

Ogłoszenie nr 645266-N-2018 z dnia 2018-11-07 r.

Specjalistyczny Szpital im. dr Alfreda Sokołowskiego: Dostawa zestawu urządzeń i oprogramowania do wyposażenia oddziału rehabilitacji kardiologicznej.

OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - Dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: Zamieszczanie obowiązkowe

Ogłoszenie dotyczy: Zamówienia publicznego

Zamówienie dotyczy projektu lub programu współfinansowanego ze środków Unii Europejskiej

Nie

Nazwa projektu lub programu

O zamówienie mogą ubiegać się wyłącznie zakłady pracy chronionej oraz wykonawcy, których działalność, lub działalność ich wyodrębnionych organizacyjnie jednostek, które będą realizowały zamówienie, obejmuje społeczną i zawodową integrację osób będących członkami grup społecznie marginalizowanych

Nie

Należy podać minimalny procentowy wskaźnik zatrudnienia osób należących do jednej lub więcej kategorii, o których mowa w art. 22 ust. 2 ustawy Pzp, nie mniejszy niż 30%, osób zatrudnionych przez zakłady pracy chronionej lub wykonawców albo ich jednostki (w %)

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

Postępowanie przeprowadza centralny zamawiający

Nie

Postępowanie przeprowadza podmiot, któremu zamawiający powierzył/powierzyli przeprowadzenie postępowania

Nie

Informacje na temat podmiotu któremu zamawiający powierzył/powierzyli prowadzenie postępowania:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie przez zamawiających

Nie

Jeżeli tak, należy wymienić zamawiających, którzy wspólnie przeprowadzają postępowanie oraz podać adresy ich siedzib, krajowe numery identyfikacyjne oraz osoby do kontaktów wraz z danymi do kontaktów:

Postępowanie jest przeprowadzane wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej

Nie

W przypadku przeprowadzania postępowania wspólnie z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej – mające zastosowanie krajowe prawo zamówień publicznych:

Informacje dodatkowe:

I. 1) NAZWA I ADRES: Specjalistyczny Szpital im. dr Alfreda Sokołowskiego, krajowy numer identyfikacyjny 89004744600000, ul. ul. Sokołowskiego 4 , 58309 Wałbrzych, woj. dolnośląskie, państwo Polska, tel. 746 489 742, e-mail szpitalsokolowski@zdrowie.walbrzych.pl, faks 746 489 746.

Adres strony internetowej (URL): www.bip.zdrowie.walbrzych.pl

Adres profilu nabywcy:

Adres strony internetowej pod którym można uzyskać dostęp do narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne www.bip.zdrowie.walbrzych.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Podmiot prawa publicznego

I.3) WSPÓLNE UDZIELANIE ZAMÓWIENIA (jeżeli dotyczy):

Podział obowiązków między zamawiającymi w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania, w tym w przypadku wspólnego przeprowadzania postępowania z zamawiającymi z innych państw członkowskich Unii Europejskiej (który z zamawiających jest odpowiedzialny za przeprowadzenie postępowania, czy i w jakim zakresie za przeprowadzenie postępowania odpowiadają pozostali zamawiający, czy zamówienie będzie udzielane przez każdego z zamawiających indywidualnie, czy zamówienie zostanie udzielone w imieniu i na rzecz pozostałych zamawiających):

I.4) KOMUNIKACJA:

Nieograniczony, pełny i bezpośredni dostęp do dokumentów z postępowania można uzyskać pod adresem (URL)

Tak

www.bip.zdrowie.walbrzych.pl

Adres strony internetowej, na której zamieszczona będzie specyfikacja istotnych warunków

zamówienia

Tak

www.bip.zdrowie.walbrzych.pl

Dostęp do dokumentów z postępowania jest ograniczony - więcej informacji można uzyskać pod adresem

Nie

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu należy przesyłać:

Elektronicznie

Nie

adres

Dopuszczone jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Nie

Inny sposób:

Wymagane jest przesłanie ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w inny sposób:

Tak

Inny sposób:

forma pisemna

Adres:

siedziba zamawiającego, Sokołowskiego 4, 58-309 Wałbrzych

Komunikacja elektroniczna wymaga korzystania z narzędzi i urządzeń lub formatów plików, które nie są ogólnie dostępne

Nie

Nieograniczony, pełny, bezpośredni i bezpłatny dostęp do tych narzędzi można uzyskać pod

adresem: (URL)

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa zestawu urządzeń i oprogramowania do wyposażenia oddziału rehabilitacji kardiologicznej.

Numer referencyjny: Zp/85/PN-76/18

Przed wszczęciem postępowania o udzielenie zamówienia przeprowadzono dialog techniczny

Nie

II.2) Rodzaj zamówienia: Dostawy

II.3) Informacja o możliwości składania ofert częściowych

Zamówienie podzielone jest na części:

Tak

Oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu można składać w odniesieniu do:

wszystkich części

Zamawiający zastrzega sobie prawo do udzielenia łącznie następujących części lub grup części:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które może zostać udzielone zamówienie jednemu wykonawcy:

2

II.4) Krótki opis przedmiotu zamówienia (wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań) a w przypadku partnerstwa

innowacyjnego - określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty

budowlane: Liczba pakietów – 2 Pakiet nr 1 – Rejestrator holtera EKG z oprogramowaniem, holter ciśnieniowy z oprogramowaniem, zestaw do próby wysiłkowej z oprogramowaniem, zestawem komputerowym integracją z systemem Pakiet nr 2 – Aparat EKG

II.5) Główny kod CPV: 33100000-1

Dodatkowe kody CPV:

Kod CPV
33123210-3
48900000-7

II.6) Całkowita wartość zamówienia (jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

PLN

(w przypadku umów ramowych lub dynamicznego systemu zakupów – szacunkowa całkowita maksymalna wartość w całym okresie obowiązywania umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów)

II.7) Czy przewiduje się udzielenie zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 i 7 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp: Nie

Określenie przedmiotu, wielkości lub zakresu oraz warunków na jakich zostaną udzielone zamówienia, o których mowa w art. 67 ust. 1 pkt 6 lub w art. 134 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp:

II.8) Okres, w którym realizowane będzie zamówienie lub okres, na który została zawarta umowa ramowa lub okres, na który został ustanowiony dynamiczny system zakupów:miesiącach: *lub* **dniach:** 42*lub***data rozpoczęcia:** *lub* **zakończenia:**

II.9) Informacje dodatkowe: Główny kod CPV : 33100000-1 urządzenia medyczne Dodatkowe kody CPV : 33123210-3 urządzenia do monitorowania czynności serca (dotyczy pakietu nr 1) 48900000-7 różne pakiety oprogramowania i systemy komputerowe (dotyczy pakietu nr 1, 2) 33123200-0 urządzenia do elektrokardiografii (dotyczy pakietu nr 2)

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM**III.1) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU****III.1.1) Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów**

Określenie warunków: na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie

uznana za najkorzystniejszą tj. : posiadanie odpisu z właściwego rejestru – na podstawie odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy;

Informacje dodatkowe

III.1.2) Sytuacja finansowa lub ekonomiczna

Określenie warunków:

Informacje dodatkowe

III.1.3) Zdolność techniczna lub zawodowa

Określenie warunków: na podstawie załączonego do oferty przetargowej oświadczenia oraz dokumentów do których przekazania może zostanie wezwany Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą tj. : 1) posiadanie zdolności zawodowych w zakresie świadczenia dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności w zakresie urządzeń medycznych na podstawie wykazu wykonanych dostaw, w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, 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 podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane , oraz załączeniem dowodów określających, czy te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy urządzeń medycznych były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych 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 okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające uch należyte wykonywanie powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności w zakresie urządzeń do monitorowania czynności serca (dotyczy pakietu nr 1), różne pakiety oprogramowania i systemy komputerowe (dotyczy pakietu nr 1, 2), urządzenia do elektrokardiografii (dotyczy pakietu nr 2) na kwotę minimum: dla pakietu nr 1 – 55 000,00zł; dla pakietu nr 2 – 5 000,00 zł; każda z dostaw;

Zamawiający wymaga od wykonawców wskazania w ofercie lub we wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu imion i nazwisk osób wykonujących czynności przy realizacji zamówienia wraz z informacją o kwalifikacjach zawodowych lub doświadczeniu tych osób:

Informacje dodatkowe:

III.2) PODSTAWY WYKLUCZENIA

III.2.1) Podstawy wykluczenia określone w art. 24 ust. 1 ustawy Pzp

III.2.2) Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 24 ust. 5 ustawy

Pzp Tak Zamawiający przewiduje następujące fakultatywne podstawy wykluczenia: Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 2 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 3 ustawy Pzp)

Tak (podstawa wykluczenia określona w art. 24 ust. 5 pkt 4 ustawy Pzp)

III.3) WYKAZ OŚWIADCZEŃ SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W CELU WSTĘPNEGO POTWIERDZENIA, ŻE NIE PODLEGA ON WYKLUCZENIU ORAZ SPEŁNIA WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ SPEŁNIA KRYTERIA SELEKCJI

Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu

Tak

Oświadczenie o spełnianiu kryteriów selekcji

Nie

III.4) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW , SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 3 USTAWY PZP:

1. Odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy. 2. Wykaz dostaw urządzeń medycznych, wykonanych odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia , a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, 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 podmiotów, na rzecz których dostawy urządzeń medycznych, zostały wykonane, oraz załączeniem dowodów określających, czy

te dostawy zostały wykonane lub są wykonywane należycie, przy czym dowodami, o których mowa są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a w przypadku świadczeń okresowych 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 okresowych 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 o dopuszczenie do udziału w postępowaniu tj. wykonanie co najmniej dwóch dostaw w zakresie odpowiadającym swoim rodzajem przedmiotowi zamówienia, a w szczególności w zakresie urządzeń do monitorowania czynności serca (dotyczy pakietu nr 1), różne pakiety oprogramowania i systemy komputerowe (dotyczy pakietu nr 1, 2), urządzenia do elektrokardiografii (dotyczy pakietu nr 2) na kwotę minimum: dla pakietu nr 1 – 55 000,00zł; dla pakietu nr 2 – 5 000,00 zł; każda z dostaw; 3. Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia dopuszczony jest do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017r. poz. 211) dotyczy urządzeń medycznych. 4. Oświadczenie Wykonawcy, iż oferowany przedmiot zamówienia posiada certyfikat CE. 5. Opisy, fotografie (katalogi) przedmiotu zamówienia w języku polskim- z dokładnym wskazaniem, której pozycji dotyczy dany opis, fotografia (katalog). Opisy, fotografie (katalogi) mają odzwierciedlać opis przedmiotu zamówienia zgodnego z załącznikiem nr 1 do SIWZ.

III.5) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 1 USTAWY PZP

III.5.1) W ZAKRESIE SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU:

III.5.2) W ZAKRESIE KRYTERIÓW SELEKCJI:

III.6) WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW SKŁADANYCH PRZEZ WYKONAWCĘ W POSTĘPOWANIU NA WEZWANIE ZAMAWIAJACEGO W CELU POTWIERDZENIA OKOLICZNOŚCI, O KTÓRYCH MOWA W ART. 25 UST. 1 PKT 2 USTAWY PZP

III.7) INNE DOKUMENTY NIE WYMIENIONE W pkt III.3) - III.6)

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) OPIS

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: Przetarg nieograniczony

IV.1.2) Zamawiający żąda wniesienia wadium:

Tak

Informacja na temat wadium

Kwota wadium wymagana do wzięcia udziału w postępowaniu: dla pakietu nr 1 – 3 300,00 zł. dla pakietu nr 2 – 300,00 zł. **DATA UZNANIA WPŁATY BĘDZIE DATA WPŁYWU NA KONTO ZAMAWIAJĄCEGO.** Konto bankowe: Bank Zachodni WBK S.A. o/Wałbrzych 36 1500 1764 1217 6005 2413 0000. Potwierdzenie wniesienia wadium należy dołączyć do oferty. Oferta nie zabezpieczona akceptowalną formą wadium zostanie odrzucona bez rozpatrywania. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach: 1) pieniądzu, 2) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym, że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym, 3) gwarancjach bankowych, 4) gwarancjach ubezpieczeniowych, 5) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (tekst jednolity: Dz. U. Nr 109, poz. 1158). Gwarancja ubezpieczeniowa lub gwarancja bankowa złożona, jako zabezpieczenie wadium musi posiadać okres ważności nie krótszy niż okres związania ofertą. Informacje dodatkowe: 1) wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert. W przypadku wnoszenia wadium w formie pieniężnej za termin wniesienia wadium przyjmuje się datę uznania rachunku bankowego Zamawiającego, 2) w przypadku wnoszenia wadium w innej formie, kopię dokumentu należy dołączyć do oferty, a oryginał złożyć w osobnej kopercie (która nie zostanie włożona do koperty z ofertą przetargową) w siedzibie Zamawiającego – Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia, budynek C, opisując wadium w na nie otwierać przed 3) wadium będzie zwrócone w terminie i na warunkach wskazanych w art. 46 ust.1-4 Pzp, 4) Zamawiający zatrzyma wadium w przypadkach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 Pzp. 5) Wadium wniesione na podstawie art. 45 ust. 6 ustawy pzp w innej formie niż pieniądzu, winno zawierać, niebudzące wątpliwości interpretacyjnych zapisy dotyczące wypłaty i zatrzymania wadium przez Zamawiającego. W szczególności dotyczy to przesłanek zawartych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy pzp, poprzez wyszczególnienie w zapisach wszystkich przypadków umożliwiających zatrzymanie Zamawiającemu wadium i jego bezwarunkowej wypłaty, po spełnieniu któregośkolwiek z warunków określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy pzp.

IV.1.3) Przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia:

Nie

Należy podać informacje na temat udzielania zaliczek:

IV.1.4) Wymaga się złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Dopuszcza się złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia do ofert katalogów elektronicznych:

Nie

Informacje dodatkowe:

IV.1.5.) Wymaga się złożenia oferty wariantowej:

Nie

Dopuszcza się złożenie oferty wariantowej

Złożenie oferty wariantowej dopuszcza się tylko z jednoczesnym złożeniem oferty zasadniczej:

IV.1.6) Przewidywana liczba wykonawców, którzy zostaną zaproszeni do udziału w postępowaniu
(przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne)

Liczba wykonawców

Przewidywana minimalna liczba wykonawców

Maksymalna liczba wykonawców

Kryteria selekcji wykonawców:

IV.1.7) Informacje na temat umowy ramowej lub dynamicznego systemu zakupów:

Umowa ramowa będzie zawarta:

Czy przewiduje się ograniczenie liczby uczestników umowy ramowej:

Przewidziana maksymalna liczba uczestników umowy ramowej:

Informacje dodatkowe:

Zamówienie obejmuje ustanowienie dynamicznego systemu zakupów:

Adres strony internetowej, na której będą zamieszczone dodatkowe informacje dotyczące dynamicznego systemu zakupów:

Informacje dodatkowe:

W ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów dopuszcza się złożenie ofert w formie katalogów elektronicznych:

Przewiduje się pobranie ze złożonych katalogów elektronicznych informacji potrzebnych do sporządzenia ofert w ramach umowy ramowej/dynamicznego systemu zakupów:

IV.1.8) Aukcja elektroniczna

Przewidziane jest przeprowadzenie aukcji elektronicznej (*przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem*) Nie

Należy podać adres strony internetowej, na której aukcja będzie prowadzona:

Należy wskazać elementy, których wartości będą przedmiotem aukcji elektronicznej:

Przewiduje się ograniczenia co do przedstawionych wartości, wynikające z opisu przedmiotu zamówienia:

Należy podać, które informacje zostaną udostępnione wykonawcom w trakcie aukcji elektronicznej oraz jaki będzie termin ich udostępnienia:

Informacje dotyczące przebiegu aukcji elektronicznej:

Jaki jest przewidziany sposób postępowania w toku aukcji elektronicznej i jakie będą warunki, na jakich wykonawcy będą mogli licytować (minimalne wysokości postąpień):

Informacje dotyczące wykorzystywanego sprzętu elektronicznego, rozwiązań i specyfikacji technicznych w zakresie połączeń:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w aukcji elektronicznej:

Informacje o liczbie etapów aukcji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Czy wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postąpień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Warunki zamknięcia aukcji elektronicznej:

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert:

IV.2.2) Kryteria

Kryteria	Znaczenie
cena	60,00
Termin dostawy przedmiotu zamówienia	40,00

IV.2.3) Zastosowanie procedury, o której mowa w art. 24aa ust. 1 ustawy Pzp (przetarg nieograniczony)

Tak

IV.3) Negocjacje z ogłoszeniem, dialog konkurencyjny, partnerstwo innowacyjne

IV.3.1) Informacje na temat negocjacji z ogłoszeniem

Minimalne wymagania, które muszą spełniać wszystkie oferty:

Przewidziane jest zastrzeżenie prawa do udzielenia zamówienia na podstawie ofert wstępnych bez przeprowadzenia negocjacji

Przewidziany jest podział negocjacji na etapy w celu ograniczenia liczby ofert:

Należy podać informacje na temat etapów negocjacji (w tym liczbę etapów):

Informacje dodatkowe

IV.3.2) Informacje na temat dialogu konkurencyjnego

Opis potrzeb i wymagań zamawiającego lub informacja o sposobie uzyskania tego opisu:

Informacja o wysokości nagród dla wykonawców, którzy podczas dialogu konkurencyjnego przedstawili rozwiązania stanowiące podstawę do składania ofert, jeżeli zamawiający przewiduje nagrody:

Wstępny harmonogram postępowania:

Podział dialogu na etapy w celu ograniczenia liczby rozwiązań:

Należy podać informacje na temat etapów dialogu:

Informacje dodatkowe:

IV.3.3) Informacje na temat partnerstwa innowacyjnego

Elementy opisu przedmiotu zamówienia definiujące minimalne wymagania, którym muszą odpowiadać wszystkie oferty:

Podział negocjacji na etapy w celu ograniczeniu liczby ofert podlegających negocjacom poprzez zastosowanie kryteriów oceny ofert wskazanych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia:

Informacje dodatkowe:

IV.4) Licytacja elektroniczna

Adres strony internetowej, na której będzie prowadzona licytacja elektroniczna:

Adres strony internetowej, na której jest dostępny opis przedmiotu zamówienia w licytacji elektronicznej:

Wymagania dotyczące rejestracji i identyfikacji wykonawców w licytacji elektronicznej, w tym wymagania techniczne urządzeń informatycznych:

Sposób postępowania w toku licytacji elektronicznej, w tym określenie minimalnych wysokości postępień:

Informacje o liczbie etapów licytacji elektronicznej i czasie ich trwania:

Czas trwania:

Wykonawcy, którzy nie złożyli nowych postępień, zostaną zakwalifikowani do następnego etapu:

Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w licytacji elektronicznej:

Data: godzina:

Termin otwarcia licytacji elektronicznej:

Termin i warunki zamknięcia licytacji elektronicznej:

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego, albo ogólne warunki umowy, albo wzór umowy:

Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy:

Informacje dodatkowe:

IV.5) ZMIANA UMOWY

Przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: Tak

Należy wskazać zakres, charakter zmian oraz warunki wprowadzenia zmian:

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy zgodnie z art. 144 ust. 1 pkt. 6 ustawy Pzp.

IV.6) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.6.1) Sposób udostępniania informacji o charakterze poufnym (jeżeli dotyczy):

Środki służące ochronie informacji o charakterze poufnym

IV.6.2) Termin składania ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu:

Data: 2018-11-16, godzina: 10:00,

Skrócenie terminu składania wniosków, ze względu na pilną potrzebę udzielenia zamówienia (przetarg nieograniczony, przetarg ograniczony, negocjacje z ogłoszeniem):

Nie

Wskazać powody:

Język lub języki, w jakich mogą być sporządzane oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu

> język polski

IV.6.3) Termin związania ofertą: do: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert)

IV.6.4) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: Nie

IV.6.5) Przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, jeżeli środki służące sfinansowaniu zamówień na badania naukowe lub prace rozwojowe, które zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane

Nie

IV.6.6) Informacje dodatkowe:

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Specjalistyczny Szpital im. dra Alfreda Sokołowskiego w Wałbrzychu
- inspektorem ochrony danych osobowych w Specjalistycznym Szpitalu im. dra Alfreda Sokołowskiego jest Pan Jarosław Golec, mail: iod@zdrowie.walbrzych.pl, tel. 0/74 6489696; Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na dostawy zestawu urządzeń i oprogramowania do wyposażenia oddziału rehabilitacji kardiologicznej" – nr Zp/85/PN-76/18 prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy 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;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan: - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących; - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*;
- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**;
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- 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. *Wyjaśnienie: 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. **Wyjaśnienie: 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.

ZAŁĄCZNIK I - INFORMACJE DOTYCZĄCE OFERT CZĘŚCIOWYCH

Część Rejestrator holtera EKG z oprogramowaniem, holter ciśnieniowy z oprogramowaniem,
nr: 1 **Nazwa:** zestaw do próby wysiłkowej z oprogramowaniem, zestawem komputerowym integracją z systemem

1) Krótki opis przedmiotu zamówienia (*wielkość, zakres, rodzaj i ilość dostaw, usług lub robót budowlanych lub określenie zapotrzebowania i wymagań*) **a w przypadku partnerstwa innowacyjnego -określenie zapotrzebowania na innowacyjny produkt, usługę lub roboty budowlane:** ASORTYMENT SZCZEGÓŁOWY JEDN. MIARY ILOŚĆ CENA NETTO VAT WARTOŚĆ NETTO WARTOŚĆ BRUTTO
Rejestrator holter EKG wraz z oprogramowaniem szt. 2 Holter ciśnieniowy wraz z oprogramowaniem do analizy szt. 1 Bieżnia wraz z oprogramowaniem, zestawem komputerowym integracją z systemem szt. 1
Razem: I. Rejestrator Holter EKG wraz z oprogramowaniem (szt. 2) Opis funkcjonalności systemu sieciowego do analizy badań EKG i ciśnieniowych metodą holtera, skład systemu: • oprogramowanie sieciowe – licencja na 5 użytkowników on-line (do 200 użytkowników offline) • oprogramowanie do analizy holtera EKG – licencja na 2 stanowisko opisowe • uniwersalny 12 i 3 kanałowy rejestrator holterowski EKG holter ciśnieniowy z oprogramowaniem – Oprogramowanie sieciowe Oprogramowanie zapewniające możliwość zdalnej pracy z oprogramowaniem do analizy badań EKG oraz ciśnieniowych metodą holtera, w sieci lokalnej oraz przez internet w strukturze Klient-Serwer. Automatyczna synchronizacja danych Oprogramowanie umożliwiające niezależną pracę 5 użytkownikom jednocześnie z możliwością rozszerzenia o kolejnych. System zarządzany przez administratora dodającego użytkowników (login, hasło) i nadającego im określone uprawnienia: podgląd/drukowanie raportów, zakładanie karty nowego pacjenta, analiza zapisów holterowskich, edycja raportów, modyfikowanie danych w karcie pacjenta, kasowanie kart pacjentów, weryfikacja wyników, archiwizacja danych. Możliwość tworzenia własnej struktury organizacyjnej: siedziba główna, oddziały, pododdziały, poradnie oraz nadawanie uprawnień użytkownikom do pracy w określonej strukturze. System zapewniający pełną identyfikację rejestratorów pracujących w strukturze oraz zapisów. Możliwość rozszerzenia systemu o pracę z

aparatami EKG. Oprogramowanie do analizy zapisów holterowskich EKG 3 oraz 12 kanałowych – funkcje systemu Wielokanałowa automatyczna detekcja i klasyfikacja zaburzeń rytmu serca. Możliwość pełnej edycji weryfikacji wykrytych arytmii. Automatyczne wykrywanie artefaktów. Analiza zapisów wielodniowych do 30 dni, 3 kanałowe – pliki do 7 dni lub wielokrotność, 12 kanałowe – pliki do 3 dni lub wielokrotność. Analiza zapisu w oparciu o tworzenie klas wzorców pobudzeń. Analiza prospektywna i retrospektywna. Możliwość wyborów kanałów do analizy arytmii i ST od 1 do 12 odprowadzeń. Możliwość pominięcia wykrywania pobudzeń na początku i końcu zapisu poprzez ręczne zaznaczenie. Możliwość przeklasyfikowania grupy i wybranego pobudzenia, ręczne usuwanie i dodawanie pobudzeń. Możliwość automatycznego wyszukania pobudzeń podobnych do wskazanego przez lekarza w obrębie danej klasy. Oznaczenie na zapisie EKG aktywności pacjenta (przy zastosowaniu rejestratorów z akcelerometrem 3D). Wykrywanie i analiza migotania przedsionków. Analiza dobowa częstości rytmu serca HR. Analiza ST, obniżenie/uniesienie dla wszystkich rejestrowanych kanałów EKG. Detekcja i analiza skuteczności pracy rozruszników serca. Możliwość konfiguracji raportu końcowego. Edycja fragmentów zapisu EKG, które mają znaleźć się w raporcie. Możliwość przeglądania i wydruku markerów pacjenta. Oprogramowanie i raporty w języku polskim, Baza danych pacjentów wraz z ich badaniami. Identyfikacja poprzez programowanie rejestratorów przed badaniem – nazwisko i ID pacjenta. Możliwość edycji i tworzenia własnego panelu zakładek z kolejnymi krokami analizy zapisu. Możliwość przygotowania szablonu opisu badania, edytor zdań diagnostycznych, zapisywanie wielu szablonów opisów badań. Analiza odcinka QT. Analiza HRV w dziedzinie czasu i częstotliwości. Analiza HRT (Heart Rate Turbulence). Analiza bezdechu nocnego. Obsługa rejestratorów: • 12 kanałowego z 10 elektrod • 12 kanałowego z 5 elektrod – 3 kanały EKG • 3 kanałowego z 7 elektrod • 3 kanałowego z 5 elektrod. Możliwość rozszerzenia funkcjonalności systemu analizującego o analizy: SAECG, VCG, TWA. 2 szt. Uniwersalny rejestrator 12 i 3 kanałowy. Rejestrator do zapisów: 12 kanałowych oraz 3 kanałowych, 2 kable EKG na wyposażeniu. Automatyczne wykrywanie podłączanego kabla i tryb pracy 3 lub 12 kanałowego. Współpraca z kablem 10 odprowadzeniowym dla zapisów 12 kanałowych oraz z kablem 5 odprowadzeniowym dla zapisów 3 kanałowych. Zapis na karcie pamięci typu SD, możliwość wymiany kart pamięci. Czas rejestracji minimum 14 dni w trybie 3 i 12 kanałowym. Wysoka jakość sygnału EKG: - przetwornik A/C: 24 bit, - archiwizacja sygnału EKG z wybraną częstotliwością minimum 250 próbek/kanał z możliwością ustawienia w rejestratorze do 1000 próbek/kanał. - kable pacjenta ekranowane. Wykrywanie pozycji i aktywności dobowej pacjenta: rejestrator wyposażony w akcelerometr 3D. Dokładna detekcja stymulatorów serca, częstotliwość próbkowania minimum 30000 Hz/kanał. Zasilanie z jednej baterii lub akumulatora, możliwość wymiany w czasie badania z kontynuacją rozpoczętego zapisu. Odporność rejestratora na zniszczenie pod wpływem zalania cieczą – klasa wodoszczelności IPX6. Rejestrator wyposażony w wyświetlacz graficzny, nawigacja przy pomocy klawiszy nawigacyjnych.

Podgląd zapisu EKG przed rozpoczęciem i w czasie badania na wyświetlaczu rejestratora 3 kanałów EKG jednocześnie, sygnalizacja złego kontaktu elektrod. Możliwość bezprzewodowej komunikacji Bluetooth rejestratora z komputerem - podgląd zapisu EKG, uruchamianie badania Programowanie parametrów rejestratora przed rozpoczęciem zapisu przy pomocy klawiszy funkcyjnych i wyświetlacza. Klawisz markera zdarzeń pacjenta Kompaktowe wymiary rejestratora: maksymalnie 80 x 60 x 20 mm Niewielka waga rejestratora: bez kabla z baterią poniżej 80g Szybki transfer danych do komputera z karty pamięci: przez kabel USB lub czytnik kart pamięci Zabezpieczenie przed przypadkowym skasowaniem nieodczytanego zapisu Identyfikacja badań przed rozpoczęciem zapisu: możliwość wprowadzenia numeru identyfikacyjnego za pomocą klawiatury funkcyjnej i wyświetlacza lub za pomocą oprogramowania PC. Pokrowiec na rejestrator w pełni ochraniający urządzenie przed uszkodzeniem z możliwością mocowania na pasie biodrowym lub naramiennym. II. Holter ciśnieniowy wraz z oprogramowaniem do analizy Funkcja konfiguracji rejestratora przed startem badania Możliwość wyłączenia wyświetlania wyników pomiaru na wyświetlaczu rejestratora Możliwość zablokowania przycisku pacjenta na rejestratorze Możliwość określenia maksymalnego ciśnienia w mankiecie Prezentacja danych w formie trendów, histogramów, wykresów kołowych Możliwość określenia granic alarmowych niezależnie dla okresu snu i aktywności dziennej Tabelaryczna prezentacja wyników pomiarów i oznaczenia aktywności ruchowej pacjenta dla każdego pomiaru Interpretacja podsumowująca, analiza DIP, histogramy, wykresy kołowe, średnie godzinowe, korelacje, indeks gładkości Możliwość porównania 2 badań tego samego pacjenta Możliwość edycji raportu oraz możliwość wyboru sekcji raportu do wydruku Rejestrator ciśnieniowy Obsługa za pomocą jednego przycisku. Pomiar metodą oscylometryczną z postępującą deflacją. Zakres ciśnienia: skurczowego min.: 20÷270 mmHg rozkurczowego min.: 20÷180 mmHg pulsu min.: 20-180 bpm Zakres ciśnienia w mankiecie ~ 0-280mmHg Wyświetlacz LCD umożliwiający wyświetlanie wyników pomiaru Dokładność pomiaru ciśnienia min.: ± 3 mmHg, dokładność pulsu: ± 3 bpm Mankiet pomiarowy dla dorosłych o rozmiarze: 25 ÷ 35 cm (±1 cm). Do 5 okresów pomiarowych Interwały pomiarowe min.: 5, 10, 15, 20, 30, 45, 60, 90, 120 minut. Czujnik ruchów pacjenta pozwalający na rejestrację jego aktywności Klawisz zdarzeń przez pacjenta. Pamięć flash do min. 250 badań. Ustawianie parametrów i transfer danych poprzez kabel USB. Waga urządzenia nie większa niż 220 g (wraz z bateriami). Zasilanie: baterie typu AA III. Bieżnia wraz z oprogramowaniem, zestawem komputerowym integracją z systemem. 1. Opis systemu do badań wysiłkowych z bieżnią, skład systemu: • zestaw komputerowy • oprogramowanie w wersji sieciowej • bezprzewodowy 12 kanałowy moduł EKG • bieżnia medyczna Zestaw komputerowy min: procesor Intel Core i5, min 8GB RAM, dysk HDD min 500GB, karta grafiki zgodna z DirectX 10, system windows 10 prof. lub równoważny z możliwością pełnego podłączenia do usługi katalogowej Zamawiającego, monitor full HD min 21,5", sieciowa drukarka laserowa z duplexem, biurko komputerowe, dedykowane krzesło Opis systemu Praca na systemach operacyjnych Windows: 2000/XP

/VISTA/7/8/8.1/10 Praca sieciowa z możliwością zakładania kart pacjentów, podglądania i analizowania badań oraz wykonywania badań na dowolnym komputerze z podłączonymi niezbędnymi urządzeniami (moduł EKG plus urządzenie wysiłkowe) Możliwość utworzenia kont użytkowników – login i hasło Baza danych pacjentów z funkcjami filtrującymi dane Wybór urządzeń wysiłkowych: ergometry, bieżnie, sterowanie manualne itp. Bezprzewodowa komunikacja z modułem EKG Funkcja nagrywania długich zapisów spoczynkowych EKG, co najmniej 60min Wykonywanie badań spoczynkowych Wykonywanie badań wysiłkowych Możliwość rozszerzenia o automatyczny pomiar ciśnienia tętniczego krwi Możliwość rozszerzenia o pomiar SpO2 z pulsoksymetru Możliwość konfigurowania rodzaju wyświetlanych parametrów m.in.: faza badania, obciążenie, MET, ciśnienie skurczowe/rozkurczowe, całkowity czas badania, czas do końca bieżącej fazy, HR, docelowe HR Panel ręcznego sterowania urządzeniem wysiłkowym Podręczny panel wykresów wyświetlany w trakcie badania m.in.: trend HR/BP/obciążenie, trend zmian ST, pętla HR-ST, powiększony zespół średni, okno zdarzeń, QT/QTc, tabela ciśnień Przycisk awaryjnego przerwania testu wysiłkowego Możliwość ręcznego wprowadzania wartości ciśnienia krwi w dowolnym momencie Protokoły wysiłkowe min 20 różnych protokołów badań m.in.: Bruce, Bruce zmodyfikowany, Ellstad, Naughton, protokoły typu ramp, protokoły użytkownika Możliwość podziału protokołu wysiłkowego na fazy: spoczynkową, rozgrzewki, wysiłku, chłodzenia, odzysku wraz z określeniem czasu trwania oraz dokładnego momentu pomiaru automatycznego lub ręcznego ciśnienia krwi Konfigurowalne funkcje alarmowe Zakładka trendów: BPM, ST we wszystkich kanałach, QT, SpO2, Produkt podwójny. Analiza wektorkardiografii w trakcie badania Wykresy ST w 3D Rejestracja 12 kanałów EKG Wyświetlanie EKG w trybach m.in.: 3 kanały, 6 kanałów, 2x6 kanałów, 12 kanałów, 6 trybów użytkownika z dowolną konfiguracją rodzaju, kolejności i ilości wyświetlanych kanałów, odprowadzenia standardowe i Cabrera Analiza HR, ST Możliwość automatycznej diagnozy Pełny i ciągły zapis krzywej EKG z całego badania Funkcja markera zdarzeń EKG Ostrzeżenie o złym kontakcie elektrod Uśrednione wzorce EKG – spoczynkowe i wysiłkowe razem lub osobno Elektroniczna linijka EKG Prędkość wyświetlania min.: 12,5 mm/s, 25mm/s, 50mm/s Wzmocnienie min.: 5 mm/mV, 10 mm/mV, 20 mm/mV Wyliczanie MET, VO2/VO2max Ocena wysiłku wg skali Borga Możliwość tworzenia i zapisywania własnych szablonów opisów badania Możliwość konfigurowania zawartości raportu Możliwość przeglądania raportu przed wydrukiem Możliwość wydruku raportów w kolorze Funkcje eksportu-importu danych Archiwizacja danych na CD lub DVD lub dysku sieciowym Możliwość tworzenia PDF Możliwość wymiany informacji pomiędzy systemami przy wykorzystaniu standardu HL7 lub DICOM Moduł EKG 12 kanałów EKG, kabel 10 odprowadzeniowy, końcówki zatrząsk Częstotliwość próbkowania min.: 1000Hz Rozdzielczość przetwornika min. A/C: 16bit Pasma przenoszenia: 0,05-150 Hz Impedancja wejściowa min.100Mohm Typ ochrony pacjenta CF Bezprzewodowa komunikacja z PC Zasilanie – 2 akumulatory typu AA Bieżnia Prędkość taśmy regulowana 0,16-19 km/h Kąt wzniesienia

regulowany 0-25% Automatyczna kalibracja
Możliwość współpracy z systemami komputerowymi,
posiadającymi oprogramowanie do realizacji próby wysiłkowej Łagodny rozruch z pełnym obciążeniem
Taśma antypoślizgowa Długość użytkowa pasa bieżni min. 1600 mm Szerokość użytkowa pasa bieżni min.
560 mm Niewielka wysokość pasa bieżni na podłogę max 200mm Maksymalne wymiary podstawy bieżni
2000 x 850 mm Obciążalność min 220 kg Zasilanie 230 V, 50 Hz Awaryjny wyłącznik bezpieczeństwa
Certyfikat CE Integracja Wykonawca zapewni integracje danych z zaoferowanych urządzeń z systemem
Zamawiającego w standardzie wymiany danych medycznych w okresie do 3 m-cy od zakończenia
wdrożenia. Wszystkie koszty integracji ponosi Wykonawca. Wykonawca zapewni szkolenie z obsługi
urządzeń i oprogramowania. Wykonawca zainstaluje system bazodanowy na serwerze wirtualnym
wskazanym i udostępnionym przez Zamawiającego, przy czym Zamawiający przygotuje jedynie
niezbędne zasoby sprzętowe na platformie Vmware. Wszelkie oprogramowanie i licencje systemowe musi
dostarczyć Wykonawca. Licencje i oprogramowanie systemowe, jeśli nie jest wyspecyfikowane inaczej,
musi być bezterminowe i umożliwiać pracę sieciową. Na dostarczonym zestawie komputerowym
Wykonawca zainstaluje zaoferowane oprogramowanie klienckie podłączone do oprogramowania
serwerowego. Dostarczone oprogramowanie musi mieć możliwość rozbudowy o kolejne stanowiska
sieciowe. Wykonawca zapewni 36 m-ce gwarancji na wszystkie zaoferowane komponenty. Dostarczony
sprzęt musi być wyłącznie nowy (niedopuszczalny jest sprzęt używany lub demonstrowany w jakikolwiek
sposób.

2) Wspólny Słownik Zamówień(CPV): 33100000-1, 33123210-3, 48900000-7

3) Wartość części zamówienia(jeżeli zamawiający podaje informacje o wartości zamówienia):

Wartość bez VAT:

Waluta:

PLN

4) Czas trwania lub termin wykonania:

okres w miesiącach:

okres w dniach: 42

data rozpoczęcia:

data zakończenia:

5) Kryteria oceny ofert:

Kryterium	Znaczenie
cena	60,00
Termin dostawy przedmiotu zamówienia	40,00

6) INFORMACJE DODATKOWE:Główny kod CPV : 33100000-1 urządzenia medyczne Dodatkowe kody CPV : 33123210-3 urządzenia do monitorowania czynności serca (dotyczy pakietu nr 1) 48900000-7 różne pakiety oprogramowania i systemy komputerowe (dotyczy pakietu nr 1, 2)