

Piotrków Tryb., dnia 16 maja 2019 r.

SPS.271.2.2019

znak komórki wnioskującej

**ZAPYTANIE OFERTOWE****w postępowaniu o udzielenie zamówienia  
wyłączonego ze stosowania ustawy Prawo zamówień publicznych****prowadzonym przez Miasto Piotrków Trybunalski na:**

„Dostawa, montaż urządzeń AED wraz z zarządzaniem siecią AED w ramach budowy systemu defibrylatorów w przestrzeni publicznej na terenie Miasta Piotrkowa Trybunalskiego”  
(nazwa zamówienia)

**1. Opis przedmiotu zamówienia:**

„Dostawa, montaż urządzeń AED wraz z zarządzaniem siecią AED w ramach budowy systemu defibrylatorów w przestrzeni publicznej na terenie Miasta Piotrkowa Trybunalskiego”

**Wymagane warunki techniczne i eksploatacyjne defibrylatorów**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa do wyznaczonych lokalizacji na terenie Piotrkowa Trybunalskiego 9 defibrylatorów AED wraz z montażem i oznaczeniem oraz systemem zarządzania siecią AED i kontrolą ich stanu z poziomu platformy internetowej oraz szkoleniami z zakresu udzielania pierwszej pomocy z użyciem defibrylatora AED.

1. Defibrylator AED z modułem zarządzania siecią defibrylatorów – 9 sztuk
2. Szafka/gablota/kapsuła zewnętrzna – 1 sztuka
3. Szafki/gabloty/kapsuły wewnętrzne – 8 sztuk
4. Szkolenia z zakresu udzielania pierwszej pomocy z użyciem defibrylatora AED.

Parametry techniczne:I DEFIBRYLATORY AED/ urządzenia:

1. TRYB PRACY: AED - zautomatyzowany, intuicyjny defibrylator z możliwością pracy w trybie dla dorosłych i dla dzieci (od 1 r. ż.), zapewniający odpowiednią zmianę energii defibrylacji. Osobny protokół energetyczny urządzenia dla dzieci i dorosłych.
2. Defibrylator fabrycznie nowy, rok produkcji 2018/2019. Skuteczność terapeutyczna proponowanego urządzenia powinna być potwierdzona badaniami klinicznymi. Wykonawca na wiosek Zamawiającego będzie musiał przedłożyć dokument sporządzony przez producenta, podsumowujący najważniejsze aspekty bezpieczeństwa i działania wyrobu oraz wyniki oceny klinicznej zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (1).
3. Defibrylatory z przeznaczeniem do umieszczenia w miejscach publicznych wewnątrz oraz na zewnątrz obiektów.
4. Energia impulsu defibracyjnego zgodna z aktualnymi Wytycznymi Europejskiej Rady Resuscytacji 2015 (dalej: Wytycznymi ERC). Zamawiający dopuszcza zarówno stałą jak i wzrastającą energię defibrylacji.
5. BATERIA:
  - a) defibrylator wyposażony w 1 szt. nieładowalnej, oryginalnej baterii producenta.

Procedura jest własnością Urzędu Miasta Piotrków Trybunalski.

Udostępnianie jej osobom nieupoważnionym lub kopiowanie bez zezwolenia Prezydenta Miasta jest zabronione.

- b) gwarancja producenta na baterię – min. 4 lata od momentu instalacji w urządzeniu – potwierdzona w szczegółowych warunkach gwarancji.
  - c) bateria ma zapewnić przynajmniej 100 wyładowań rekomendowaną, maksymalną energią.
  - d) wymiana baterii nie może powodować konieczności wymiany elektrod.
6. JEZYK: użytkownik w czasie korzystania z urządzenia jest prowadzony przez jednoznaczne polecenia głosowe i wizualne (wyświetlane na ekranie lub panelu graficznym) w języku polskim.
7. Defibrylator wyposażony w minimum dwa przyciski pełniące następującą funkcję: przycisk uruchamiający urządzenie i przycisk wywołujący defibrylację oraz ewentualnie przyciski do obsługi parametrów technicznych urządzenia. Uruchomienie defibrylatora i uzyskanie przez niego gotowości do pracy nie wymaga wykonania żadnych dodatkowych czynności oprócz samego włączenia urządzenia (np.: nie jest wymagane podłączania wtyczek, kabli.) Po uruchomieniu urządzenie wydaje komunikat głosowy instruujący użytkownika nt. działania, które powinien podjąć w celu podjęcia akcji ratowniczej z użyciem defibrylatora AED.
8. WSKAŹNIKI WIDOCZNE NA PANELU/WSKAŹNIKI DŹWIĘKOWE: informujące m.in:
- a) o nieprawidłowym podłączeniu elektrod lub ich braku,
  - b) o wymaganej defibrylacji lub braku wskazań do jej przeprowadzenia,
  - c) o prowadzonej analizie rytmu pracy serca i ewentualnych zakłóceniach,
  - d) gotowości defibrylatora do pracy,
  - e) technicznej sprawności defibrylatora lub jej braku.
9. Wymagania dotyczące pracy, rejestrowania i przenoszenia danych:
- algorytm postępowania i energia impulsu zgodna z aktualnymi, obowiązującymi Wytycznymi ERC,
  - istnieje możliwość transferu pełnych danych zapisanych przez urządzenie do komputera PC,
  - czas od zakończenia RKO do gotowości do wyładowania powinien wynosić mniej niż 10 sekund – odpowiedni zapis w instrukcji producenta
  - możliwość aktualizacji oprogramowania bez konieczności wymiany całego urządzenia w przypadku zmiany Wytycznych ERC,
  - możliwość rejestrowania danych dotyczących akcji ratowniczej takich danych jak np.: EKG, decyzje terapeutyczne, wykonanie wyładowania, dokładny czas włączenia urządzenia, zalecenie wykonania defibrylacji, informacje o wykonanej defibrylacji, zapisanie danych (wbudowana pamięć wewnętrzna lub karta pamięci) oraz możliwość ich przesłania do komputera,
  - urządzenie przeprowadza automatyczne testy sprawności technicznej w cyklu codziennym,
  - urządzenie posiada możliwość przeprowadzania testów obwodów elektrycznych inicjowanych przez użytkownika,
  - możliwość przechowywania defibrylatora z podłączonymi elektrodami.
10. Defibrylator przenośny, umieszczony w torbie/walizce transportowej w całości ochraniającej przed uszkodzeniem.
11. Defibrylator wyposażony w 1 komplet elektrod samoprzylepnych dla dorosłych i 1 komplet elektrod samoprzylepnych dzieci (tryb pediatryczny) lub 1 uniwersalną parę elektrod w przypadku posiadania przez urządzenie możliwości przełączenia w tryb pediatryczny za pomocą klucza/przycisku/przełącznika.
12. Na opakowaniu elektrod oraz na każdej elektrodzie dokładny rysunek, określający, miejsce prawidłowego ich naklejenia. Obudowa lub torba na urządzenie wyposażona jest w kieszeni do przechowywania 2 kompletów elektrod samoprzylepnych dla dorosłych i dzieci lub 1 uniwersalnej pary elektrod, zgodnie z ww. specyfikacją.
13. Wymagania dotyczące warunków bezpieczeństwa użytkowania oraz warunków środowiskowych pracy defibrylatora, dostarczone na 3 dni przed terminem dostawy:

- a) wymagania bezpieczeństwa - certyfikat zgodności PN-EN 60601,
  - b) stopień ochrony - certyfikat zgodności PN-EN 60529 (lub równoważne) nie mniej niż klasa IP55,
    - ochrona przed pyłem (IP 5X),
    - ochrona przed strugą wody (12,5 l/min) laną na obudowę z dowolnej strony (IP X5),
  - c) odporność na uszkodzenia mechaniczne (przy upadku z 1 m na twardą powierzchnię,  
po uderzeniu nie może odłączyć się akumulator ani żaden z elementów urządzenia, musi być zachowana gotowość urządzenia do pracy).
14. Temperatura pracy defibrylatora w granicach 0 stopni C do 50 stopni C – zapis w instrukcji producenta.
15. Temperatura długotrwałego przechowywania defibrylatora wraz z baterią i elektrodami od 0 stopni C do 50 stopni C - zapis w instrukcji producenta.
16. Wbudowany metronom oraz asysta wykonywania resuscytacji krążeniowo - oddechowej uruchamiany ręcznie lub automatycznie wspomagający akustycznie tempo prowadzonego masażu serca podczas prowadzonej resuscytacji zgodnie z Wytycznymi ERC (sekwencja: 30 uciśnień, 2 wdechy ratownicze).
17. Oznakowanie defibrylatora:

zgodnie z ILCOR (ang. International Liaison Committee on Resuscitation) oraz z wytycznymi ERC skrócony i zilustrowany:

- schemat działania podczas akcji ratowniczej, odzwierciedlający podstawowe zabiegi resuscytacyjne,
  - instrukcję użycia defibrylatora,
  - podanie wieku dzieci kwalifikujących się do użycia elektrod w trybie pediatrycznym
  - numery telefonu do służb ratowniczych,
18. Defibrylatory zainstalowane na zewnątrz budynku:
- umieszczone w szafce/gablocie/kapsule o odporności na całoroczne warunki atmosferyczne min. IP 54.
  - szafka/gablota/kapsuła wykonana z materiału odpornego na korozję i uszkodzenia. Poziom odporności na uszkodzenia min. IK 10 (uderzenie 5 kg ciężarkiem z wysokości 40 cm z energią 20 J).
  - przednia część wykonana z przezroczystego materiału, pozwalającego na kontrolę stanu urządzenia bez konieczności otwierania szafki/gabloty/kapsuły,
  - szafka/gablota/kapsuła wyposażona w moduł uruchamiany automatycznie i zapewniający utrzymanie dodatniej temperatury wewnątrz przez całą dobę przy spadku temperatury otoczenia od 0 do -20°C,
  - szafka/gablota/kapsuła wyposażona w alarm świetlny i dźwiękowy uruchamiany otwarciem gabloty,
  - zasilanie szafki/gabloty/kapsuły o mocy 230 V lub 24 V. Doprowadzenie kabla zasilającego jest po stronie Zamawiającego.
19. Zamawiający wymaga, aby w ramach całości zamówienia oferowane defibrylatory AED, szafki zewnętrzne i wewnętrzne do przechowywania defibrylatorów oraz oznakowanie miejsc montażu i szafek do przechowywania defibrylatorów były jednorodne (ten sam model urządzeń, ten sam wygląd szafek wewnętrznych i zewnętrznych pochodzących od jednego producenta i takie samo oznakowanie każdej lokalizacji).
20. Wykonawca zapewni koordynatora odpowiedzialnego za: koordynację dostaw i montażu, organizację i koordynację szkoleń, kontakt z Zamawiającym oraz podmiotami zarządzającymi obiektami, w których będą montowane szafki.
21. Defibrylator powinien posiadać dokumentację techniczną, certyfikaty zgodności w języku polskim oraz deklarację zgodności CE, zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami w tym zakresie. W terminie 3 dni przed terminem dostawy Wykonawca dostarczy

- dokumentację techniczną defibrylatorów AED i szafek/gablot/kapsułów potwierdzającej spełnienie wymagań opisu przedmiotu zamówienia.
22. Zamawiający wymaga, aby producent defibrylatorów posiadał oficjalny serwis w Polsce.
  23. Defibrylatory objęte gwarancją producenta przez okres min. 5 lat. Zamawiający wymaga przedstawienia dokumentu potwierdzającego przejęcie przez producenta zobowiązań gwarancyjnych w pełnym wymiarze gwarancji.
  24. Waga defibrylatora wraz z baterią i elektrodami: do 3 kg.
  25. Szafka do przechowywania defibrylatorów winna być oznakowana symbolem AED. Na elewacjach budynków, wewnątrz których będą umieszczone defibrylatory, powinny być zamieszczone oznakowania graficzne symbolem AED.
  26. SZKOLENIA:
    - obowiązkowe przeszkolenie przeprowadzone w miejscach dostawy, wskazanych przez Zamawiającego.
    - czas trwania szkolenia to min. 2 godziny zegarowe,
    - liczba osób – 11 w tym 2 osoby nadzorujące i 9 bezpośrednich użytkowników,
    - termin poszczególnych szkoleń zostanie ustalony z Wykonawcą indywidualnie.
- 1) Szkolenie dla bezpośrednich użytkowników, urządzeń AED, w zakresie prawidłowego użycia defibrylatorów. W szczególności szkolenie musi obejmować co najmniej zakres:
    - a) uwarunkowania prawno-medyczne dotyczące użycia AED,
    - b) znaczenie wczesnej defibrylacji w wypadku zatrzymania krążenia,
    - c) wskazania do zastosowania defibrylacji z uwzględnieniem analizy rytmów,
    - d) prawidłowe (bezpiecznie i właściwie) użycie AED w połączeniu z podstawowymi informacjami o alarmowaniu służb ratowniczych, prowadzeniu czynności resuscytacyjnych,
    - e) prowadzenie zabiegów resuscytacyjnych i użycia AED podczas różnych rytmów serca (defibrylacyjne i nie wymagające defibrylacji), podczas sytuacji szczególnych (tonący, hipotermia, uszkodzony pediatryczny, tlenoterapii, techniczne problemy, rozrusznik, rany itp.),Czas trwania programu jednorazowego szkolenia nie może być krótszy niż 2 godziny zegarowe i powinno być podzielne na dwa zakresy: szkolenie teoretyczne 1-godzinne i praktyczne 1 godzina. Instruktorzy winni posiadać odpowiednie kwalifikacje zawodowe (minimum ratownik medyczny) i przygotowanie teoretyczne oraz praktyczne wynikające z doświadczenia zawodowego obejmującego staż pracy w ratownictwie medycznym co najmniej 2 lata,
  - 2) Szkolenie dla nadzoru powinno obejmować tematykę w zakresie obsługi i konserwacji na poziomie obsługi konserwatorsko - eksploatacyjnej poszczególnych elementów urządzenia. W szczególności szkolenie powinno obejmować co najmniej:
    - a) podstawowe wiadomości techniczne (modele, oznaczenia),
    - b) wymagania producenta w zakresie prawidłowego użytkowania, przechowywania i konserwacji urządzenia,
    - c) terminy i zakres przeglądów i konserwacji;
    - d) metodologii usuwania awarii;
    - e) wytycznych i przepisów BHP.Czas trwania programu szkolenia nie może być krótszy niż 4 godziny zegarowe i powinno być podzielne na dwa zakresy: szkolenie teoretyczne – 2 godziny i praktyczne – 2 godziny. Instruktorzy winni posiadać odpowiednie kwalifikacje zawodowe, przygotowanie teoretyczne oraz praktyczne wynikające z doświadczenia zawodowego w zakresie przeglądów, konserwacji i naprawy dostarczonych urządzeń AED.

Szkolenia opisane w ww. podpunktach 1 i 2:

- a) miejsce szkolenia udostępnia ZAMAWIAJĄCY. Sprzęt szkoleniowy i niezbędne materiały potrzebne do nauki obsługi urządzeń AED zapewnia WYKONAWCA,
  - b) szkolenie winno uwzględniać aktualne wytyczne Polskiej Rady Resuscytacji
  - c) szkolenie powinno być przeprowadzone w języku polskim i gwarantować umiejętność prawidłowej i bezpiecznej obsługi AED zgodnie z zaleceniami producenta w zakresie prawidłowej konserwacji i eksploatacji urządzenia.
27. Rodzaj elektrod: jednorazowe, samoprzylepne, wymienne bez konieczności wymiany baterii, przechowywane podłączone do urządzenia bez naruszenia opakowania.
28. Termin przydatności elektrod: min. 2 lata
29. Dodatkowe wyposażenie urządzenia: min. 2 pary rękawiczek nitrylowych, min. 2 jednorazowe maszyny do usuwania owłosienia, maska ratownicza do sztucznego oddychania, nożyczki medyczne, materiał do przetarcia klatki piersiowej, koc życia.
30. W celu zarządzania siecią defibrylatorów: wymagany jest moduł pozwalający na całkowicie zdalne zarządzanie siecią defibrylatorów i kontrolę gotowości urządzeń do pracy ich stanu z poziomu platformy internetowej. Zamawiający nie zapewni sieci wi-fi w każdej lokalizacji. Zamawiający pozostaje właścicielem osprzętu i urządzeń systemu zarządzania również po zakończeniu dostarczania usługi przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga utrzymania ww. usługi przez 36 miesięcy. Dodatkowo w czasie trwania usługi Zamawiający wymaga dokonywania przez Wykonawcę wymian eksploatacyjnych (elektrod i baterii) zgodnie z założeniami producenta oraz po zużyciu w akcji ratowniczej (jedno użycie w roku dla każdego urządzenia)

## II SZAFKI/GABLOTY/KAPSUŁY DO PRZECHWOWYWANIA DEFIBRYLATORÓW AED:

31. Dostawa defibrylatorów AED nastąpi wraz z szafkami, według poniższej specyfikacji:

1 sztuka szafki/gabloty/kapsuły zewnętrznej do przechowywania defibrylatora, o następujących parametrach:

- fabrycznie nowa o konstrukcji odpornej na działanie całorocznych warunków atmosferycznych (np. woda, deszcz, śnieg, kurz, mróz, wysoka temperatura),
- wykonana zgodnie z procedurą obowiązującą przy produkcji szafek/gablot/kapsuł o szczelności min IP 54 (zgodnie z PN-EN 60529) lub równoważną, wykonaną z materiału odpornego na korozję i uszkodzenia. Poziom odporności na uszkodzenia min. IK 10 (uderzenie 5 kg ciężarkiem z wysokości 40 cm z energią 20 J). Przednia część wykonana z przezroczystego materiału, pozwalającego na kontrolę stanu urządzenia bez konieczności otwierania szafki/gabloty/kapsuły.
- szafka/gablota/kapsuła wyposażona w moduł uruchamiany automatycznie i zapewniający utrzymanie wymaganej temperatury przez całą dobę przy spadku temperatury otoczenia do  $-20^{\circ}\text{C}$ . Szafka/gablota/kapsuła wyposażona w alarm świetlny i dźwiękowy uruchamiany otwarciem gabloty. Zasilanie szafki/gabloty/kapsuły o mocy 230 V lub 24 V.
- obudowa z materiału ABS lub innego tworzywa wysokoudarowego
- część frontowa przezroczysta albo zawiera okienko inspekcyjne wykonane z materiału przezroczystego (szkło, plexiglas, poliwęglan) umożliwiającej wizualną kontrolę stanu i sprawności urządzenia,
- zamykana na zamek umożliwiający pełne zamknięcie i otwarcie szafki bez użycia klucza w sposób zapewniający pełne zamknięcie.

8 sztuk szafek wewnętrznych do przechowywania defibrylatorów o następujących parametrach:

- szafki/ gabloty/kapsuły wewnętrzne wyglądające tak samo jak szafki/gabloty/kapsuły zewnętrzne
- fabrycznie nowe,
- obudowa z materiału ABS lub innego tworzywa wysokoudarowego
- część frontowa przezroczysta albo zawierająca okienko inspekcyjne wykonane z materiału przezroczystego (szkło, plexiglas, poliwęglan) w części odsłaniające

- defibrylator  
i umożliwiającej wizualną kontrolę stanu i sprawności urządzenia,  
— zamykana na zamek umożliwiającą pełne zamknięcie i otwarcie szafki bez użycia klucza  
w sposób zapewniający pełne zamknięcie.

**2. Warunki udziału w postępowaniu:**  
przedmiotowe

oraz sposób dokonywania oceny ich spełniania:

- dokumenty potwierdzające wymagane kwalifikacje co do prowadzenia szkoleń o których mowa w punkcie 26 Opisu Przedmiotu Zamówienia,
- oświadczenie wraz z dokumentami potwierdzającymi doświadczenie zawodowe.

**3. Istotne warunki realizacji zamówienia:**

1) termin wykonania:

od dnia podpisania umowy do dnia 30.09.2019 r.

2) terminy i warunki płatności: 14 dni od dnia otrzymania prawidłowo wystawionej pod względem merytorycznym oraz formalno – rachunkowym faktury VAT.

3) długość rękojmi / gwarancji:

- minimum 5-letnia gwarancja na defibrylatory;
- minimum 4-letnia gwarancja w zakresie żywotności baterii;
- minimum 2-letnia gwarancja w zakresie trwałości elektrod.

4) inne – zawarte w projekcie umowy

**4. Możliwość dokonania istotnych zmian umowy zawartej w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia:**

tak

1) .....  
(należy określić rodzaj przewidywanych zmian i warunki /okoliczności ich wprowadzenia)

nie

**5. Zamówienia uzupełniające:**

tak

1) .....  
(należy określić ich zakres oraz warunki, na jakich zostaną udzielone)

nie

**6. Kryteria oceny ofert i ich waga:**

cena

waga %

jakość – parametry techniczne urządzeń medycznych oraz ich właściwości funkcjonalne

waga %

Sposób obliczenia najkorzystniejszej oferty:

Opis kryteriów wraz z podaniem sposobu oceny ofert	Znaczenie (waga w %)
<p>a) <b>Cena łączna</b></p> <p>W przypadku kryterium "Cena" oferta otrzyma zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku ilość punktów wynikającą z działania:</p> $PC = \frac{C_{min}}{Cb} \times 40$ <p>gdzie:</p> <p>PC - Liczba punktów jakie otrzyma oferta badana za kryterium cena  Cmin - Najniższa cena spośród wszystkich ofert niepodlegających odrzuceniu  Cb - Cena oferty badanej*</p>	40
<p>b) <b>Jakość</b> - parametry techniczne urządzeń medycznych oraz ich właściwości funkcjonalne, w tym podkryteria:</p>	60
<p>1)</p> <p>0 pkt – otrzyma oferta, w której w oferowane urządzenia spełniają wymagania określone w pkt 8 Opz.  5 pkt otrzyma oferta, której defibrylator posiada dodatkową funkcję informacji zwrotnej w czasie rzeczywistym polegającą na kontroli jakości prowadzonych uciśnień i wydawaniu informacji zmierzającej do poprawy jakości prowadzonego RKO</p>	5
<p>2)</p> <p>0 pkt - otrzyma oferta, w której w oferowane urządzenia spełniają wymagania określone w pkt 5 Opz.  10 pkt - otrzyma oferta, w której oferowana oryginalna bateria z 4- letnią gwarancją producenta zapewnia min. 200 wyładowań rekomendowaną, maksymalną energią.</p>	10
<p>3)</p> <p>0 pkt - otrzyma oferta, w której w oferowane urządzenia spełniają wymagania określone w pkt 29 Opz.  10 pkt - otrzyma oferta, w której moduł zdalnego zarządzania będzie kontrolował oraz sygnalizował (na platformie internetowej oraz za pomocą alarmów sms wysyłanych do wybranych abonentów) zmiany następujących parametrów:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Gotowość do użycia/awaria/defibrylator został uruchomiony</li> <li>• Wyjęcie defibrylatora z szafki/gabloty/kapsuły</li> <li>• Otwarcie szafki/gabloty/kapsuły z defibrylatorem (dla urządzeń w kapsułach zewnętrznych)</li> <li>• Temperatura wewnątrz szafki/kapsuły/gabloty</li> </ul> <p>7,5 pkt – spełnia trzy z powyższych parametrów  5 pkt – spełnia dwa z powyższych parametrów</p>	10

2,5 pkt – spełnia jeden z powyższych parametrów	
4) 0 pkt - otrzyma oferta, w której w oferowane urządzenia spełniają wymagania określone w 13 OPZ. 10 pkt - otrzyma oferta, w której oferowane defibrylatory posiadają udowodnione bezpieczeństwo użycia na mokrej i metalowej powierzchni potwierdzone notą techniczną i badaniami producenta.	10
5) 0 pkt – czas reakcji serwisowej, w przypadku zaoferowania czasu reakcji serwisowej dłuższego niż 48 h; 5 pkt - w przypadku zaoferowania czasu reakcji serwisowej nie dłuższego niż 36 h; 10 pkt - w przypadku zaoferowania czasu reakcji serwisowej nie dłuższego niż 24 h; 15 pkt - w przypadku zaoferowania czasu reakcji serwisowej nie dłuższego niż 12 h.	15
6) Dotyczy pkt 14 Opz (temperatura pracy urządzenia) 0 pkt - otrzyma oferta, w której w oferowane urządzenia spełniają wymagania określone w pkt 14 Opz. 10 pkt - otrzyma oferta, w której zaoferowane defibrylatory będą miały możliwość pracy w temperaturze ujemnej, tj. do –20 stopni C [minus] (przez co najmniej 20 minut). Użycie defibrylatora w takich temperaturach nie spowoduje awarii defibrylatora, zagrożenia zdrowia lub życia człowieka oraz utraty gwarancji od producenta - parametr ten musi być potwierdzony w instrukcji producenta.	10

#### 7. Wymagania dotyczące oferty:

- 1) termin składania ofert:  
do dnia 31.05.2019 r. do godziny 15:30
- 2) ofertę należy złożyć:  
 elektronicznie, tj.:  
przedstawić w platformie zakupowej

#### 8. Załączniki do oferty:

- 1) wypełniony i podpisany formularz oferty,
- 2) dokumenty potwierdzające wymagane kwalifikacje co do prowadzenia szkoleń o których mowa w punkcie 26 Opisu Przedmiotu Zamówienia
- 3) wypełniony załącznik do oferty, potwierdzający doświadczenie zawodowe wraz z dowodami potwierdzającymi doświadczenie zawodowe.
- 4) podpisany projekt umowy,
- 5) podpisana klauzula informacyjna o przetwarzaniu danych osobowych,  
*(wymienić pozostałe załączniki wymagane przez zamawiającego np. oświadczenie o wyrażeniu zgody na przetwarzanie danych osobowych, itd.)*

#### 9. Dodatkowe informacje:

- 1) Zapytanie ofertowe może zostać zmienione przed upływem terminu składania ofert przewidzianym w zapytaniu ofertowym. W takim przypadku do opublikowanego zapytania ofertowego zostanie dołączona informacja o jego zmianie, która zawierać będzie co najmniej: datę upublicznienia zmienianego zapytania ofertowego, jego numer a także opis dokonanych zmian. Beneficjent przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do wprowadzenia zmian w ofertach, jeżeli jest to konieczne z uwagi na zakres wprowadzonych zmian.
- 2) Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

Procedura jest własnością Urzędu Miasta Piotrków Trybunalski.  
Udostępnianie jej osobom nieupoważnionym lub kopiowanie bez zezwolenia Prezydenta Miasta jest zabronione.



- 3) Wykonawca może dokonać zmian lub wycofać złożoną ofertę przed upływem terminu wyznaczonego do składania ofert.
- 4) Oferty otrzymane po terminie składania ofert zostaną zwrócone wykonawcom bez otwierania.
- 5) Oferta niezgodna z zapytaniem ofertowym nie stanowi oferty ważnej.
- 6) Dla skuteczności niniejszego postępowania o zamówienie publiczne wystarczające jest otrzymanie przez zamawiającego **jednej ważnej oferty** niepodlegającej/ych odrzuceniu.
- 7) Zamawiający zastrzega sobie prawo swobodnego wyboru oferty, odwołania postępowania lub jego zamknięcia bez wybrania którejkolwiek z ofert.
- 8) Zamawiający udostępni wnioskodawcy zestawienie ofert złożonych w postępowaniu:
  - na wniosek wykonawcy, który złożył ofertę,
  - wg własnego uznania na stronie, na której zostało upublicznione zapytanie ofertowe.
- 9) Informację o wyniku postępowania (co najmniej nazwę (firmę) albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania wybranego wykonawcy, a także cenę wybranej oferty) zamawiający upubliczni w taki sposób, w jakim zostało upublicznione zapytanie ofertowe (poprzez skierowanie do potencjalnych wykonawców / ogłoszenie na stronie internetowej).
- 10) Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty, zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego z wyłonionym wykonawcą (udziela zamówienia).
- 11) Mając na względzie dbałość o właściwe dysponowanie danymi osobowymi oraz mając na względzie rozpoczęcie obowiązywania przepisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej 2019/679 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 (RODO) a w szczególności art. 13 RODO informujemy że:  
Administratorem Państwa danych osobowych jest Prezydent Miasta Piotrkowa Trybunalskiego z siedzibą przy Pasażu Karola Rudowskiego 10, w Piotrkowie Trybunalskim (kod pocztowy: 97-300), tel.: 44732 77 01, adres e-mail: e-urząd.piotrkow.pl  
Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych Osobowych w Urzędzie Miasta Piotrkowa Trybunalskiego Panią Annę Pelkę z którą skontaktować się można poprzez adres e-mail: a.pelka@piotrkow.pl  
Państwa dane osobowe będziemy przetwarzać w celu realizacji praw i obowiązków wynikających z: art. 6 ust 1 lit. b 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 Osobowych Państwa dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji w/w celu a po tym czasie przez okres oraz w zakresie wymaganym przez przepisy powszechnie obowiązującego prawa.  
Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści danych, ich sprostowania, oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego: Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają Państwo że przetwarzanie danych osobowych Państwa dotyczących narusza przepisy Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych Osobowych.  
Dane udostępnione przez Państwa nie będą podlegały udostępnieniu podmiotom trzecim. Odbiorcami danych będą tylko instytucje upoważnione z mocy prawa.  
Dane udostępnione przez Państwa nie będą podlegały profilowaniu.  
Administrator danych nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.

## 10. Osoba do kontaktu:

Grzegorz Janowski; Eliza Gałas

*imię i nazwisko osoby do kontaktu, nazwa komórki przeprowadzającej postępowanie*

44 732-77-83, 44 732-77-82

*nr tel./fax/e-mail*

pokój 309

*adres, piętro, nr pokoju*

13.05.2019 r., Grzegorz Janowski

*(data, podpis i pieczęć kierownika komórki wnioskującej)*

*zaznaczyć właściwe*

*\*niepotrzebne usunąć*

*\*\*wypełnić w przypadku zamówień współfinansowanych ze środków europejskich lub innych mechanizmów finansowych wg aktualnych wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków.*