) planowanie tras, poprzez wizualizację (rysowanie trasy) danych punktów charakterystycznych wprowadzanych do aplikacji przez dyspozytora. Mapa winna obejmować swoim zasięgiem obszar Polski i być wyposażona w szczegółowe plany miast. Lokalizacja pojazdów:</p> <p>Aplikacja musi umożliwiać bieżące lokalizowanie wybranego pojazdu bądź grupy pojazdów na mapie. Odpowiedź na zadane pytanie lokalizacyjne musi automatycznie centrować mapę do widoku pojazdu, a grupa pojazdów będzie widoczna na ekranie monitora. Najechanie kursorem myszy na wyszukane pojazdy skutkować musi prezentacją w dynamicznie wygenerowanej rubryce dodatkowych informacji eksploatacyjnych takich jak: prędkość chwilowa, aktualny stan zbiornika paliwa, nazwisko zalogowanego kierowcy, praca opomiarowanych urządzeń w danej chwili. Analiza przebytych tras w oparciu o zapis GPS. Wszystkie zapisane trasy przejazdu muszą być archiwizowane w Systemie.</p>																						
XIII b.	Urządzenie monitoringu GPS zgodne z SWD PRM																						
1.	<p>W związku z koniecznością zapewnienia zgodności z istniejącym systemem SWD PRM (wdrażanym na mocy Ustawy z dnia 8 września 2006 r. o Państwowym Ratownictwie Medycznym - Dz. U. z 2020 r. poz. 882 z późn. zm.) Zamawiający wymaga dostarczenia:</p>																						
2.	<p>modułu GPS firmy Teltonika model FM3300 lub FM6300 lub równoważnego. Jako produkt równoważny Zamawiający będzie uważać urządzenie GPS spełniające poniższe wymagania:</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Parametr</th> <th>Minimalna wymagana wartość parametru</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Odbiornik GSM</td> <td>Tak- wewnętrzny</td> </tr> <tr> <td>Antena GSM</td> <td>Tak- zewnętrzna</td> </tr> <tr> <td>Czułość odbiornika GPS</td> <td>- 158dBm (w trybie Tracking) -148dBm Reacquisition -142 dBm Cold</td> </tr> <tr> <td>Dokładność lokalizacji obiektu</td> <td>2,5m CEP 5m SEP</td> </tr> <tr> <td>Odbiornik GPS</td> <td>16 kanałowy</td> </tr> <tr> <td>Antena GPS</td> <td>Tak - zewnętrzna</td> </tr> <tr> <td>Interwał transmisji danych do serwera systemu</td> <td>Od 5s do 10000s- programowalny</td> </tr> <tr> <td>Łączność bezprzewodowa</td> <td>Moduł 3G GPRS EDGE, slot na kartę operatora komórkowego</td> </tr> <tr> <td>Zdalna konfiguracja</td> <td>Urządzenie musi posiadać możliwość zdalnej konfiguracji, w szczególności do konfiguracji adresu serwera na który wysyła dane</td> </tr> <tr> <td>Przesył danych</td> <td>Przesył danych z Urządzenia GPS do serwera musi odbywać się za pomocą protokołu z wykorzystaniem standardu NMEA przekazujący co najmniej: <ul style="list-style-type: none"> • Współrzędne geograficzne obiektu • Wysokość obiektu nad poziomem morza • Prędkość chwilowa obiektu • Data i godzina pomiaru • Stan odbiornika </td> </tr> </tbody> </table>	Parametr	Minimalna wymagana wartość parametru	Odbiornik GSM	Tak- wewnętrzny	Antena GSM	Tak- zewnętrzna	Czułość odbiornika GPS	- 158dBm (w trybie Tracking) -148dBm Reacquisition -142 dBm Cold	Dokładność lokalizacji obiektu	2,5m CEP 5m SEP	Odbiornik GPS	16 kanałowy	Antena GPS	Tak - zewnętrzna	Interwał transmisji danych do serwera systemu	Od 5s do 10000s- programowalny	Łączność bezprzewodowa	Moduł 3G GPRS EDGE, slot na kartę operatora komórkowego	Zdalna konfiguracja	Urządzenie musi posiadać możliwość zdalnej konfiguracji, w szczególności do konfiguracji adresu serwera na który wysyła dane	Przesył danych	Przesył danych z Urządzenia GPS do serwera musi odbywać się za pomocą protokołu z wykorzystaniem standardu NMEA przekazujący co najmniej: <ul style="list-style-type: none"> • Współrzędne geograficzne obiektu • Wysokość obiektu nad poziomem morza • Prędkość chwilowa obiektu • Data i godzina pomiaru • Stan odbiornika
Parametr	Minimalna wymagana wartość parametru																						
Odbiornik GSM	Tak- wewnętrzny																						
Antena GSM	Tak- zewnętrzna																						
Czułość odbiornika GPS	- 158dBm (w trybie Tracking) -148dBm Reacquisition -142 dBm Cold																						
Dokładność lokalizacji obiektu	2,5m CEP 5m SEP																						
Odbiornik GPS	16 kanałowy																						
Antena GPS	Tak - zewnętrzna																						
Interwał transmisji danych do serwera systemu	Od 5s do 10000s- programowalny																						
Łączność bezprzewodowa	Moduł 3G GPRS EDGE, slot na kartę operatora komórkowego																						
Zdalna konfiguracja	Urządzenie musi posiadać możliwość zdalnej konfiguracji, w szczególności do konfiguracji adresu serwera na który wysyła dane																						
Przesył danych	Przesył danych z Urządzenia GPS do serwera musi odbywać się za pomocą protokołu z wykorzystaniem standardu NMEA przekazujący co najmniej: <ul style="list-style-type: none"> • Współrzędne geograficzne obiektu • Wysokość obiektu nad poziomem morza • Prędkość chwilowa obiektu • Data i godzina pomiaru • Stan odbiornika 																						



	<ul style="list-style-type: none"> • Status włączenia/wyłączenia stacyjki (silnika) • Poziom paliwa w zbiorniku • Status włączenia/wyłączenia sygnalizacji pojazdu uprzywilejowanego <p>Urządzenie GPS musi mieć możliwość skonfigurowania co najmniej 2 adresów serwerów na które będzie wysyłać dane.</p> <p>W przypadku dostarczenia urządzenia równoważnego Wykonawca dostarczy opis protokołu komunikacyjnego GPS-serwer zaimplementowanego w urządzeniu GPS</p> <p>a) Do modułu należy zainstalować anteny GPS i GSM w pełni kompatybilne z modułem, będące akcesoriami producenta modułu.</p> <p>b) Anteny muszą być zamontowane jako zewnętrzne (na dachu ambulansu). Zamawiający wymaga zastosowania anten odpornych na zewnętrzne warunki atmosferyczne, a przepusty kablowe muszą być zabezpieczone przed przenikaniem wody do wnętrza pojazdu. Zamawiający dopuszcza zastosowanie pojedynczej anteny zespolonej dla pasma GPS i GSM. Zamawiający dopuszcza anteny typu „REKINEK”</p> <p>c) Kable antenowe należy prowadzić najkrótszą drogą do modułu GPS. Niedopuszczalne jest skracanie lub sztukowanie fabrycznie zarobionych kabli, ani stosowanie przejściówek lub redukcji standardu złączy antenowych. Nadmiar kabli należy zwinąć przy module GPS zachowując promień gięcia kabli antenowych.</p> <p>d) Moduł GPS musi być zasilany bezprzerwowo z akumulatora pojazdu, niezależnie od pozycji kluczyka zapłonu.</p> <p>e) Moduł GPS musi być zainstalowany w miejscu łatwo dostępnym dla serwisu Zamawiającego (lecz nie w bezpośrednio widocznym miejscu) w celu programowania i/lub wymiany karty SIM, np. na półce obok radiotelefonu. Moduł powinien być zamocowany do płaskiego elementu pojazdu przy użyciu np. taśmy rzepowej lub innej metody umożliwiającej łatwy demontaż i ponowny montaż modułu bez konieczności użycia specjalistycznych narzędzi.</p> <p>f) Za programowanie modułu GPS oraz dostarczenie karty SIM odpowiada Zamawiający. Moduł zostanie zaprogramowany w celu potwierdzenia jego prawidłowości montażu i wyposażony w kartę SIM przez Zamawiającego w trakcie odbioru przedmiotu zamówienia.</p> <p>Zamawiający wymaga modułu GPS kompatybilny z Systemem Wspomagania Dowodzenia Państwowego Ratownictwa Medycznego (SWD PRM).</p>
3.	Kable antenowe należy prowadzić najkrótszą drogą do modułu GPS. Niedopuszczalne jest skracanie lub sztukowanie fabrycznie zarobionych kabli, ani stosowanie przejściówek lub redukcji standardu złączy antenowych. Nadmiar kabli należy zwinąć przy module GPS zachowując promień gięcia kabli antenowych.
4.	Moduł GPS musi być zasilany bezprzerwowo z akumulatora pojazdu, niezależnie od pozycji kluczyka zapłonu.
5.	Moduł GPS musi być zainstalowany w miejscu łatwo dostępnym dla serwisu Zamawiającego (lecz nie w bezpośrednio widocznym miejscu) w celu programowania i/lub wymiany karty SIM, np. na półce obok radiotelefonu. Moduł powinien być zamocowany do płaskiego elementu pojazdu przy użyciu np. taśmy rzepowej lub innej metody umożliwiającej łatwy demontaż i ponowny montaż modułu bez konieczności użycia specjalistycznych narzędzi.
6.	Za programowanie modułu GPS oraz dostarczenie karty SIM odpowiada Zamawiający.
XIII c.	Montaż drukarki
1.	W przedziale medycznym w zabudowie meblowej, miejsce do montażu drukarki HP OfficeJet 100/ HP OfficeJet 202 (znajdujących się w posiadaniu Zamawiającego) lub równoważnej o zewnętrznych wymiarach urządzenia: szerokość 364 mm, głębokość 186 mm, wysokość 69 mm zgodnie z PN-EN 1789:A2:2015-01 lub równoważną w sposób umożliwiający jej bezpieczny transport, jak i drukowanie dokumentów:



	<p>a) Miejsce do montażu musi umożliwić montaż przy zastosowaniu podstawowych narzędzi (np. poprzez zmianę pozycji elementów dystansowych) innego typu drukarki mobilnej różniącej się o +/- 10 cm w każdym wymiarze zewnętrznym względem drukarki HP OfficeJet 100 /HP OfficeJet 202 lub równoważnej. Zmiana pozycji elementów mocujących przez Zamawiającego nie może powodować utraty gwarancji na ambulans.</p> <p>b) Miejsce montażu musi umożliwiać pełne otwarcie podajnika papieru drukarki HP OfficeJet 100 /HP OfficeJet 202 lub równoważnej, gwarantujące poprawne pobieranie papieru, a także możliwość podłączenia kabli do wszystkich gniazd drukarki.</p> <p>c) Miejsce montażu musi mieć doprowadzone zasilanie 12V (gniazdo zapalniczki) z osobnego bezpiecznika w instalacji elektrycznej pojazdu. Zasilanie gniazda musi być dostępne bezprzerwowo, bez konieczności przekręcenia kluczyka zapłonu. Miejsce montażu gniazda zasilającego w zabudowie pojazdu nie może ograniczać korzystania z pojazdu, drukarki (np. ograniczać odchylenia podajnika papieru) oraz nie może umożliwiać przypadkowego odłączenia wtyku zasilania drukarki.</p> <p>d) Miejsce montażu drukarki musi mieć doprowadzone zasilanie 230V (pojedyncze gniazdo typu CEE 7/5 z bolcem lub typu SCHUKO) zasilane z inwertera opisanego w pkt. VIII. 6.</p> <p>e) Między miejscem montażu drukarki a stacją dokującą tabletu w kabinie kierowcy należy ułożyć kabel USB typu A - B (złącza męskie, typ B od strony drukarki), wykonany fabrycznie, ekranowany, o długości max. 5m, z pozłacanymi stykami, zgodny ze standardem USB 2.0. Kabel musi być ułożony w ochronnej rurce peszel i przystosowany do późniejszej łatwej wymiany przy użyciu standardowych narzędzi.</p> <p>f) Niedopuszczalne jest przedłużanie, skracanie lub sztukowanie fabrycznie wykonanego kabla USB. Niedopuszczalne jest prowadzenie kabla powodujące jego zgięcie ponad zalecany przez producenta promień gięcia lub załamanie pod kątem ostrym.</p> <p>g) Kabel USB po obu stronach (drukarki i tabletu) musi zostać wyprowadzony bez ochronnej rurki peszel na odległość gwarantującą: brak naprężeń kabla i złączy w drukarce oraz stacji dokującej w dowolnej pozycji trakcie pracy, łatwy montaż i demontaż drukarki oraz regulację pozycji stacji dokującej.</p> <p>Jeżeli miejsce montażu drukarki zostanie zrealizowane jako element przesuwany, np. szuflada, należy wyposażyć je w mechanizm zabezpieczający przed niekontrolowanym wysunięciem lub ponownym wsunięciem do pozycji zamkniętej.</p>
XIV.	SPRZĘT MEDYCZNY
	Nosze główne
1.	Wykonane z materiału odpornego na korozję lub z materiału zabezpieczonego przed korozją zgodnego z aktualnymi normami.
2.	Nosze potrójnie łamane z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej i pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha.
3.	Przystosowane do prowadzenia reanimacji.
4.	Z możliwością płynnej regulacji kąta nachylenia oparcia pod plecami do min 75 stopni.
5.	Z zestawem pasów zabezpieczających pacjenta o regulowanej długości mocowanych do ramy noszy i dodatkowym zestawem pasów lub uprząży służącej do transportu małych dzieci na noszach.
6.	Nosze muszą posiadać trwałe oznakowanie, najlepiej graficzne elementy związane z ich obsługą.
7.	Z możliwością wprowadzania noszy przodem i tyłem do kierunku jazdy.
8.	Poręcze boczne składane w sposób ergonomiczny równolegle lub prostopadle do osi wzdłużnej noszy (wzdłuż pacjenta).
9.	Z niesprężynującym materacem z tworzywa sztucznego, nieprzyjmującym płynów ustrojowych, przystosowanym do dezynfekcji, odpornym na środki dezynfekujące, umożliwiającym ustawienie wszystkich dostępnych pozycji transportowych,
10.	Rama noszy pod głową pacjenta umożliwiającą odgięcie głowy do tyłu. Rama noszy z rączkami do przenoszenia umieszczonymi z przodu i tyłu noszy.

11	Obciążenie dopuszczalne noszy min. 230kg.
12	Waga oferowanych noszy zgodnie z PN-EN 1865-1 +A1:2015-08 lub równoważną max. 23 kg.
XV.	SPRZĘT MEDYCZNY Transporter noszy głównych
1.	Wyposażony w system niezależnego składania się goleni przednich i tylnych przy wprowadzaniu i wyprowadzaniu noszy z/do ambulansu pozwalający na bezpieczne wprowadzenie/wyprowadzenie noszy z pacjentem przez jedną osobę.
2.	Z regulacją wysokości w min. sześciu poziomach. Szybki i łatwy system połączenia z noszami.
3.	Możliwość ustawienia pozycji drenażowych Trendelenburga i Fowlera na min. 3 poziomach pochylenia.
4.	Wszystkie 4 kółka jezdne skrętne o 360°, o średnicy min. 150 mm i szerokości min. 40 mm umożliwiające prowadzenie noszy bokiem do kierunku jazdy przez jedną osobę z dowolnej strony transportera, z blokadą przednich kółek do jazdy na wprost. Kółka mają umożliwiać jazdę zarówno w pomieszczeniach zamkniętych jak i poza nimi (na otwartych przestrzeniach), min. 2 kółka wyposażone w hamulce. Uwaga: Średnica kół w transporterze noszy głównych. ≥180 mm – parametr punktowany
5.	Mocowanie transportera do lawety ambulansu zgodne z wymogami aktualnej PN-EN 1789+ A2:2015-01 lub równoważną.
6.	Obciążenie dopuszczalne transportera min. 250kg
7.	Transporter musi posiadać trwale oznakowanie graficzne elementów związanych z obsługą noszy oraz wskazane jest oznakowanie graficzne elementów związanych z obsługą transportera.
8.	Transporter musi być zabezpieczony przed korozją poprzez wykonanie go z odpowiedniego materiału lub poprzez zabezpieczenie go środkami antykorozyjnymi zgodnymi z aktualnymi normami.
9.	Możliwości zapięcia noszy przodem lub nogami w kierunku jazdy.
10.	Odbojniki lub inny system zabezpieczający przed uszkodzeniami mechanicznymi goleni transportera.
11.	Na wezwanie Zamawiającego dostarczyć deklaracje zgodności zgodne z aktualną normą PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną oraz PN-EN 1865-1+A1:2015-08 lub równoważną na oferowany system transportowy (nosze i transporter).
12.	System mocowania transportera na podstawie musi być zgodny z wymogami PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną.
13.	Gwarancja na cały zestaw: nosze + transporter min. 24 miesiące (2 bezpłatne przeglądy w cenie). Uwaga: Wydłużona gwarancja na zestaw transportowy – parametr punktowany
14.	Waga transportera max 28 kg zgodna z wymogami normy PN-EN 1865-1+A1:2015-08 lub równoważną.
15.	Waga oferowanego zestawu transportowego tzn. noszy z transporterem zgodnie z PN-EN 1865-1+A1:2015-08 lub równoważną.
XVI.	SPRZĘT MEDYCZNY Krzeselko kardiologiczne z systemem płozowym (PN-EN 1865-4:2012 lub równoważną)
1.	Wykonane z wytrzymałego materiału odpornego na korozję i na działanie płynów ustrojowych i dezynfekujących zgodnego z aktualnymi przepisami i normami.
2.	Wyposażone w rozkładany system płozowy ułatwiający transport pacjenta po schodach.
3.	Wyposażone w górny uchwyt teleskopowo regulowany w min 3 pozycjach.
4.	Wyposażone w demontowalne siedzisko.
5.	Siedzisko i oparcie wykonane z mocnego miękkiego winylu, odpornego na bakterie, grzyby, zmywalnego i umożliwiającego dezynfekcję.
6.	Składane, z blokadą przypadkowego złożenia w trakcie transportu.
7.	Wyposażone w min 4 kółka transportowe z czego min. 2 obrotowe

8.	Średnica tylnych kółek min. 150 mm, umożliwiającą wygodne przemieszczanie krzeselka z pacjentem po nierównym podłożu.
9.	Wyposażone w min 3 pasy zabezpieczające umożliwiające szybkie ich rozpięcie.
10.	Wyposażone w przednie oraz tylne uchwyty do przenoszenia pacjenta wraz z krzeselkiem.
11.	Waga max 15 kg.
12.	Dopuszczalne obciążenie minimum 150 kg.
XVII.	WYMAGANIA OGÓLNE
1.	Gwarancja na samochód bazowy min. 24 miesiące (bez limitu kilometrów). Uwaga: Wydłużona gwarancja- kryterium punktowane, niewymagane (opisane w SWZ) Zamawiający nie stawia warunku aby przedłużony okres gwarancji na pojazdy bazowe gwarantowany był przez producenta lub przedstawiciela producenta pojazdu. W przypadku jednak zaoferowania przedłużonego okresu gwarancji na pojazd bazowy, warunki przedłużonej gwarancji nie powinny być gorsze niż te, które oferowane są w standardowym 24-miesięcznym okresie gwarancji. Zamawiający informuje, że zakładany średni roczny przebieg jednego ambulansu będzie wynosił ok. 30.000 km.
2.	Gwarancja na perforację nadwozia min 120 miesięcy.
3.	Gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu min. 24 miesiące.
4.	Gwarancja na zabudowę medyczną min.24 miesiące. Gwarancja na sprzęt medyczny min. 24 miesiące. Serwis zabudowy (przedziału) medycznej (łącznie z wymaganymi przeglądami okresowymi zabudowy) realizowany będzie w siedzibie Zamawiającego – bezpłatnie przez okres 24 miesięcy. Reakcja serwisu zabudowy medycznej na zgłoszoną awarię wynosi 24 godziny (zgłoszenie w dni robocze). Rozpoczęcie naprawy w ciągu nie więcej niż 48 godzin licząc od chwili zgłoszenia. Czas reakcji serwisu na zgłoszoną awarię i przystąpienie do usuwania awarii liczony będzie w dni robocze od momentu doręczenia zawiadomienia ze strony Zamawiającego Wykonawcy, dokonanego w formie faxy nr _____, lub na adres email _____, z tym zastrzeżeniem, że fax, email w przypadku wysłania go między godz. 7.00 a 16.00 w danym dniu roboczym uznany jest za doręczony w tym dniu roboczym, natomiast w przypadku wysłania go po godz. 16 lub w dniu nie będącym dniem roboczym, uznany jest za doręczony w następnym dniu roboczym. Uwaga: Wydłużona gwarancja- kryterium punktowane, niewymagane (opisane w SWZ)
5.	Przy odbiorze ambulansu Wykonawca przekaze odbierającemu: dokumenty wymagane do rejestracji (w tym wyciąg ze świadectwa homologacji (zgodności) typu WE pojazdu skompletowanego – dla Wykonawców krajowych, kartę pojazdu) lub w przypadku podmiotu zagranicznego świadectwo zgodności WE typu pojazdu skompletowanego, fakturę sprzedaży i oświadczenie o danych i informacjach o pojeździe niezbędnych do rejestracji i ewidencji pojazdów, będące załącznikiem nr 10 do obwieszczenia Ministra Infrastruktury i Rozwoju z dnia 24 sierpnia 2015 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części (Dz.U. 2015 poz. 1475 z późn. zm.), instrukcje obsługi pojazdu i sprzętu medycznego w języku polskim, książkę gwarancyjną z wyszczególnieniem poszczególnych okresów gwarancyjnych.
6.	Ambulans (spełniający wszystkie wymagania Zamawiającego określone w niniejszej SWZ) ma posiadać podsumowanie badań wystawione jako Załącznik A do PN-EN 1789+A2 lub równoważną. Wraz z dostawą ambulansu dostarczyć powyższy dokument.
7.	Przy dostawie załączyć - świadectwo zgodności (homologację) typu WE pojazdu skompletowanego i kompletnego (samochodu ciężarowego), zgodną z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części oraz Dyrektywą 2007/46/WE. Numer świadectwa homologacji typu WE pojazdu kompletnego musi być ujęty w świadectwie homologacji typu WE pojazdu skompletowanego. Numery homologacji pojazdu kompletnego i skompletowanego muszą z



	godnie z Dyrektywą 2007/46/WE załącznik nr VII, składać się z 4 sekcji informujących o: <ul style="list-style-type: none"> • państwie członkowskim wydającym homologację • numerze ostatniej dyrektywy lub rozporządzenia zmieniającego, włącznie z aktami wykonawczymi stosowanymi do danej homologacji • czterocyfrowym numerze porządkowym • dwucyfrowym numerze porządkowym określającym rozszerzenie.
8.	Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji ambulansu sanitarnego specjalnego (dotyczy zabudowy oraz pojazdu bazowego) nie wcześniej niż rok 2020. Rok produkcji wyposażenia medycznego nie wcześniej niż 2020 z wyłączeniem pompy infuzyjnej, rok produkcji - 2021. Uwaga parametr punktowany: Rok produkcji ambulansu sanitarnego specjalnego (dotyczy zabudowy oraz pojazdu bazowego) - parametr punktowany.
9.	Dodatkowo 4 opony zimowe z felgami i oryginalnymi (fabrycznymi) czujnikami ciśnienia.
10	Wykonawca odpowiedzialny jest za przygotowanie pojazdów do przekazania oraz zobowiązany jest do ubezpieczenia pojazdów w zakresie OC i AC, NNW na okres 1 roku (ubezpieczenie pojazdów od wartości brutto).
11.	Komplet dywaników gumowych w kabinie kierowcy.
12.	2 trójkąty ostrzegawcze, komplet kluczy, podnośnik samochodowy, klucz do kół, latarka potocznie nazywana szperaczem bezprzewodowa, akumulatorowa (12V),
13	Schemat ideowy instalacji elektrycznej przedziału medycznego. Schemat ideowy urządzeń zabudowy + nagłośnienie.
14	Zamawiający bezwzględnie wymaga, aby każdy z zamówionego sprzętu medycznego tj. nosze, transporter, krzesło z systemem płozowym – posiadały paszport techniczny z przeprowadzonym przeglądem dopuszczającym dane urządzenie do użytkowania, z wpisem do paszportu o treści: sprawdzono, sprzęt sprawny dopuszczony do eksploatacji, wpis daty wykonania przeglądu.
15	<u>Zamawiający zabrania umieszczania na nadwoziu ambulansu reklam i naklejek Wykonawcy bez zgody Zamawiającego.</u>

Dodatkowo oprócz wymagań powyżej do dwóch ambulansów finansowanych w ramach projektu pn. „Podniesienie jakości działań SP ZOZ WSPR w Białymstoku związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych poprzez zakup 2 ambulansów medycznych z wyposażeniem” Zamawiający wymaga aby każdy pojazd posiadał:

A.	Na 2 ambulansach medycznych Wykonawca wykona oznakowanie ambulansu dotyczące zakupu w ramach realizowanego projektu pn. „Podniesienie jakości działań SP ZOZ WSPR w Białymstoku związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych poprzez zakup 2 ambulansów medycznych z wyposażeniem” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej w ramach Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko na lata 2014-2020. Oba ambulanse będą oznakowane co najmniej z dwóch stron. Naklejka co najmniej formatu A3 o wymiarach. Minimum 297×420 mm, które będą umieszczone w widocznym miejscu. Zamawiający po podpisaniu umowy prześle szczegółowe wytyczne dotyczące oznakowania.
B.	Każdy z dwóch ambulansów powinien być wyposażony w pompę infuzyjną: <ol style="list-style-type: none"> 1. Rok produkcji 2021 r. 2. Wszystkie komunikaty na wyświetlaczu w języku polskim 3. Klawiatura alfanumeryczna 4. Wyświetlacz alfanumeryczny podświetlany 5. Pompa jednotorowa przystosowana do obsługi strzykawk różnych producentów krajowych i zagranicznych 6. Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości: 5, 10, 20, 50/60 ml 7. Funkcja automatycznego rozpoznania strzykawki 8. Funkcja programowania objętości co 0,1 ml min. w zakresach 0,1 – 999,9 ml

9. Szybkość infuzji w zakresie min. co 0,1 ml/h
10. Możliwość programowania infuzji w jednostkach: ml/h, mg/h, µ/h, mg/kg/h, µ/kg/h, mg/kg/min., µ/kg/min.
11. Dokładność szybkości dozowania plus/minus 2%
12. Funkcja dawki uderzeniowej – bolus w każdym momencie wlewu
13. Funkcja możliwości podglądu zaprogramowanych funkcji
14. Funkcja blokady przycisków
15. Funkcja zmiany szybkości infuzji bez konieczności pauzy
16. Funkcja programowania: prędkości, prędkości i objętości, objętości i czasu, prędkości i czasu
17. Funkcja wyświetlania nazw min. 25 leków z możliwością wymiany zbioru leków
18. Funkcja programowania min. 10 profili podaży powiązanych z nazwami leków
19. Funkcja alarmów optyczno akustycznych
20. Rejestr zdarzeń min. 1000
21. Masa urządzenia z akumulatorem max 3 kg
22. Klasa ochronności min. II, CF, odporność na defibrylację
23. Urządzenie wyposażone w port szeregowy typu COM umożliwiający wymianę danych cyfrowych

Mocowanie w ambulansie do uchwyty rurowego lub szyny typu Modura lub do dedykowanej stacji dokującej.

Możliwość ładowania w ambulansie z instalacji 230V oraz 12V bez pomocy dodatkowego zasilacza.

Automatyczne ładowanie akumulatora po podłączeniu do sieci zasilania.

Urządzenie wyposażone w akumulator umożliwiający utrzymanie infuzji bez podłączenia do źródła zasilania w czasie nie mniejszym niż 20 h przy przepływie 5ml/h lub 4h przy 100ml/h.

Gwarancja min. 24 miesiące i maksymalnie 3 naprawy w przypadku większej liczby napraw Zamawiający wymaga wymiany na nowe urządzenie. Zamawiający wymaga dostępności części zamiennych i serwisu przez min. 10 lat.

Załącznik nr 2 do SWZ – FORMULARZ OFERTOWY

.....
/Nazwa i adres Wykonawcy/

.....
/miejsowość i data/

Numer Identyfikacji Podatkowej Wykonawcy:

OFERTA

**Do
SP ZOZ WSPR
w Białymstoku**

Kategoria przedsiębiorstwa: **małe / średnie / inne ***

przedsiębiorstwo średnie – przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 250 pracowników i którego roczny obrót nie przekracza 50 mln EUR lub całkowity bilans roczny nie przekracza 43 mln EUR,

przedsiębiorstwo małe – przedsiębiorstwo zatrudniające mniej niż 50 pracowników i którego roczny obrót lub całkowity bilans roczny nie przekracza 10 mln EUR,

Adres email do kontaktów z Wykonawcą:

Adres skrzynki ePUAP do kontaktów z Wykonawcą:

Odpowiadając na zaproszenie do złożenia oferty w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę ambulansów medycznych nr EOP.332.5.21, oświadczamy, że:

- Oferujemy realizację zamówienia: za cenę netto..... słownie:..... zł,
kwota podatku VAT *..... zł, tj. za cenę brutto * zł,
- Wykonawca dokonując dostawy działa we własnym imieniu i na własną rzecz;
- Wykonawca zobowiązuje się uiścić podatek akcyzowy jeżeli taki obowiązek powstanie zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 grudnia 2008 r. o podatku akcyzowym;
- Dostawę zrealizujemy w terminie do 90 dni od dnia podpisania umowy. Jeżeli Umowa nie będzie podpisana przez obie strony tego samego dnia przyjmuje się, że umowa została zawarta w dniu skutecznego doręczenia umowy na adres Wykonawcy, po podpisaniu i przesłaniu jej przez Zamawiającego.
- Oferowana przez nas gwarancja na pojazdy bazowe wynosi miesiące/miesiący od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego (minimalny okres ochrony gwarancyjnej wynosi 24 miesiące);
- Oferowana przez nas gwarancja na zabudowę medyczną– wynosi miesiące/miesiący od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego (minimalny okres ochrony gwarancyjnej wynosi 24 miesiące);
- Gwarantujemy okres obsługi pogwarancyjnej i na ten czas zabezpieczenie dostaw części zamiennych (Zamawiający oczekuje serwisu pogwarancyjnego minimum 5 lat);
- Wskazuję/ nie wskazuję (niepotrzebne skreślić) podmiot trzeci świadczący obsługę pogwarancyjną (nazwa i adres podmiotu);
- Oferowane przez nas ambulanse medyczne spełniają następujące parametry techniczne (dot. parametrów nie wymaganych, dodatkowo ocenianych):

L.p.	Parametry niewymagane, dodatkowo punktowane	Oświadczenie wykonawcy
1.	Długość przedziału medycznego powyżej 3,00m, Mierzona zgodnie z normą PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną	deklarowana długość: m



	pkt I. 4. Opis Przedmiotu Zamówienia	
2.	Fabryczny system elektrycznego wspomaganie domykania drzwi bocznych prawych i lewych. pkt I. 7.i 1.8 Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK / NIE
3.	Czas rozpoczęcia naprawy zabudowy sanitarnej w przypadku zgłoszonej awarii do serwisu gwarancyjnego, przy czym zgłoszenia awarii będą dokonywane w dni robocze od poniedziałku do piątku, wyłączając dni ustawowo wolne od pracy	Oferowany czas rozpoczęcia naprawy zabudowy sanitarnej w przypadku zgłoszonej awarii do serwisu gwarancyjnego (podać w pełnych godzinach)
4.	Wydłużona gwarancja na cały zestaw transportowy (transporter i nosze) do 5 lat. pkt XV. 13 Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK / NIE
5.	Kabina kierowcy wyposażona w kurtyny powietrzne w (tzw. poduszki nadokienne) dla kierowcy i pasażera. pkt I. 12. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK / NIE
6.	Czujniki parkowania przednie i tylne z sygnalizacją wizualną i dźwiękową. pkt I. 16. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK / NIE
7.	Kamera przednia i tylna z wideo rejestratorem z możliwością nadpisywania pkt I. 16. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK/NIE
8.	Dodatkowe sygnały pneumatyczne o modulacji dwutonowej pkt IX. 11. Opis Przedmiotu Zamówienia	TAK / NIE
9.	Rok produkcji ambulansu sanitarnego specjalnego (dotyczy zabudowy oraz pojazdu bazowego) pkt XVII. 8. Opis Przedmiotu Zamówienia	Wpisać rok produkcji
10.	Uchwyt do tabletu w kabinie kierowcy przebadany na przeciążenia 10 G na oferowanej marce i modelu ambulansów	TAK / NIE
11.	Średnica kół w transporterze noszy głównych. pkt. XV. 4 Opis Przedmiotu Zamówienia	Deklarowana średnica kółek jezdnych w transporterze: mm

10. Zewnętrzny schowek za lewymi drzwiami opisany z Załączniku nr 1 do SWZ w punkcie I pozycji 11 posiada wymiary (wskazać w mm wysokość, szerokości i głębokość) mm.
11. Zawieszenie opisane w Załączniku nr 1 do SWZ w punkcie V poz. 1 posiada wzmocnienie drążka obu osi. Proszę podać wartość w stosunku do standardowej
12. Marka i model oferowanego przez nas niezależnego od silnika systemu powietrznego ogrzewania przedziału medycznego z możliwością ustawienia temperatury z termostatem o mocy min. 5,0 kW, umożliwiającego ogrzanie

- przedziału medycznego zgodnie z normą PN-EN 1789+A2:2015-01 pkt 4.5.5.1 lub równoważną -
.....
13. Marka i typ automatycznej ładowarki opisanej w Załączniku nr 1 do SWZ w punkcie VIII poz. 4
.....
14. Marka i model belki świetlnej opisanej w Załączniku nr 1 do SWZ w punkcie IX poz. 1
.....
15. Marka i model belki świetlnej opisanej w Załączniku nr 1 do SWZ w punkcie IX poz. 3
.....
16. Marka i model oraz numer certyfikatu/ homologacji dodatkowego sygnału pneumatycznego opisanego w punkcie IX poz. 11
.....
17. Marka i rodzaj lawety opisanej w Załączniku nr 1 do SWZ w punkcie XII poz. 13
.....
18. Waga oferowanego przez nas transportera noszy głównych wynosi kg;
19. Obciążenie dopuszczalne oferowanego przez nas transportera wynosi kg
20. Waga oferowanego przez nas zestawu transportowego wynosi kg
21. Obciążenie dopuszczalne zaoferowanych przez nas noszy wynosi kg
22. Waga oferowanych przez nas noszy wynosi..... kg.
23. Marka, model, rok produkcji zaoferowanego krzesła kardiologicznego
.....
24. Marka, model, rok produkcji zaoferowanych noszy
25. Model oferowanej stacji dokującej
26. Model oferowanego modułu GPS SWD PRM
27. Model oferowanego radiotelefonu przewoźnego
28. Marka, model i rok produkcji pompy infuzyjnej
29. Akceptujemy warunek, iż zapłata za wykonanie zamówienia następować będzie w terminie **14 dni** od daty przedłożenia faktury, wystawionej na zasadach opisanych we wzorze umowy;
30. W cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
31. Zobowiązujemy się dostarczyć wszystkie dokumenty potrzebne do rejestracji pojazdu;
32. Zapoznaliśmy się z treścią SWZ (w tym ze wzorem umowy) i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz przyjmujemy warunki w niej zawarte.;
33. Oświadczam, że **jestem/nie jestem** (niepotrzebne skreślić) czynnym podatnikiem podatku VAT. W przypadku zmiany statusu VAT Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, powiadomić o tym Zamawiającego;
34. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SWZ;
35. W przypadku przyznania nam zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego;
36. Zamówienie realizować będziemy z udziałem podwykonawców w części:**
- a)
- b)
- c)
- d)
36. Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty***.
- a)
- b)
- c)
- d)
- e)

37. Oferta została złożona na stronach, kolejno ponumerowanych od nr do nr
38. Składając ofertę w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, zgodnie z art. 225 ust. 2 Pzp. informuję, że wybór mojej oferty:
- a) nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego,
- b) będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, w wyniku czego wskazuję nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazuję ich wartość bez kwoty podatku: (niepotrzebne skreślić).
39. Oświadczamy, iż autoryzowany serwis oferowanego sprzętu medycznego mieści się: (podać nazwę, adres, telefon kontaktowy):
.....
.....
40. Tajemnicą przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, która nie będzie podlegać udostępnieniu, są następujące informacje****:
- a)
- b)
- c)
- d)
- e)
41. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu, proszę o jego zwrot na rachunek bankowy:
- z którego nastąpiła wpłata wadium
- inny niż ten, z którego nastąpiła wpłata wadium, tj.:
nazwa banku:
- nie dotyczy
- (niepotrzebne skreślić lub zaznaczyć właściwą odpowiedź)

.....
/podpis Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14

RODO

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

.....
(data i podpis)

Wyrażam zgodę na przetwarzanie danych zawartych w formularzach ofertowych, innych dokumentach składanych na wezwanie w trakcie trwania postępowania oraz danych zawartych w umowie przez SP ZOZ WSPR w Białymstoku celu przeprowadzenia postępowań udzielenia zamówienia publicznego w trybie ustawy Pzp.

.....



(podpis Wykonawcy)

Uwaga:

- * nie dotyczy Wykonawcy zagranicznego tj. wykonawcy nie posiadającego siedziby lub miejsca zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
- ** jeżeli Wykonawca zamierza wykonać całość zamówienia siłami własnymi, nie wypełnia przedmiotowego punktu lub wpisuje formułę np. „nie dotyczy”,
- *** jeżeli dołączane są kopie dokumentów, to muszą być one poświadczone przez Wykonawcę za zgodność z oryginałem;
- **** należy wymienić dokumenty lub ich części albo podać numery stron na których znajdują się informacje będące tajemnicą przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji

Załącznik nr 3 do SWZ FORMULARZ CENOWY wypełnia jedynie wykonawca krajowy tj.: posiadający siedzibę lub miejsce zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej)

Lp.	Nazwa produktu	Ilość	Cena jednostkowa netto [zł]	Stawka podatku VAT [%]	Cena jednostkowa brutto [zł]	Łączna wartość brutto [zł] (kolumna 3 x kolumna 6)
1	2	3	4	5	6	7
Proszę podać: Marka i model oferowanego środka do transportu						
1	Samochód bazowy wraz z przedziałem medycznym*	5				
2	Ubezpieczenie ambulansu	5				
3	Nosze główne	5				
4	Transporter do noszy głównych	5				
5	Krzesełko kardiologiczne z systemem płozowym	5				
6	Pompa infuzyjna	2				
RAZEM			X	X	X	

* należy podać cenę środka transportu sanitarnego wraz z zabudową medyczną uwzględniającą podatek akcyzowy, jeśli dotyczy.

.....
(upoważniony przedstawiciel Wykonawcy)

FORMULARZ CENOWY – (wypełnia jedynie wykonawca zagraniczny tj.: nie posiadający siedziby lub miejsca zamieszkania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej)

L.p.	Nazwa produktu	Ilość	Cena netto jednostkowa	Łączna wartość netto
1	2	3	4	5
Proszę podać: Marka i model oferowanego środka do transportu				
1	Samochód bazowy wraz z przedziałem medycznym *	5		
2	Ubezpieczenie ambulansu	5		
3	Nosze główne	5		
4	Transporter do noszy głównych	5		
5	Krzesełko kardiologiczne z systemem płozowym	5		
6	Pompa infuzyjna	2		
RAZEM		X	X	

* należy podać cenę środka transportu sanitarnego wraz z zabudową medyczną uwzględniającą podatek akcyzowy, jeśli dotyczy.

.....
(upoważniony przedstawiciel Wykonawcy)

Załącznik nr 5 do SWZ - Zobowiązanie innego podmiotu do udostępnienia niezbędnych zasobów Wykonawcy

**„DOSTAWA AMBULANSÓW MEDYCZNYCH DO SP ZOZ WSPR W BIAŁYMSTOKU”
EOP.332.5.21**

.....
(imię i nazwisko lub nazwa podmiotu)

.....
(adres podmiotu)

.....
(tel./faks, e-mail)

Stosownie do art. 118 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r- Prawo zamówień publicznych, zobowiązuję się do oddania do dyspozycji na rzecz wykonawcy tj.

.....(nazwa Wykonawcy)

niezbędnych zasobów w zakresie:

.....
okres udziału innego podmiotu przy wykonywaniu zamówienia:

.....
(należy podać okres na jaki zasób będzie udostępniony)

.....dnia

.....
Podpis i pieczętka przedstawiciela podmiotu trzeciego



Załącznik nr 6 do SWZ- Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp

Oświadczenie Wykonawcy

WYKONAWCA:

.....
/nazwa (firma) wykonawcy z oznaczeniem formy prawnej wykonywanej działalności/

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na:

„DOSTAWA AMBULANSÓW MEDYCZNYCH DO SP ZOZ WSPR W BIAŁYMSTOKU” EOP.332.5.21

Oświadczam/(-my)

że w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:

- a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy,
- b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy,
- c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy,
- d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy,
- e) art. 109 ust. 1 pkt 1 ustawy.

moje/(nasze) oświadczenie złożone w Jednolitym Europejskim Dokumentcie Zamówienia jest nadal aktualne.

.....
miejsowość i data

.....
podpis
osoby uprawnionej do reprezentowani



Załącznik nr 7 do SWZ

Wykaz wykonanych lub wykonywanych dostaw w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie polegających na dostawie co najmniej 5 ambulansów medycznych o łącznej wartości 2 000 000,00 zł (słownie: dwa miliony zł 00/100) brutto.

Lp.	ILOŚĆ AMBULANSÓW (Przedmiot dostawy)	WARTOŚĆ ZAMÓWIENIA	DATA WYKONANIA	ODBIORCA
1.				
2.				
3.				

UWAGA: do wykazu należy dołączyć dokumenty potwierdzające, iż dostawy wskazane w wykazie zostały należycie wykonane. W przypadku, gdy Zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy wskazane w wykazie dostaw zostały wcześniej wykonane, Wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów potwierdzających, czy dostawy te zostały wykonane należycie.

.....
(upoważniony przedstawiciel Wykonawcy)

Załącznik nr 8 do SWZ - Projekt umowy

UMOWA nr EOP.332.5.21 – projekt

zawarta w dniu w Białymstoku, pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Wojewódzką Stacją Pogotowia Ratunkowego w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15 – 874 Białystok, NIP PL 542-25-03-045, KRS 0000179636, BDO: 000159464

reprezentowanym przez:

Dyrektora – Bogdana Kalickiego,

zwanym dalej **Zamawiającym**

a

.....

.....

reprezentowanym przez:

.....

.....

zwanym dalej **Wykonawcą**.

W wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego przez Zamawiającego w trybie przetargu nieograniczonego (nr sprawy: EOP.332.5.21) na zakup 5 ambulansów medycznych, w tym: 3 szt. finansowane ze środków własnych i 2 szt. finansowane w ramach realizowanego Projektu: „Podniesienie jakości działań SP ZOZ WSPR w Białymstoku związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19 i innych chorób zakaźnych poprzez zakup 2 ambulansów medycznych z wyposażeniem” współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej środków w ramach Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko 2014-2020, Oś priorytetowa IX Wzmocnienie Strategicznej Infrastruktury Ochrony Zdrowia, Działanie 9.1 „Infrastruktura Ratownictwa Medycznego”, Działanie 9.2 „Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych”, numer Projektu POIS.09.01.00-00-0412/21, Strony zawierają umowę o następującej treści:

§ 1

Przedmiot

1. Wykonawca sprzedaje, a Zamawiający kupuje 5 szt. ambulansów medycznych wraz z wyposażeniem. Przedmiot zamówienia (środek transportu sanitarnego oraz wyposażenie) musi być nieużywany oraz fabrycznie nowy. Ambulans sanitarny specjalny (dotyczy zabudowy oraz pojazdu bazowego) wyprodukowano w roku
2. Sprzedawany ambulans musi posiadać świadectwo homologacji lub świadectwa homologacji typu WE pojazdu skompletowanego (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części.
3. Opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w wypełnionym przez Wykonawcę Załączniku nr 1 do SWZ, który staje się załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy.

§ 2

Dostawa

1. Przedmiot zamówienia, zostanie dostarczony na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego przy ul. Pogodnej 22 w Białymstoku, w terminie do: 90 dni od dnia podpisania umowy.
2. Ryzyko utraty lub zniszczenia przedmiotu zamówienia obciąża Wykonawcę, aż do chwili protokolarnego odbioru ilościowo - jakościowego z klauzulą bez zastrzeżeń środka transportu sanitarnego wraz z wyposażeniem będących przedmiotem umowy. Z chwilą wydania właścicielem pojazdów staje się Zamawiający i od tej chwili on ponosi odpowiedzialność za ich utratę lub zniszczenie. Za chwilę wydania ambulansu, rozumie się datę podpisania protokołu odbioru ilościowo - jakościowego przez Wykonawcę i Zamawiającego (upoważnionych przedstawicieli) z klauzulą bez zastrzeżeń.
3. Odbiór ilościowo- jakościowy nastąpi do 7 dni roboczych liczonych od dnia dostawy w godzinach 8.00-15.00.



4. Wykonawca odpowiedzialny jest za przygotowanie ambulansów.
5. Wraz z przedmiotem zamówienia zostaną Zamawiającemu wydane wszystkie przynależności (tj. zapasowe kluczyki, koła zapasowe, itp.).
6. Wraz z ambulansem Wykonawca przekaze Zamawiającemu następujące dokumenty:
 - a. instrukcję obsługi pojazdu i sprzętu medycznego w języku polskim,
 - b. książkę gwarancyjną ambulansu i karty gwarancyjne wyposażenia karetki,
 - c. certyfikaty wyposażenia medycznego ambulansu,
 - d. dokumenty niezbędne do rejestracji pojazdu,
 - e. certyfikat zgodności z PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną, wystawiony przez służbę techniczną Wykonawcy zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną,
 - f. deklarację zgodności CE oraz zgodności z PN-EN 1865-4:2012 lub równoważną (krzeselka kardiologicznego z systemem płozowym),
 - g. deklarację zgodności oraz certyfikat zgodności z normą PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną oraz PN-EN 1865-1+A1:2015-08 lub równoważną wystawiony przez niezależną jednostkę notyfikowaną na oferowany system transportowy (nosze i transporter),
 - h. oświadczenie oraz protokół/raport z przeprowadzonego testu zderzeniowego całego nadwozia ambulansu (zgodnie z wymogami PN-EN 1789+A2:2015-01 lub równoważną) wystawione przez niezależną notyfikowaną jednostkę badawczą,
 - i. potwierdzenie wykonywanych pozytywnie badań przeciążeniowych na 10 g (dotyczy lawety),
 - j. także inne dokumenty/certyfikaty/deklaracje niezbędne do prawidłowego użytkowania przedmiotu umowy w szczególności potrzebne do zarejestrowania pojazdu, jego naprawy, sprzedaży itp.
7. Wykonawca zobowiązany jest do współdziałania przy rejestracji ambulansu w szczególności do dostarczenia, niezwłocznie (nie później niż w terminie 3 dni roboczych tj. dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy), na żądanie Zamawiającego wymaganych dokumentów potrzebnych do rejestracji ambulansu.
8. Wykonawca odpowiedzialny jest za przygotowanie pojazdów do przekazania oraz zobowiązany jest do ubezpieczenia pojazdów w zakresie OC i AC, NNW na okres 12 miesięcy (ubezpieczenie pojazdów od wartości brutto).
9. Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia minimum jednego 8-godzinnego szkolenia z obsługi ambulansu i sprzętu medycznego w siedzibie Zamawiającego w terminie 7 dni kalendarzowych od daty dostawy lub w innym terminie pod warunkiem zgody Zamawiającego. Zamawiający gwarantuje, iż szkolenie odbywać się będzie przy zachowaniu odpowiednich środków sanitarno-epidemiologicznych.
10. Dokonana dostawa zostanie potwierdzona protokołem odbioru ilościowo – jakościowego, podpisanym przez upoważnionych przedstawicieli obu stron bez zastrzeżeń, dla każdego pojazdu oddzielnie.
11. Wykonawca dołoży należytej staranności w celu jak najlepszego wykonania przedmiotu niniejszej Umowy, mając na uwadze profesjonalny charakter świadczonych przez siebie dostaw.

§ 3

Cena

1. Strony ustalają, iż wynagrodzenie Wykonawcy z tytułu realizacji niniejszej umowy wynosi zł netto (słownie:.....), tj. zł brutto (słownie:).
2. Powyższe wynagrodzenie obejmuje wszystkie koszty Wykonawcy związane z realizacją niniejszej umowy w tym należny podatek VAT, koszty dostawy, ubezpieczenia do momentu dokonania protokolarnego odbioru przedmiotu umowy, gwarancyjne, a także koszt zapłaty przez Wykonawcę podatku akcyzowego, o ile obowiązek zapłaty tego podatku powstanie, a także koszty ubezpieczenia pojazdu na okres 12 miesięcy po wydaniu go Zamawiającemu i zarejestrowaniu, koszty przeglądów w okresie gwarancji/ przedłużonej gwarancji itp.
3. Wynagrodzenie będzie płatne przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy **w terminie 14 dni** od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT uwzględniającej obowiązującą stawkę podatku



- VAT wraz z protokołem odbioru ilościowo- jakościowego środka transportu sanitarnego wraz z wyposażeniem z klauzulą „bez zastrzeżeń”, podpisanym przez upoważnionych przedstawicieli obu stron.
4. Wykonawca oświadcza, iż wyżej wskazany rachunek bankowy jest zgłoszony we właściwym dla niego organie podatkowym w ramach zgłoszenia identyfikacyjnego lub zgłoszenia aktualizacyjnego, w szczególności w ramach uwidocznionych w „białej księdze podatników”.
 5. Zamawiający wymaga, aby faktura była wystawiona oddzielnie za każdy dostarczony ambulans.
 6. W przypadku zmiany wskazanego w umowie rachunku bankowego Wykonawca jest obowiązany poinformować Zamawiającego o powyższym, w terminie 7 dni od dnia dokonania zmiany na piśmie. Zmiana umowy w tym przedmiocie wymaga aneksu do umowy.
 7. Strony umowy zastrzegają, iż w przypadku zmiany rachunku bankowego przez Wykonawcę, do czasu uwidocznienia nowego rachunku bankowego w „białej księdze podatników”, termin płatności określony w § 3 ust. 3 umowy ulega przesunięciu do dnia uwidocznienia nowego rachunku bankowego w „białej księdze podatników”, bez możliwości naliczania kar umownych, odsetek za zwłokę, czy też kierowania innych roszczeń odszkodowawczych w stosunku do Zamawiającego.
 8. W przypadku korzystania z Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF) do wystawiania i przysyłania Zamawiającemu e-faktur, zobowiązuje się Wykonawcę do wypełnienia na PEF „Odbiorca towaru/usługi” danymi Zamawiającego, w tym nr NIP i przesłania ustrukturyzowanej faktury VAT lub przesłania faktur w formacie PDF na adres faktury@wspr.bialystok.pl lub dostarczenia faktury w formie papierowej.
 9. W przypadku wystawienia przez Wykonawcę faktur VAT niezgodnych z umową lub obowiązującymi przepisami prawa, Zamawiający ma prawo do wstrzymania płatności do czasu wyjaśnienia oraz otrzymania faktur korygujących VAT bez obowiązku płacenia odsetek z tytułu niedotrzymania terminu zapłaty.
 10. Wykonawca oświadcza, że jest/ nie jest (niepotrzebne usunąć) czynnym podatnikiem podatku VAT. W przypadku zmiany statusu VAT Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, powiadomić o tym Zamawiającego.
 11. Za dzień dokonania płatności strony uznają datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
 12. Wynagrodzenie przysługujące Wykonawcy ma charakter ryczałtowy.

§ 4

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający ma prawo odstąpić od niniejszej Umowy w przypadku zwłoki w realizacji dostawy w umówionym terminie, przekraczającym 7 dni. W tym przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający, niezależnie od pozostałych uprawnień przysługujących mu w związku z naruszeniem postanowień niniejszej Umowy przez Wykonawcę, może rozwiązać Umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy:
 - a) Wykonawca naruszy istotne postanowienia niniejszej Umowy i pomimo wezwania przez Zamawiającego nie zaprzestanie tego naruszenia i/lub nie usunie skutków tego naruszenia w terminie wskazanym przez Zamawiającego;
 - b) Wobec Wykonawcy otwarta zostanie likwidacja albo, gdy zaprzestanie on wykonywania działalności gospodarczej.
3. Zamawiający może odstąpić od umowy w razie wystąpienia 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 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W tym przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
4. Ponadto, Zamawiający może odstąpić od Umowy jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 Pzp,
 - b) Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 Pzp,
 - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciążyą na niej na

mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że Zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.

5. W przypadku o którym mowa w ust 4 pkt a) Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.
6. Wykonawca może odstąpić od umowy, gdy Zamawiający, mimo uprzedniego pisemnego wezwania i wyznaczenia dodatkowego terminu nie przystąpi do odbioru przedmiotu umowy, bez uzasadnionych przyczyn.
7. Oświadczenie o odstąpieniu umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 5

Gwarancja

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że przedmiot umowy jest wolny od wad fizycznych oraz że z chwilą wydania będzie gotowy do natychmiastowej eksploatacji.
2. Wykonawca udziela gwarancji:
 - a) na pojazdy bazowe, bez ograniczenia przebiegu, na okres: miesiące/miesiący od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego;
 - b) na perforację nadwozia pojazdu min. 120 miesięcy od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego;
 - c) na powłokę lakierniczą pojazdu min. 24 miesiące od daty podpisania protokołu ilościowo - jakościowego;
3. Wykonawca gwarantuje, że urządzenia stanowiące wyposażenie ambulansów są wolne od wad fizycznych i prawnych. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji jakości obejmuje zarówno wady powstałe z przyczyn tkwiących w urządzeniach w chwili dokonania ich odbioru przez Zamawiającego, jak i wszystkie inne wady fizyczne urządzeń, powstałe z przyczyn za które Wykonawca lub gwarant ponosi odpowiedzialność, pod warunkiem, że wady te ujawnią się w ciągu terminu obowiązywania gwarancji.
4. Wykonawca zapewnia, że gwarancja na sprzęt medyczny na warunkach określonych w niniejszej umowie oraz SWZ zostanie udzielona przez dostawców sprzętu medycznego na okres minimum 24 miesięcy od daty podpisania protokołu ilościowo-jakościowego;
5. Wykonawca zapewnia, że gwarancja na zabudowę medyczną na warunkach określonych w niniejszej umowie oraz SWZ zostanie udzielona przez wykonawców zabudowy medycznej na okres: miesiące/miesiący od daty podpisania protokołu ilościowo-jakościowego;
6. Wraz z przedmiotem dostawy Wykonawca przekaze Zamawiającemu dokumenty gwarancyjne, w tym karty gwarancyjne elementów zabudowy posiadających odrębną gwarancję oraz karty gwarancyjne urządzeń i sprzętu stanowiących wyposażenie ambulansu, jak również dokumenty informujące o siedzibach serwisów gwarancyjnych i pogwarancyjnych na zasadach wskazanych w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy – Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia. W przypadku zaoferowania przedłużonej gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany w terminie 14 dni po dokonanej rejestracji pojazdu przez Zamawiającego, przekazać dokument potwierdzający przedłużoną gwarancję na okres wskazany w ofercie.
7. Termin dokonania naprawy zgłoszonych usterek i awarii objętych gwarancją nie może przekroczyć 30 (trzydziestu) dni od daty jej zgłoszenia Wykonawcy lub innemu gwarantowi. Początkiem rozpoczęcia procedury reklamacyjnej jest zgłoszenie w formie pisemnej reklamacji. W przypadku gdy Wykonawca zwleka z wykonaniem napraw gwarancyjnych ponad ten termin Zamawiający może naliczyć kary zgodnie z § 6 ust. 3.
8. Jeżeli Wykonawca lub gwarant albo osoba przez nich upoważniona, po wezwaniu ich do wymiany urządzenia lub usunięcia wad, nie dopełni obowiązku wymiany urządzenia na wolne od wad lub usunięcia wad w drodze naprawy w terminie określonym w umowie, Zamawiający jest uprawniony do usunięcia wad w drodze naprawy na ryzyko i koszt Wykonawcy, zachowując przy tym inne uprawnienia przysługujące mu na podstawie umowy, a zwłaszcza roszczenia z tytułu rękojmi za wady fizyczne oraz kar umownych.
9. W przypadku trzykrotnej awarii tego samego elementu, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwego elementu w terminie nie dłuższym niż 14 dni roboczych od zgłoszenia na piśmie takiego żądania na nowy tego samego typu i o tych samych lub lepszych parametrach technicznych w okresie gwarancji i przedłużonej gwarancji (jeżeli Wykonawca oferuje przedłużoną gwarancję).



10. W przypadku wymiany środka transportu sanitarnego lub wyposażenia, jego części (podzespołu) lub napraw w okresie gwarancji, termin gwarancji na tę rzecz, część (podzespoł) biegnie na nowo od chwili dostarczenia rzeczy, części (podzespołu) wolnej od wad lub zwrócenia rzeczy, części (podzespołu) naprawionej.
11. Z wyłączeniem samochodów bazowych, czas naprawy lub wymiany wadliwych elementów dostarczonego towaru wyłączony jest z okresu gwarancyjnego. Czas trwania gwarancji będzie automatycznie wydłużony o czas trwania naprawy lub wymiany. Okres gwarancji jest wydłużony w przypadku naprawy trwającej dłużej niż 14 dni, liczonej od dnia zgłoszenia.
12. W przypadku, gdy w wyniku awarii lub usterki pojazdu bazowego lub zabudowy medycznej objętej gwarancją Zamawiający nie ma możliwości korzystania z ambulansu przez okres dłuższy niż 30 dni, licząc od chwili zgłoszenia awarii lub usterki, Wykonawca na swój koszt, niezwłocznie, tj. najpóźniej w terminie 4 dni od zgłoszenia takiego żądania przez Zamawiającego, zapewni Zamawiającemu na czas naprawy możliwość korzystania z pojazdu zastępczego o takich samych lub lepszych parametrach technicznych.
13. Postanowienia ustępu 12 niniejszego paragrafu mają analogiczne zastosowanie w przypadku awarii lub usterki elementów wyposażenia środka transportu, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze o takich samych lub lepszych parametrach technicznych w sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie miał możliwości korzystania z wyposażenia przez okres dłuższy niż 7 dni, licząc od chwili zgłoszenia awarii lub usterki. Wykonawca dostarczy zastępcze elementy wyposażenia wolne od wad do siedziby Zamawiającego w terminie 2 dni od dnia otrzymania pisemnego wezwania.
14. Wykonawca na własny koszt przeprowadzi przegląd przedsprzedażny (zerowy) ambulansu. Czynność ta zostanie odnotowana w książce przeglądów serwisowych.
15. Wykonawca gwarantuje okres obsługi pogwarancyjnej i na ten czas gwarantuje zabezpieczenie dostaw części zamiennych. Zamawiający wyraża zgodę na wskazanie podmiotu trzeciego świadczącego „obsługę pogwarancyjną”.
16. Ewentualne przysługujące Zamawiającemu roszczenia z tytułu udzielonej przez Wykonawcę gwarancji nie uchybiają uprawnieniom Zamawiającego z tytułu rękojmi na zasadach wskazanych w kodeksie cywilnym.
17. W przypadku sprzeczności między zapisami w umowie dotyczącymi gwarancji a warunkami gwarancji określonymi w dokumencie gwarancyjnym, pierwszeństwo mają zapisy zawarte w niniejszej umowie i załącznikach.

§ 6

Kary umowne

1. W przypadku zwłoki w realizacji dostawy, Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 1 % wartości brutto niniejszej umowy za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku zwłoki w dostarczeniu pojazdu zastępczego (pojazdów zastępczych) lub urządzenia zastępczego (urządzeń zastępczych) Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 0,1 % wartości brutto niniejszej umowy za każdy dzień zwłoki.
3. Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 0,02 % wartości umowy brutto, za każdy dzień zwłoki w naprawie pojazdu bazowego lub w przypadku naprawy lub wymiany na nowy poszczególnego elementu wyposażenia medycznego.
4. W przypadku o którym mowa w § 4 ust 1 niniejszej umowy, Zamawiający może nałożyć na Wykonawcę karę umowną w wysokości 10% wartości brutto niniejszej umowy.
5. W przypadku nieuzasadnionego odstąpienia przez Wykonawcę od realizacji niniejszej umowy lub w przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od niniejszej umowy z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Wykonawca, Zamawiający naliczy Wykonawcy karę umowną w wysokości 10 % wartości brutto niniejszej umowy.
6. Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,1% wartości umowy brutto, za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu świadectwa homologacji typu WE lub świadectw homologacji typu WE pojazdów (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części dla dostarczonego ambulansu, pozwalającego na zarejestrowanie i



- ewidencjonowanie dostarczonego ambulansu lub innych dokumentów, które będą potrzebne do rejestracji pojazdu lub prawidłowego korzystania z pojazdu.
7. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Zamawiający.
 8. Kary, o których mowa w § 6 nie wykluczają się wzajemnie.
 9. Łączna maksymalna wysokość kar umownych wyniesie nie więcej niż 20% wartości brutto niniejszej umowy.
 10. Wykonawca wyraża zgodę na potrącanie kar umownych z przysługującego mu od Zamawiającego wynagrodzenia
 11. Zapłata ww. kar umownych nie pozbawia Wykonawcy możliwości dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach wskazanych w kodeksie cywilnym.

§ 7

Koordynatorzy

Osobami koordynującymi wykonanie niniejszej umowy będą:

- a) ze strony Zamawiającego – tel.,
- b) ze strony Wykonawcy - tel.,

§ 8

Cesja praw

Wykonawca bez zgody Zamawiającego nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z Umowy, w całości lub w części.

§ 9

Zmiany Umowy

1. Zamawiający, nie przewiduje możliwości zmiany Umowy w przypadkach, gdy konieczność wprowadzenia zmian Umowy wynika z:
 - a) zmiany wynagrodzenia- w przypadku zmiany przepisów prawnych (np. VAT), jeżeli wpływa ona na wysokość należnego Wykonawcy wynagrodzenia – zgodnie ze zmienionymi przepisami;
2. Zamawiający, zgodnie z art. 455 ust. 1 pkt. 1 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, przewiduje możliwość zmian Umowy w przypadkach, gdy konieczność wprowadzenia zmian Umowy wynika:
 - a) zastąpienia ambulansu/ sprzętu, który ma być dostarczony w ramach realizacji niniejszej umowy, ambulansem/ sprzętem o wyższej jakości, w przypadkach, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy, pod warunkiem, iż cena wprowadzonego ambulansu/ sprzętu nie ulegnie zwiększeniu, a ambulans/ sprzęt będzie zgodny z opisem przedmiotu zamówienia.
3. Zmiany Umowy na podstawie § 9 ust. 2 wymaga zgody obu stron i pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 10

Postanowienia końcowe

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego i Pzp.
2. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej zastrzeżonej pod rygorem nieważności.
3. Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą przez sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania. Jeżeli Umowa nie będzie podpisana przez obie strony tego samego dnia przyjmuje się, że umowa została zawarta w dniu skutecznego doręczenia umowy na adres Wykonawcy, po podpisaniu i przesłaniu jej przez Zamawiającego.
5. Integralną część niniejszej umowy stanowią:
 - a) załącznik nr 1 – wypełniony przez Wykonawcę załącznik nr 1 do SWZ - Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia
 - b) załącznik nr 2 – formularz cenowy
 - c) załącznik nr 3- formularz ofertowy
 - d) załącznik nr 4- klauzula informacyjna SP ZOZ WSPR w Białymstoku
 - e) załącznik nr 5 – klauzula informacyjna, stanowiąca realizację obowiązku informacyjnego
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik nr 9 - Oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Składając ofertę do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Wojewódzkiej Stacji Pogotowia Ratunkowego w Białymstoku w postępowania w trybie przetargu nieograniczonego **na dostawę ambulansów medycznych do SP ZOZ WSPR w Białymstoku nr EOP.332.5.21**, działając w imieniu i na rzecz:

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

(nazwa wykonawcy/wykonawców)

Oświadczamy/(-my):

- o braku przynależności** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy Pzp*;
- o przynależności** do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 108 ust. 1 pkt. 5 ustawy Pzp*;

- wobec wykonawców, którzy złożyli oferty w niniejszym postępowaniu:

.....
.....

- wskazuję, że przygotowaliśmy ofertę niezależnie od siebie, na potwierdzenie czego załączam następujące dokumenty**

.....
.....

* *zaznaczyć właściwą odpowiedź lub niewłaściwe odpowiedzi skreślić*

** *Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 5, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust 2 Pzp. Zamawiający ocenia, czy podjęte przez Wykonawcę czynności są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez Wykonawcę czynności nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza wykonawcę.*

..... dnia

.....

podpis i pieczętka
upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Załącznik nr 10 do SWZ

.....dnia,.....

OŚWIADCZENIE

Do:
SP ZOZ WSPR w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15-874 Białymstoku.

Działając w imieniu Wykonawcy niniejszym oświadczamy, iż wraz z dostawą przedmiotu zamówienia określonego w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę ambulansów medycznych nr EOP.332.5.21 dostarczymy świadectwa homologacji typu WE lub świadectwa homologacji typu WE pojazdów (samochód bazowy wraz z zabudową medyczną), wydane zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Transportu, Budownictwa i Gospodarki Morskiej z dnia 25 marca 2013 r. w sprawie homologacji typu pojazdów samochodowych i przyczep oraz ich przedmiotów wyposażenia lub części dla dostarczonego ambulansu (dalej jako „świadectwo”).

Jednocześnie oświadczamy, iż dostarczone świadectwo będzie pozwalało na dokonanie rejestracji pojazdów i ewidencji pojazdów, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

W imieniu Wykonawcy:

Załącznik nr 11 do SWZ

Zgodnie z art. 12 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. informuję, iż:

- 1) Administratorem danych jest SP ZOZ WSPR w Białymstoku, ul. Poleska 89, 15-874 Białystok; email: sekretariat@wspr.bialystok.pl, tel. 85 663 73 01;
- 2) Kontakt do Inspektora Danych Osobowych - e-mail – iod@wspr.bialystok.pl;
- 3) Dane są zbierane w celach wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez SP ZOZ WSPR w Białymstoku, co oznacza w szczególności:
 - a) zawarcie i wykonanie niniejszej Umowy,
 - b) obsługę, dochodzenie i obronę w razie zaistnienia wzajemnych roszczeń.
- 4) Dane mogą być przekazywane podmiotom współpracującym z SP ZOZ WSPR w Białymstoku na podstawie zawartych umów, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w zakresie ochrony danych osobowych tj. w szczególności podmiotom świadczącym usługi informatyczne.;
- 5) Dane będą przechowywane przez okres obowiązywania Umowy, a także do czasu wygaśnięcia wzajemnych roszczeń wynikających z tej Umowy;
- 6) Przysługuje Panu/Pani prawo do dostępu do własnych danych, ich sprostowania, usunięcia, lub ograniczenia przetwarzania lub prawo do wniesienia sprzeciwu do przetwarzania danych;
- 7) Wspomniane prawa można zrealizować za pomocą pisemnych wniosków znajdujących się na stronie www.pogotowie.bialystok.pl lub w sekretariacie SP ZOZ WSPR, ul. Poleska 89, 15-874 Białystok;
- 8) Przysługuje Panu/Pani prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- 9) Podanie danych zawartych w umowie jest niezbędne w związku z jej realizacją;
- 10) Dane wprowadzone do systemu informatycznego nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany oraz nie będą poddawane profilowaniu;
- 11) Administrator danych dokłada wszelkich starań, aby zapewnić wszelkie środki fizycznej, technicznej i organizacyjnej ochrony danych osobowych przed ich przypadkowym czy umyślnym zniszczeniem, przypadkową utratą, zmianą, nieuprawnionym ujawnieniem, wykorzystaniem czy dostępem, zgodnie ze wszystkimi obowiązującymi przepisami;
- 12) Oświadczam, iż zapoznałem się z ww. informacją, podpisując niniejszą umowę akceptuję jej treść.



Załącznik nr 12 do SWZ

Klauzula informacyjna, stanowiąca realizację obowiązku informacyjnego

Administratorem przetwarzanych danych osobowych jest Minister Finansów, Funduszy i Polityki Regionalnej, pełniący funkcję Instytucji Zarządzającej Programem Operacyjnym Infrastruktura i Środowisko 2014-2020 (PO IiŚ 2014-2020), z siedzibą przy ul. Wspólnej 2/4, 00-926 Warszawa.

Minister Zdrowia pełniący funkcję Instytucji Pośredniczącej PO IiŚ 2014-2020 jest podmiotem przetwarzającym dane osobowe na podstawie porozumienia zawartego z administratorem (tzw. procesorem).

Dane osobowe przetwarzane będą na potrzeby realizacji PO IiŚ 2014-2020, w tym w szczególności w celu realizacji projektu w ramach Osi Priorytetowej IX Wzmocnienie strategicznej infrastruktury ochrony zdrowia.

Podanie danych jest dobrowolne, ale konieczne do realizacji ww. celu, związanego z wdrażaniem Programu. Odmowa ich podania jest równoznaczna z brakiem możliwości podjęcia stosownych działań.

Przetwarzanie danych osobowych odbywa się w związku:

1. z realizacją ciążącego na administratorze obowiązku prawnego (art. 6 ust. 1 lit. c RODO), wynikającego z następujących przepisów prawa:

- g) rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady nr 1303/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. ustanawiającego wspólne przepisy dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego, Funduszu Spójności, Europejskiego Funduszu Rolnego na rzecz Rozwoju Obszarów Wiejskich oraz Europejskiego Funduszu Morskiego i Rybackiego, oraz ustanawiającego przepisy ogólne dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego, Funduszu Spójności i Europejskiego Funduszu Morskiego i Rybackiego oraz uchylającego Rozporządzenie Rady (WE) nr 1083/2006,
- h) rozporządzenia wykonawczego Komisji (UE) nr 1011/2014 z dnia 22 września 2014 r. ustanawiającego szczegółowe przepisy wykonawcze do rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1303/2013 w odniesieniu do wzorów służących do przekazywania Komisji określonych informacji oraz szczegółowe przepisy dotyczące wymiany informacji między beneficjentami a instytucjami zarządzającymi, certyfikującymi, audytowymi i pośredniczącymi,
- i) Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE, Euratom) 2018/1046 z dnia 18 lipca 2018 r. w sprawie zasad finansowych mających zastosowanie do budżetu ogólnego Unii, zmieniające rozporządzenia (UE) nr 1296/2013, (UE) nr 1301/2013, (UE) nr 1303/2013, (UE) nr 1304/2013, (UE) nr 1309/2013, (UE) nr 1316/2013, (UE) nr 223/2014 i (UE) nr 283/2014 oraz decyzję nr 541/2014/UE, a także uchylające rozporządzenie (UE, Euratom) nr 966/2012,
- j) ustawy z dnia 11 lipca 2014 r. o zasadach realizacji programów w zakresie polityki spójności finansowanych w perspektywie finansowej 2014-2020,
- k) ustawy z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego,
- l) ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych.

2. z wykonywaniem przez administratora zadań realizowanych w interesie publicznym lub ze sprawowaniem władzy publicznej powierzonej administratorowi (art. 6 ust. 1 lit. e RODO),

3. z realizacją umowy, gdy osoba, której dane dotyczą, jest jej stroną, a przetwarzanie danych osobowych jest niezbędne do jej zawarcia oraz wykonania (art. 6 ust. 1 lit. b RODO).

Minister może przetwarzać różne rodzaje danych, w tym przede wszystkim:

- 1) dane identyfikacyjne, w tym w szczególności: imię, nazwisko, miejsce zatrudnienia / formę prowadzenia działalności gospodarczej, stanowisko; w niektórych przypadkach także PESEL, NIP, REGON,
- 2) dane dotyczące zatrudnienia, w tym w szczególności: otrzymywane wynagrodzenie oraz wymiar czasu pracy,
- 3) dane kontaktowe, w tym w szczególności: adres e-mail, nr telefonu, nr fax, adres do korespondencji,

4) dane o charakterze finansowym, w tym szczególności: nr rachunku bankowego, kwotę przyznanych środków, informacje dotyczące nieruchomości (nr działki, nr księgi wieczystej, nr przyłącza gazowego),
Dane pozyskiwane są bezpośrednio od osób, których one dotyczą, albo od instytucji i podmiotów zaangażowanych w realizację Programu, w tym w szczególności: od wnioskodawców, beneficjentów, partnerów.

Odbiorcami danych osobowych mogą być:

- d) podmioty, którym Instytucja Zarządzająca PO IiŚ 2014-2020 powierzyła wykonywanie zadań związanych z realizacją Programu, w tym w szczególności podmioty pełniące funkcje Instytucji Pośredniczących i Wdrażających,
- e) instytucje, organy i agencje Unii Europejskiej (UE), a także inne podmioty, którym UE powierzyła wykonywanie zadań związanych z wdrażaniem PO IiŚ 2014-2020,
- f) podmioty świadczące usługi, w tym związane z obsługą i rozwojem systemów teleinformatycznych oraz zapewnieniem łączności, w szczególności dostawcy rozwiązań IT i operatorzy telekomunikacyjni .

Dane osobowe będą przechowywane przez okres wskazany w art. 140 ust. 1 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 1303/2013 z dnia 17 grudnia 2013 r. oraz jednocześnie przez czas nie krótszy niż 10 lat od dnia przyznania ostatniej pomocy w ramach PO IiŚ 2014-2020 - z równoczesnym uwzględnieniem przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.

Osobie, której dane dotyczą, przysługuje:

- prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii (art. 15 RODO),
- prawo do sprostowania swoich danych (art. 16 RODO),
- prawo do usunięcia swoich danych (art. 17 RODO) - jeśli nie zaistniały okoliczności, o których mowa w art. 17 ust. 3 RODO,
- prawo do żądania od administratora ograniczenia przetwarzania swoich danych (art. 18 RODO),
- prawo do przenoszenia swoich danych (art. 20 RODO) - jeśli przetwarzanie odbywa się na podstawie umowy: w celu jej zawarcia lub realizacji (w myśl art. 6 ust. 1 lit. b RODO), oraz w sposób zautomatyzowany ,
- prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania swoich danych (art. 21 RODO) - jeśli przetwarzanie odbywa się w celu wykonywania zadania realizowanego w interesie publicznym lub w ramach sprawowania władzy publicznej, powierzonej administratorowi (tj. w celu, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. e RODO),
- prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (art. 77 RODO) - w przypadku, gdy osoba uzna, iż przetwarzanie jej danych osobowych narusza przepisy RODO lub inne krajowe przepisy regulujące kwestię ochrony danych osobowych, obowiązujące w Rzeczypospolitej Polskiej.

W przypadku pytań, kontakt z Inspektorem Ochrony Danych Osobowych Ministerstwa Funduszy i Polityki Regionalnej jest możliwy:

- c) pod adresem: ul. Wspólna 2/4, 00-926 Warszawa,
- d) pod adresem e-mail: IOD@mfipr.gov.pl.

Dane osobowe nie będą objęte procesem zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania.