

.....
(nazwa firmy)

.....
(miejscowość, data)

**Wojskowy Ośrodek Farmacji
i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

FORMULARZ OFERTY

Dane Wykonawcy*):

Nazwa:

Siedziba:

Adres poczty elektronicznej

Strona internetowa:

Numer telefonu:

Numer REGON:

Numer NIP:

Nawiązując do treści ogłoszenia o zamówieniu prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego w celu zawarcia umowy ramowej pn. : „**Dostawa samochodów sanitarnych jednonoszowych w latach 2021-2024**” - sprawa nr WOFiTM/1/2021/PN, – oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z wypełnionym formularzem cenowym stanowiącym integralną część oferty.

1. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego.
2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z SIWZ i nie wnosimy do niej żadnych zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje do przygotowania oferty.
3. Oświadczamy, że złożona przez nas oferta jest zgodna z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SIWZ oraz załącznikami do SIWZ (5.1, 5.2, 5.3, 5.4).
4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 60 dni.
5. Oświadczamy, że**:
 - a) Przedmiot zamówienia wykonamy samodzielnie,
 - b) Powierzymy podwykonawcom realizację następujących części zamówienia:

.....
.....
część (zakres) przedmiotu zamówienia

6. Oświadczamy, że zawarte w SIWZ istotne postanowienia umowy zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy na warunkach w nich wymienionych w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
7. Oświadczamy, że oferowany asortyment posiada ważne świadectwa dopuszczenia do obrotu i stosowania na terenie Polski i zobowiązujemy się do ich dostarczenia na każde żądanie Zamawiającego.

8. Oświadczamy, że zobowiązujemy się wykonać zamówienie realizacyjne **w terminie do** **miesiący**, licząc od dnia podpisania umowy realizacyjnej. Zgodnie z Rozdziałem XVI SIWZ maksymalny termin realizacji wynosi 8 miesięcy.

9. Oświadczam, że oferuję (**parametry oceniane**):

1. Dodatkową gwarancję mechaniczną – (min. 24 mies)+ **miesiący**.
Maksymalny łączny okres gwarancji nie może być dłuższy niż 48 miesięcy.
2. Napęd 4x4 (wpisać „tak” lub „nie”);
3. Dodatkową gwarancję na sprzęt medyczny (defibrylator, respirator i nosze główne) – (min. 24 mies)+ **miesiący**;
4. Moc silnika kW;
5. Zużycie energii ;
6. Automatyczną skrzynię biegów (wpisać „tak” lub „nie”);
7. Szkolenie (wymagane dla min 3 osób) + dodatkowo dla osób.

10. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.***

11. Oświadczam, że przedmiot jest fabrycznie nowy, kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów, wyprodukowany w roku dostawy bądź poprzedzającym.

12. Oświadczamy, że oferta nie zawiera/ zawiera (właściwe podkreślić) informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Informacje takie zawarte są w następujących dokumentach:

.....
.....

Uzasadnienie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa:

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

Uwaga! W przypadku braku wykazania, że informacje zastrzeżone stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa lub niewystarczającego uzasadnienia, informacje te zostaną uznane za jawne.

13. W przypadku konieczności udzielenia wyjaśnień dotyczących przedstawionej oferty prosimy o zwracanie się do:

..... Tel.

(w przypadku niepodania powyższych danych osoby do bezpośredniego kontaktu, prosimy o zwracanie się do osoby/osób podpisujących ofertę)

11. Załącznikami do niniejszej oferty są:

- Formularz cenowy
-
-
-

○ Ofertę podpisali

.....
○ (Imię i nazwisko)

- *) Jeżeli podmioty wspólnie ubiegają się o zamówienie – należy podać pełne nazwy i adresy wszystkich podmiotów*
 - ***) Wykreślić niepotrzebne. W przypadku niewykreślenia, którejkolwiek z pozycji i nie wypełnienia pola w pkt. 5 pozycji b) – Zamawiający uzna, że Wykonawca nie zamierza powierzyć wykonania żadnej części zamówienia podwykonawcom.*
 - ***) W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).*
- ¹⁾ rozporządzenie 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*

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU ZAMÓWIENIA
Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

W przypadku postępowania o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][]/S [][][][]-[][][][][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [.....]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej ul. Wojska Polskiego 57 05-430 Celestynów
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawa samochodów sanitarnych jednoosobowych w latach 2021-2024 ⁵
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	WOFiTM/1/2021/PN

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających: wstępne ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo **ogłoszenie o zamówieniu**.

W przypadku **podmiotów zamawiających: okresowe ogłoszenie informacyjne** wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, **ogłoszenie o zamówieniu** lub **ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania**.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸: czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI. a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy: b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać: c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie ¹⁰ : d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? Jeżeli nie:	a) [.....] b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....].[.....] c) [.....] d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

⁶ Proszę powtórzyć informacje dotyczące osób wyznaczonych do kontaktów tyle razy, ile jest to konieczne.

⁷ Por. *zaalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych. Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.*

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.

<p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia: e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak: a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.): b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia: c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....] b): [.....] c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.</p>	<p>[]</p>

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

<p>Osoby upoważnione do reprezentowania, o ile istnieją:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Imię i nazwisko, wraz z datą i miejscem urodzenia, jeżeli są wymagane:</p>	<p>[.....], [.....]</p>
<p>Stanowisko/Działający(-a) jako:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Adres pocztowy:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Telefon:</p>	<p>[.....]</p>
<p>Adres e-mail:</p>	<p>[.....]</p>
<p>W razie potrzeby proszę podać szczegółowe informacje dotyczące przedstawicielstwa (jego form, zakresu, celu itd.):</p>	<p>[.....]</p>

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

<p>Zależność od innych podmiotów:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz (ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty. Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych. O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹

¹² Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 te samej decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	
Jeżeli tak , proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („ samooczyszczenie ”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....]
	c2) [...]	c2) [...]
	d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe	d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

	informacje na ten temat: [.....]	informacje na ten temat: [.....]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴ [.....][.....][.....]	

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy , naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samoczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował ; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami ; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[...]</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że:</p> <p>nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p> <p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

Podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym	Odpowiedź:
Czy mają zastosowanie podstawy wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym określone w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia? Jeżeli dokumentacja wymagana w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ³¹
W przypadku gdy ma zastosowanie którakolwiek z podstaw wykluczenia o charakterze wyłącznie krajowym , czy wykonawca przedsięwzięt środki w celu samooczyszczenia? Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub</p> <p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ (): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący: i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(-e) wartość(-ci) wymaganego(-ych) wskaźnika(-ów) jest (są) następująca(-e): Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika – stosunek X do Y³⁶ – oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że Jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju: Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych⁴⁰:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
<p>2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:</p>	<p>[.....] [.....]</p>								
<p>3) Korzysta z następujących urzędów technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:</p>	<p>[.....]</p>								
<p>5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

⁴² Kontrolę ma przeprowadzać instytucja zamawiająca lub – w przypadku gdy instytucja ta wyrazi na to zgodę – w jej imieniu, właściwy organ rządowy państwa, w którym dostawca lub usługodawca ma siedzibę.

<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....] b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego?</p> <p>Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty:</p> <p>Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[....]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁶</p>

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawidłowe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrócony opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urząd lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

(nazwa firmy)

(miejsowość, data)

**Wojskowy Ośrodek Farmacji
i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

**OŚWIADCZENIE
dotyczące funkcjonowania w ramach grupy kapitałowej *
(art. 24 ust. 1 pkt. 23)**

Ja niżej podpisany _____
(imię i nazwisko składającego oświadczenie)

będąc upoważnionym do reprezentowania Wykonawcy:

(nazwa Wykonawcy)

(adres siedziby Wykonawcy)

uczestnicząc w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego w celu zawarcia umowy ramowej na: „**Dostawa samochodów sanitarnych jednonoszowych w latach 2021-2024**” - sprawa nr **WOFiTM/1/2021/PN**,

1. o ś w i a d c z a m, iż Wykonawca **nie należy**** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2007 r. nr 50. poz. 331 z późn. zm.).
2. o ś w i a d c z a m, iż Wykonawca **należy**** do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2007 r. nr 50. poz. 331 z późn. zm.). Jednocześnie składam listę podmiotów należących do grupy kapitałowej, które złożyły oferty w niniejszym postępowaniu:

1) _____

2) _____

Oświadczam, że istniejące między nami powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia ponieważ:

Oświadczenie podpisał

.....
(Imię i nazwisko)

* Oświadczenie składa Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji z otwarcia ofert. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie powyższe oświadczenie składa każdy członek konsorcjum.

** Niepotrzebne skreślić

(nazwa firmy)

(miejscowość, data)

**Wojskowy Ośrodek Farmacji
i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

Oświadczenie

Działając w imieniu ww. Wykonawcy oświadczam, że nie wydano wobec mnie prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne.

..... dnia

Podpisano:

(elektroniczny podpis kwalifikowany)

Uwaga: oświadczenie zobowiązany będzie złożyć wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, lub wykonawcy, których Zamawiający wezwie do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że spełniają warunki udziału w postępowaniu oraz nie zachodzą wobec nich podstawy wykluczenia, w przypadkach, o których mowa w art. 26 ust. 2f ustawy Pzp.

(nazwa firmy)

(miejsowość, data)

**Wojskowy Ośrodek Farmacji
i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

Oświadczenie

Działając w imieniu ww. Wykonawcy oświadczam, że nie wydano wobec mnie orzeczenia tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne.

..... dnia

Podpisano:

(elektroniczny podpis kwalifikowany)

Uwaga: oświadczenie zobowiązany będzie złożyć wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, lub wykonawcy, których Zamawiający wezwie do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że spełniają warunki udziału w postępowaniu oraz nie zachodzą wobec nich podstawy wykluczenia, w przypadkach, o których mowa w art. 26 ust. 2f ustawy Pzp

(nazwa firmy)

(miejsowość, data)

**Wojskowy Ośrodek Farmacji
i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

Oświadczenie

Działając w imieniu ww. Wykonawcy oświadczam, że nie o nie zalegam z opłacaniem podatków i opłat lokalnych, o których mowa w ustawie z dnia 2 stycznia 1991 r. o podatkach i opłatach lokalnych (Dz. U. z 2016 r. poz. 716);.

..... dnia

Podpisano:

(elektroniczny podpis kwalifikowany)

Uwaga: oświadczenie zobowiązany będzie złożyć wykonawca, którego oferta zostanie najwyżej oceniona, lub wykonawcy, których Zamawiający wezwie do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że spełniają warunki udziału w postępowaniu oraz nie zachodzą wobec nich podstawy wykluczenia, w przypadkach, o których mowa w art. 26 ust. 2f ustawy Pzp

(pieczęć firmy)

(miejscowość, data)

**Wojskowy Ośrodek Farmacji
i Techniki Medycznej
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Ja niżej podpisany _____
(imię i nazwisko składającego oświadczenie)

będąc upoważnionym do reprezentowania Wykonawcy:

(nazwa Wykonawcy)

(adres siedziby Wykonawcy)

uczestnicząc w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.: „**Dostawa samochodów sanitarnych jednoosobowych w latach 2021-2024**” - sprawa nr WOFiTM/1/2021/PN, oświadczam, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z ustawą z dnia 20.05.2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107 poz. 679)

Jednocześnie oświadczam, iż świadomy(a) jestem odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń.

Oświadczenie podpisał

.....
(Imię i nazwisko)

Załącznik nr 5 do SIWZ
Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia /Formularz cenowy

Nr zad.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa produktu*	Nazwa producenta	J. m	Ilość	Cena jedn. netto**	Wartość netto**	VAT		Wartość brutto**	UWAGI	UWAGI Wykonawcy
								%	Wartość podatku VAT			
1	2	3	4	5	6	7	8	9		10	11	12
1	Samochody sanitarne jednoosobowe			szt.	40						Zał. nr 5.1, 5.2, 5.3, 5.4 do SIWZ	
Razem brutto zł												

*) Pełna nazwa produktu tożsama z nazwą widniejącą na fakturze VAT wystawionej przez Wykonawcę oraz faktyczną nazwą widniejącą na opakowaniu.

***) Wartość w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.

Uwagi:

1. Wymagania warunków przechowywania oferowanego asortymentu – według zaleceń producenta

2. Dostarczony produkt oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczonych do resortu obrony narodowej – Dz. Urz. MON z 07.01.2014,poz 11

.....
(Imię i nazwisko)

(elektroniczny podpis kwalifikowany)

Załącznik nr 5.1 do SIWZ

**WYMAGANIA EKSPLOATACYJNO-TECHNICZNE
DLA SAMOCHODU SANITARNEGO JEDNONOSZOWEGO**

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
I.	NADWOZIE		
	1. Typu furgon zamknięty, częściowo przeszklony – z możliwością ewakuacji pacjenta i personelu medycznego oraz jasnym kolorem wnętrza.	TAK	
	2. Wnętrze przedziału medycznego o minimalnych wymiarach (z wyłączeniem szafek, siedzeń, urządzeń medycznych i wyposażenia): – wysokość - min. 1800 mm, – długość - min. 2500 mm, – szerokość - min. 1500 mm	TAK	
	3. Całkowita wysokość pojazdu z zabudową specjalną pojazdu powinna wynosić max. 3000 mm (do powyższej wartości nie wliczają się anteny elastyczne)	TAK	
	4. Pojazd z zabudową specjalistyczną oraz wyposażeniem medycznym powinien posiadać rezerwę ładowności min. 650 kg w stosunku do dopuszczalnej masy całkowitej pojazdu	TAK	
	5. Możliwość przewożenia jednocześnie: – min. 2 osób (wraz z kierowcą) w przedziale kierowcy, – min. 2 osób w przedziale medycznym na miejscach siedzących, – 1 pacjenta na noszach w stanie nagłego zagrożenia zdrowotnego.	TAK	
	6. Drzwi tylne nadwozia przeszklone, dwuskrzydłowe, otwierające się pod kątem min. 260 stopni (dwieście sześćdziesiąt stopni), wyposażone dodatkowo w ograniczniki i blokady położenia skrzydeł oraz w światła awaryjne włączające się automatycznie przy otwarciu drzwi.	TAK	
	7. Ściany boczne przedziału medycznego mają być przystosowane do zamocowania wyposażenia przewidzianego do montażu powierzchniach ścian.	TAK	
	8. Konstrukcja pojazdu musi uwzględniać możliwość awaryjnego ewakuowania pacjenta i personelu z przedziału medycznego.	TAK	
	9. Zewnętrzny schowek (oddzielony od przedziału medycznego) z miejscem mocowania butli tlenowych, krzeselka kardiologicznego, noszy podbierakowych, deski ortopedycznej.	TAK	
	10. Drzwi boczne prawe z otwieranym oknem, przesuwane do tyłu, ze stopniem wewnętrznym lub ze stopniem zewnętrznym zabudowanym w sposób nie zmniejszający prześwitu.	TAK	
	11. W przedziale kierowcy wizualna lub dźwiękowa sygnalizacja niedomkniętych drzwi przedziału kierowcy, przedziału medycznego oraz drzwi zewnętrznego schowka	TAK	
	12. Stopień tylny stanowiący jednocześnie zderzak ochronny o powierzchni antypoślizgowej.	TAK	
	13. Centralny zamek wszystkich drzwi (łącznie z drzwiami do zewnętrznego schowka) z autoalarmem, sterowany pilotem.	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	14. System wentylacji:	TAK	
	a) Układ wentylacji spełniający wymagania PN-EN 1789+A2:2015-01 pkt. 4.5.4.1.	TAK	
	15. System ogrzewania	TAK	
	a) Układ ogrzewania składający się z co najmniej dwóch niezależnych systemów ogrzewania: <ul style="list-style-type: none"> – pierwszy - wykorzystujący ciecz chłodzącą silnika dla ogrzania przedziału kierowcy, – drugi – niezależny od pracy silnika system ogrzewania przedziału kierowcy oraz przedziału medycznego umożliwiając niezależne ogrzanie poszczególnych przedziałów samochodu. – dla obu układów ogrzewania powinna być zapewniona możliwość regulacji temperatury niezależnie (w przedziale kierowcy i w przedziale medycznym), 	TAK	
	b) systemy ogrzewania powinny zapewniać przy temperaturze otoczenia -20°C odpowiednio rozkład temperatur: <ul style="list-style-type: none"> – dla przestrzeni w pobliżu nóg i pasa kierowcy min. +15°C – dla przestrzeni wokół głowy kierowcy min. +12°C – w przedziale medycznym zgodnie z wymaganiami PN-EN 1789+A2:2015-01 pkt. 4.5.5.1. 	TAK	
	c) W przypadku zastosowania urządzeń wykorzystujących do ogrzewania paliwa płynne urządzenia powinny być zasilane paliwem służącym do zasilania silnika samochodu sanitarnego.	TAK	
	16. Klimatyzacja z niezależną regulacją chłodzenia i siły nadmuchu kabiny kierowcy i przedziału medycznego spełniająca wymogi określone w pkt. 4.5.5.2 normy PN-EN 1789+A2:2015.	TAK	
	17. Sygnalizacja świetlno-dźwiękowa i oznakowanie:	TAK	
	a) belka świetlna z modułami LED zamontowana w przedniej części dachu pojazdu – (podać markę, model),	TAK	
	b) dwie lampy pulsacyjne typu LED w kolorze niebieskim, zamontowane na wysokości pasa przedniego pojazdu,	TAK	
	c) dwie lampy barwy niebieskiej w tylnej części dachu pojazdu (podać markę, model),	TAK	
	d) lampy pulsacyjne w kolorze żółtym zamontowane w szkieletcie drzwi tylnych z cyklem pulsowania jak światła awaryjne po otwarciu drzwi tylnych,	TAK	
	e) dodatkowe lampy kierunkowskazów zamontowane w narożnikach tylnych dachu,	TAK	
	f) sygnał dźwiękowy modulowany o mocy min 100 W z możliwością podawania komunikatów głosem zgodny z obowiązującymi przepisami,	TAK	
	g) dodatkowe sygnały pneumatyczne dwutonowe przeznaczone do pracy ciągłej (proszę podać markę i model sygnałów pneumatycznych).	TAK	
	18. Nadwozie pomalowane farbą koloru zielonego spełniająca wymagania normy NO-80-A200:2014 „Farby specjalne do malowania maskującego. Wymagania i metody badań.”, zgodnie z NO-10-A800:2007 „Malowanie maskujące uzbrojenia i sprzętu wojskowego. Wymagania ogólne.”	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	(rodzaj malowania – ochronne (MO49) zgodnie z definicją zawartą w części 2 pkt. 2.4). Elementy podwozia (w tym elementy osprzętu, zderzaków, kół pojazdu oraz układu przeniesienia napędu) lub elementy fabryczne wykonane z tworzyw sztucznych w kolorze ciemnozielonym z palety kolorów RAL lub w kolorze czarnym nie muszą być przemalowywane. Wymóg wyłączony z wymogu zgodności z normą PN EN 1789.		
	19. Oznakowanie obiektu medycznego znakiem genewskim zgodnie z Normą Obronną NO-02-A032 oraz możliwością maskowania znaku genewskiego.	TAK	
	20. Samochód sanitarny powinien być przystosowany do maskowania oświetlenia i stosowania urządzeń noktowizyjnych wg. STANAG 4381.	TAK	
	21. Reflektor punktowy spełniający wymagania określone w rozdziale 6.5, tabela 18, pkt. 5 normy PN EN 1789.	TAK	
	22. Samochód powinien posiadać elementy konstrukcyjne (opisane w dokumentacji użytkownika) umożliwiające zamocowanie poniższego wyposażenia: a) przyrządów obserwacyjnych i noktowizyjnych: – lornetka pryzmatyczna (LP 7x45, LP 7x45Z) – dwa komplety okularów do obserwacji nocnej (PNL-2AD, MU-3, MU-3AD), b) gaśnicy w przedziale kierowcy i gaśnicy w przedziale medycznym c) apteczka techniczna d) apteczka medyczna e) trójkąt ostrzegawczy (2 szt.) f) nóż do cięcia pasów bezpieczeństwa g) przyrząd rozpoznania skażeń chemicznych (nieautomatyczny przenośny przyrząd rozpoznania skażeń typu PChR-54M) oraz skażeń promieniotwórczych (rentgenoradiometr DP-75 lub radiometr DPO) h) liny holowniczej lub holu sztywnego, i) sprzętu saperskiego (topór, łopata, łom, kilof)	TAK	
	23. Zestaw podstawowych narzędzi kierowcy:	TAK	
	j) narzędzia niezbędne do wymiany koła w warunkach drogowych,	TAK	
	k) narzędzia niezbędne do wymiany żarówek oświetlenia zewnętrznego wraz z kompletem zapasowych żarówek	TAK	
	24. Gaśnica 2 szt.	TAK	
	25. Pełnowymiarowe koło zapasowe.	TAK	
	26. Gumowe dywaniki kabiny kierowcy.	TAK	
	27. Nóż do cięcia pasów bezpieczeństwa.	TAK	
	28. Konstrukcja i rozmieszczenie elementów wyposażenia powinny spełniać wymagania w zakresie ergonomii, zgodnie z pkt. 2.14 normy NO-06-A104.	TAK	
	29. Zabudowa nadwozia powinna spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B bez wyposażenia zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015	TAK	

⁴⁹ Do malowania ochronnego powinna być zastosowana farba o charakterystyce spektralnej dostosowanej do tła otaczającego terenu. Może to być farba koloru ciemnozielonego, wchodząca w skład zestawu farb do malowania deformującego.

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	30. Samochód sanitarny powinien być przystosowany do przewożenia środkami transportu kołowego, środkami transportu powietrznego w ładowniach niehermetyzowanych – spełniając warunki techniczne załadunku dla danej jednostki transportowej, koleją oraz transportem morskim zgodnie ze STANAG 4062 oraz NO-10-A002, w tym załadunku i rozładunku przy wykorzystaniu sprzętu załadunkowego	TAK	
	31. Samochód sanitarny wraz z wyposażeniem powinien być przystosowany do przewozu na standardowych dostępnych na rynku wagonach (platformach). Jeżeli spełnienie tego wymagania wymusza wcześniejsze przygotowanie do transportu kolejowego, to czas tego przygotowania nie może przekroczyć 1 h	TAK	
	32. Wykonawca dostarczy wymagane dane do uzyskania certyfikatu ATTLA (Air Transportability Test Loading Activity).	TAK	
	33. Samochód sanitarny powinien być wyposażony w zaczepy transportowe, służące do mocowania go do pokładu statku zgodnie z wymaganiami przepisów Polskiego Rejestru Statków (PRS) dla roll – trailerów (w tym także dla każdego pojazdu drogowego). Konstrukcja samochodu sanitarnego powinna umożliwiać jego mocowanie na środkach transportu, a także jego ewakuację i holowanie przez inny pojazd poprzez zaczepy, haki, uchwyty transportowe i adaptory. Zastosowane uchwyty transportowe powinny zapewnić utrzymanie samochodu w trakcie przeciążeń o wartości: <ul style="list-style-type: none"> – 3 g do przodu; – 1,5 g boczno lewo/prawo i do tyłu; – 2 g pionowego do góry; – 4,5 g pionowego do dołu. 	TAK	
II.	SLINIK		
	1. Wysokoprężny z elektronicznym sterowanym wtryskiem bezpośrednim paliwa o mocy i momencie obrotowym, zapewniający przyśpieszenie pojazdu obciążonego do dopuszczalnej masy brutto, od 0 km/h do 80 km/h w czasie do 35 s. (uzyskany w warunkach określonych w sposobie badania przyspieszenia w PN EN 1789+A2:2015). Wyposażony w urządzenie do podgrzewania silnika, ułatwiającym rozruch silnika w warunkach zimowych.	TAK	
	2. Silnik powinien być dostosowany do eksploatacji z użyciem paliwa zgodnego z NO-91-A219:2018, a także olejów, smarów i płynów specjalnych spełniających Normy Obronne (NO) stosowane w Siłach Zbrojnych RP.	TAK	
	3. Wykaz ilościowy i jakościowy produktów materiałów pędnych i smarów (MPS) dla poszczególnych zespołów powinien być zawarty w dokumentacji użytkownika (np. tabelach smarowania) ze wskazaniem podstawowych przedziałów czasowych lub przebiegowych dla ich wymiany z zaznaczeniem, że ich stosowanie nie narusza uprawnień gwarancyjnych	TAK	
III.	ZESPÓŁ PRZENIESIENIA NAPĘDU		
	1. Skrzynia biegów automatyczna lub manualna. W przypadku skrzyni manualnej nie mniej niż 5 biegów do jazdy w przód	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	(w pełni synchronizowana) + bieg wsteczny.		
	2. System zapobiegający poślizgowi kół osi napędzanej podczas ruszania i przyspieszenia.	TAK	
	3. System elektronicznej stabilizacji toru jazdy.	TAK	
IV.	ZAWIESZENIE		
	1. Zawieszenie posiadające fabrycznie zainstalowane stabilizatory osi przedniej i tylnej lub zawieszenie pneumatyczne lub zawieszenie hydropneumatyczne lub zawieszenie niezależne gwarantujące dobrą przyczepność kół do nawierzchni jezdni, stabilność i dobrą manewrowość w trudnym terenie zapewniające komfortowy przewóz pacjentów. Dopuszczalne jest inne równoważne rozwiązanie konstrukcyjne zapewniające stabilizację osi przedniej i osi tylnej, przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.	TAK	
V.	WYPOSAŻENIE POJAZDU		
	1. Wszystkie miejsca siedzące zaopatrzone w bezwładnościowe pasy bezpieczeństwa oraz zagłówki.	TAK	
	2. Fotele kierowcy i pasażera powinny posiadać możliwość regulacji w poziomie oraz w pionie oraz regulację położenia kąta oparcia.	TAK	
	3. Dodatkowa gaśnica w przedziale medycznym, młotek do wybijania szyb oraz nóż do przecinania pasów bezpieczeństwa.	TAK	
	4. Zbiornik paliwa o pojemności zabezpieczającej przejechanie dystansu min. 650 km po drogach utwardzonych przy prędkości 90 km/h	TAK	
	5. Układ paliwowy napełniony do poziomu określonego w rozdziale V, pkt. 4.	TAK	
	6. Wszystkie drzwi pozwalające na dostęp do przedziału medycznego powinny posiadać zabezpieczenia pozwalające na: <ul style="list-style-type: none"> - zamknięcie oraz otwarcie drzwi od wewnątrz bez użycia klucza (mechanicznego lub elektronicznego); - zamknięcie oraz otwarcie drzwi od zewnątrz z użyciem klucza mechanicznego; - otwarcie od zewnątrz z użyciem klucza mechanicznego drzwi zamkniętych od wewnątrz. 	TAK	
	7. Pojazd wraz z zabudową specjalną powinien przewidywać możliwość zamocowania (bezpiecznego rozmieszczenia) wewnątrz pojazdu dodatkowego wyposażenia załogi w postaci: <ul style="list-style-type: none"> - dziennej racji żywnościowej oraz wody dla 3 osób; - wyposażenia indywidualnego ratowników i ratowników medycznych stanowiących załogę pojazdu. 	TAK	
	8. Mocowania broni typu 5,56 mm karabinek MINI BERYL w wersji „C” z kolbą teleskopową składaną:	TAK	
	a) dwa uchwyty w przedziale kierowcy,	TAK	
	b) jeden uchwyt w przedniej części przedziału medycznego.	TAK	
VI.	UKŁAD HAMULCOWY, KIEROWNICZY I KOŁA		
	1. Hamulce tarczowe obu osi pojazdu ze wspomaganie, przednie tarcze wentylowane, korektor siły hamowania w zależności od obciążenia, kontrolka krytycznej grubości okładzin. Dopuszczalne jest stosowanie sygnalizacji informującej o usterce układu hamulcowego,	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	uwzględniającej parametr dotyczący grubość okładzin.		
	2. Z układem zapobiegającym blokowaniu kół podczas hamowania.	TAK	
	3. Elektroniczny system podziału siły hamowania.	TAK	
	4. Układ hamulca pomocniczego postojowego.	TAK	
	5. Układ hamulcowy z systemem wspomagania nagłego hamowania.	TAK	
	6. Układ kierowniczy ze wspomaganie.	TAK	
	7. Układy powinny spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015	TAK	
VII.	WYPOSAŻENIE W ŚRODKI ŁĄCZNOŚCI		
	1. W przedziale kierowcy przygotowane miejsce do mocowania radiotelefonu typu Motorola GM360 wraz z przewodami zasilającymi (12V) zabezpieczonymi przed zwarcie.	TAK	
	2. Przygotowany i zaślepiiony otwór do montażu anteny radiotelefonu, ze złączem antenowym doprowadzonym do przedziału kierowcy w miejsce przewidziane do mocowania radiotelefonu.	TAK	
VIII.	INSTALACJA ELEKTRYCZNA		
	1. Fabryczny alternator zapewniający moc min. 1800 W ładowania akumulatorów oraz zasilania wszystkich odbiorników.	TAK	
	2. Akumulatory spełniające wymogi dla ambulansu typu B określone w pkt. 4.3.3 normy PN-EN 1789+A2:2015, o łącznej pojemności nie mniejszej niż 180 Ah, zapewniające zasilanie urządzeń medycznych i pozostałych odbiorników przez okres min. 30 min. przy wyłączonym silniku.	TAK	
	3. Instalacja dla napięcia 230 V 50Hz:	TAK	
	a) instalacja powinna mieć możliwość zasilania minimum dwóch gniazd poboru prądu w przedziale medycznym zasilane z gniazda umieszczonego na zewnątrz,	TAK	
	b) instalacja powinna posiadać zabezpieczenie przed uruchomieniem silnika przy podłączonym zasilaniu 230 V,	TAK	
	c) instalacja powinna posiadać wyłącznik przeciwporażeniowy,	TAK	
	d) instalacja powinna posiadać układ prostowniczy służący do ładowania akumulatorów działający przy podłączonej instalacji 230 V.	TAK	
	e) instalacja powinna być w stanie zasilać urządzenia układu wentylacji oraz ogrzewania		
	f) przewód przyłączeniowy o długości min. 5m do podłączenia pojazdu do zasilania z sieci 230 V	TAK	
	4. Instalacja dla napięcia 12 V i oświetlenie przedziału medycznego:	TAK	
	a) powinna posiadać, co najmniej 4 gniazda 12 V zabezpieczone przed zabrudzeniem/zalaniem wyposażone we wtyki poboru prądu umiejscowione na lewej ścianie,	TAK	
	b) powinna posiadać minimum 6 punktów oświetlenia rozproszonego,	TAK	
	c) powinna posiadać minimum 2 punkty oświetlenia halogenowego z regulacją kąta umieszczone nad	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	noszami,		
	d) oświetlenie halogenowe blatu roboczego – minimum 1 punkt,	TAK	
	e) bezpieczniki zabezpieczające odbiorniki w przedziale medycznym.	TAK	
	5. Oświetlenie specjalne: a) reflektory zewnętrzne z trzech stron pojazdu ze światłem rozproszonym do oświetlenia miejsca akcji, po 2 z każdej strony z możliwością włączania/wyłączania z kabiny kierowcy.	TAK	
	6. Instalacja dla napięcia 12 V przedziału kierowcy. a) powinna posiadać, co najmniej 2 gniazda 12 V zapalniczki zabezpieczone przed zabrudzeniem/zalaniem umiejscowione w desce rozdzielczej lub pod nią.	TAK	
	7. Instalacja elektryczna powinna spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B bez wyposażenia zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015	TAK	
IX.	PRZEDZIAŁ MEDYCZNY		
	1. Urządzenia powinny być zamontowane w sposób zabezpieczający je przed uszkodzeniem i zranieniem osób przewożonych w pojeździe.	TAK	
	2. Przedział medyczny oddzielony od przedziału kierowcy ścianą zapewniającą możliwość komunikacji pomiędzy przedziałem medycznym a przedziałem kierowcy, z możliwością przejścia z jednego przedziału do drugiego oraz możliwością oddzielenia obu przedziałów w sposób zabezpieczający przed niekontrolowanym otwieraniem lub zamykaniem w czasie jazdy.	TAK	
	3. Minimum 2 miejsca siedzące w przedziale medycznym, wykończone materiałem łatwo zmywalnym, wyposażone w trzypunktowe zintegrowane z oparciem pasy bezwładnościowe, z regulowanymi oparciami i zagłówkami, funkcją obrotu i ze składanymi siedziskami.	TAK	
	4. Podłoga wzmocniona, umożliwiająca mocowanie noszy głównych, pokryta materiałem antypoślizgowym o bardzo dużej trwałości, podciągnięta na boki do wysokości min 6 cm, również na szafki, umożliwiająca zmywanie przedziału medycznego bez ryzyka zalania elementów zabudowy i ścian. Wymagany atest Państwowego Zakładu Higieny.	TAK	
	5. Konstrukcja ścian umożliwiająca montaż wyposażenia medycznego.	TAK	
	6. Ściany i sufit pokryte materiałami antystatycznymi, niepalnymi, nietoksycznymi i łatwo zmywalnymi bez ostrych krawędzi w kolorze białym, wzmocnione płytami z aluminium.	TAK	
	7. Izolacja dźwiękowo-termiczna przedziału medycznego (ściany, sufit, drzwi).	TAK	
	8. Okna przedziału medycznego zmatowione do 2/3 wysokości, co najmniej jedno otwierane.	TAK	
	9. Minimum jedno wyjście ewakuacyjne, spełniające wymogi określone w pkt. 4.4.5.1 normy PN-EN 1789+A2:2015, wraz z instrukcją użycia rozmieszczoną w widocznym miejscu w przedziale medycznym.	TAK	
	10. Otwierany szyberdach (proszę podać wymiary dostępnego	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	otworu).		
	11. Stacjonarny system ogrzewania płynów infuzyjnych z termostatem i cyfrowym wskaźnikiem temperatury.	TAK	
	12. Centralna instalacja tlenowa:	TAK	
	a) z 2 butlami (każda po 2000 l tlenu pod ciśnieniem min. 200 kPa) + 2 reduktory o konstrukcji umożliwiającej montaż i demontaż reduktora bez konieczności używania kluczy,	TAK	
	b) min. 1 gniazdo poboru tlenu typu AGA w pobliżu przedniej części noszy	TAK	
	c) 1 gniazdo poboru tlenu typu AGA w pobliżu miejsca siedzącego umiejscowionego z boku noszy	TAK	
	13. Instalacja próżniowa z regulacją siły ssania oraz manometrem podciśnienia. Zestaw musi zawierać: słój z tworzywa sztucznego przystosowany do sterylizacji o poj. min 1 l z zaworem antyprzelewowym, z możliwością szybkiego demontażu w celu wymiany, przewód ssący silikonowy o długości min 1,5 m zakończony łącznikiem do cewników;	TAK	
	14. Półki, szafki wykonane z materiału, łatwo zmywalnego, nietoksycznego, bez ostrych krawędzi z bezpiecznym zamknięciem uniemożliwiającym niekontrolowane otwarcie się w czasie jazdy, w tym:	TAK	
	a) na ścianach bocznych zestawy szafek i półek pozwalających na przewóz drobnego sprzętu i materiałów opatrunkowych,	TAK	
	b) na ścianie działowej - zestaw szafek z szufladami, miejsce mocowania plecaka ratownika (o rozmiarach 55x32x12cm±3cm), z zamkniętym pojemnikiem na odpadki oraz blatem roboczym wykończonym blachą nierdzewną,	TAK	
	c) szafka w narożniku ściany lewej z miejscem na leki, wyposażona w plastikowe pojemniki ułatwiające przechowywanie leków oraz schowkiem zamkniętym na klucz.	TAK	
	15. Sufitowy uchwyt do płynów infuzyjnych – min. 2 szt. o minimalnym udźwigu 5 kg.	TAK	
	16. Szyna typu MODURA o długości min. 50 cm na ścianie lewej.	TAK	
	17. Sufitowy uchwyt dla personelu o dług. min. 1 m umieszczony w osi podłużnej przedziału medycznego.	TAK	
	18. Laweta noszy głównych: posiadającą płynny przesuw boczny, możliwość pochyłu o min. 10 ⁰ (dziesięć stopni) do pozycji Trendelenburga i Antytrendelenburga, (pozycji drenażowej) w trakcie transportu pacjenta, z wysuwem na zewnątrz pojazdu umożliwiającym wjazd noszy na lawetę, (podać markę i model, załączyć folder i deklarację zgodności).	TAK	
	19. Zabudowa przedziału medycznego powinna spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B bez wyposażenia zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015	TAK	
X.	SPRZĘT MEDYCZNY.		
	1. NOSZE GŁÓWNE - Podać markę, model oraz dołączyć folder wraz z opisem:	TAK	
	a) Nosze wykonane z materiału odpornego na korozję	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	b) Przystosowane do prowadzenia reanimacji	TAK	
	c) Nosze potrójnie łamane z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej i pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha	TAK	
	d) Płynna regulacja nachylenia oparcia pod plecami – 90 stopni	TAK	
	e) Rama noszy pod głową pacjenta umożliwiająca odgięcie głowy do tyłu i ułożenie na wznak	TAK	
	f) Komplet pasów zabezpieczających – pasy szelkowe i pasy poprzeczne mocowane bezpośrednio do ramy noszy	TAK	
	g) Teleskopowo składany statyw na płyny infuzyjne na wyposażeniu	TAK	
	h) Możliwość wprowadzenia noszy na transporter przodem i tyłem do kierunku jazdy	TAK	
	i) Cienki, niesprężynujący materac anatomiczny z tworzywa sztucznego, umożliwiający ustawienie wszystkich pozycji transportowych, o powierzchni antypoślizgowej, odporny na środki dezynfekujące, nieabsorbujący krwi i płynów oraz poduszka anatomiczna	TAK	
	j) Składane poręcze boczne	TAK	
	k) Wysuwane rączki z przodu i z tyłu noszy do przenoszenia	TAK	
	l) Elementy obsługowe noszy trwale oznakowane	TAK	
	m) Waga do 23 kg	TAK	
	n) Dopuszczalne obciążenie min. 230 kg	TAK	
	o) Zgodne z PN EN 1865	TAK	
	2. TRANSPORTER NOSZY - Podać markę, model oraz dołączyć folder wraz z opisem:	TAK	
	a) Transporter wykonany z materiału odpornego na korozję	TAK	
	b) System bezpiecznej obsługi, również przez jedną osobę – niezależne składanie goleni przednich i tylnych przy podtrzymaniu ciężaru całego zestawu jedną parą goleni w czasie wprowadzania i wyprowadzania z ambulansu	TAK	
	c) Szybki i łatwy system połączenia z noszami	TAK	
	d) Regulacja wysokości na minimum 5 poziomach wysokości	TAK	
	e) Transporter wyposażony w 4 koła o średnicy 15-20 cm, umożliwiające prowadzenie noszy różnych rodzajach podłoża	TAK	
	f) Koła obrotowe 360 stopni, dwa koła wyposażone w hamulce	TAK	
	g) Możliwość blokowania kół – jazda na wprost, jazda bokiem lub koła skrętne	TAK	
	h) Możliwość prowadzenia noszy bokiem przez jedną osobę	TAK	
	i) Możliwość ustawienia pozycji drenażowych – Trendelenburga i Fowlera	TAK	
	j) Elementy obsługowe noszy trwale oznakowane	TAK	
	k) Waga zestawu do 51 kg, podać wagę oferowanego transportera w kg	TAK	
	l) Obciążenie dopuszczalne 270 kg	TAK	
	m) Zgodny z PN EN 1865	TAK	
	n) Mocowanie transportera do lawety zgodne z PN EN 1789	TAK	
	3. KRZESEŁKO KARDIOLOGICZNE - Podać markę, model	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	oraz dołączyć folder wraz z opisem:		
	a) składane, z blokadą zabezpieczającą przed przypadkowym złożeniem; z kpl. 3 pasów bezpieczeństwa;	TAK	
	b) elastyczne pokrycie z miękkiego tworzywa sztucznego, umożliwiające szybki demontaż/montaż do mycia i dezynfekcji lub krzeselko kardiologiczne wyposażone w twarde siedzisko i oparcie wykonane z termoplastycznego tworzywa, zamontowane do ramy krzeselka (nie do ramy noszy).	TAK	
	c) min 2 kółka tylne (podać ilość);	TAK	
	d) ręczki przednie z regulacją ich długości oraz ze składanymi lub uchylnymi rączkami tylnymi;	TAK	
	e) wyposażone w blokadę przypadkowego złożenia w trakcie transportu;	TAK	
	f) waga poniżej 10 kg (podać wagę w kg);	TAK	
	g) max. obciążenie powyżej 150 kg (podać w kg);	TAK	
	h) zgodne z normą PN EN 1865	TAK	
	4. DEFIBRYLATOR - Podać markę, model oraz dołączyć folder wraz z opisem:	TAK	
	a) Defibrylator transportowy półautomatyczny AED z możliwością przełączenia na ręczny tryb pracy	TAK	
	b) Fala defibrylacyjna dwufazowa z kompensacją impedancji tkanek	TAK	
	c) Energia defibrylacji regulowana do 360 J, dopuszczalny jest defibrylator o obniżonej regulowanej energii defibrylacji do 200 J	TAK	
	d) Moduł pediatriczny umożliwiający defibrylację dziecka obniżoną energią	TAK	
	e) Czas ładowania energii do 10 sek.	TAK	
	f) Wyświetlanie poziomu energii defibrylacji na wyświetlaczu	TAK	
	g) Defibrylator wyposażony w elektrody do defibrylacji dla dorosłych – 3 pary elektrod oraz dzieci – 2 pary elektrod, termin ważności minimum – 2 lata	TAK	
	h) Tryb AED wyposażony w algorytm zgodny z aktualnymi wytycznymi ERC	TAK	
	i) Komunikaty głosowe i tekstowe prowadzące ratownika przez pełną sekwencję działań	TAK	
	j) Możliwość czasowego lub całkowitego wyciszenia alarmów	TAK	
	k) Zasilanie: akumulatory ładowalne lub baterie zużywalne (naładowane), w zestawie ładowarka do akumulatora, napięcie zasilania ładowarki 230 V 50 Hz	TAK	
	l) W przypadku zaoferowania urządzenia z zasilaniem przez baterie zużywalne czas przydatności do użycia baterii min. 3 lata, ze wskaźnikiem stanu naładowania na obudowie baterii lub na ekranie defibrylatora	TAK	
	m) Czas pracy dla całkowicie naładowanego akumulatora/baterii minimum 4 godziny monitorowania lub minimum 100 wyładowań defibrylacyjnych	TAK	
	n) Wyświetlacz LCD	TAK	
	o) Monitorowanie minimum - 6 odprowadzeń EKG, niezbędne wyposażenie w komplecie	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	p) Prędkość przesuwu krzywej EKG – 25 mm/s lub 50 mm/s,	TAK	
	q) Wzmocnienie sygnału EKG od 5 do 20 mm/mV lub defibrylator z automatycznym wzmocnieniem sygnału EKG zapewniającym czytelną prezentację krzywej na ekranie	TAK	
	r) Możliwość monitorowania pulsu, rytmu serca, SpO2 (za pomocą czujnika na palec – czujnik pulsoksymetrii napalcowy dla dorosłych i dzieci na wyposażeniu)	TAK	
	s) Wbudowany czytnik kart pamięci z dołączoną kartą pamięci o pojemności minimum 1 GB lub pamięć wewnętrzna min 100 zdarzeń do zapisywania monitorowanych parametrów oraz zdarzeń z możliwością późniejszej analizy	TAK	
	t) Temperatura pracy od 0 st. C do 40 st. C	TAK	
	u) Temperatura przechowywania od -20 st. C do 60 st. C	TAK	
	v) Stopień ochrony min. IP43	TAK	
	w) Zgodny z EN 60601-1, EN 60601-1-2	TAK	
	x) Defibrylator umieszczony w jednym zestawie transportowym (obudowa transportowa) z zestawem tlenowym i respiratorem. Obudowa mocowana w pojeździe sanitarnym zgodnie z normą EN 1789. Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w ręku lub na ramieniu.	TAK	
	y) Dopuszczalny jest defibrylator jako odrębne urządzenie zgodne z normą EN 1789 z możliwością bezpiecznego montażu w pojeździe sanitarnym za pomocą mocowania naściennego. Uchwyt naścienny w komplecie. Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w ręku lub na ramieniu	TAK	
	5. SSAK MEDYCZNY - Podać markę i model, załączyć folder wraz z opisem:	TAK	
	a) Ssak elektryczny, akumulatorowy przenośny, wyposażony w zintegrowany uchwyt do przenoszenia	TAK	
	b) Zasilanie z sieci 12 V DC	TAK	
	c) Zasilanie oraz ładowanie akumulatora z sieci 230 V 50 Hz, zasilacz w komplecie	TAK	
	d) Przepływ minimalny bez obciążenia 25 litrów/min.	TAK	
	e) Siła ssania regulowana w zakresie -0,1 bar do -0,8 bar.	TAK	
	f) Elektroniczna lub mechaniczna kontrola ciśnienia ssania	TAK	
	g) Czas pracy akumulatora minimum 45 min. przy ciągłym maksymalnym obciążeniu.	TAK	
	h) Informacja o stanie naładowania baterii na panelu kontrolnym ssaka	TAK	
	i) Zabezpieczenie przed wnikaniem płynów do wnętrza ssaka	TAK	
	j) Zbiornik na wydzielinę wielokrotnego użytku o pojemności 1000 ml, przystosowany do sterylizacji w autoklawie lub dezynfekcji w płynach, zabezpieczenie przed uszkodzeniem zbiornika	TAK	
	k) Obudowa ssaka wykonana z tworzywa o wysokiej wytrzymałości mechanicznej	TAK	
	l) Kabel do zasilania 12 V w komplecie	TAK	
	m) Stopień ochrony min. IP34	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	n) Przechowywanie i użytkowanie w temperaturach określonych w normie PN EN 1789+A2:2015 tj: o ile nie oznaczono inaczej na urządzeniu, urządzenie powinno działać jak opisano w 6.3.2.2. i 6.3.2.3. po przeniesieniu z powrotem do temperatury pokojowej (20 st. C.) po przechowywaniu w temperaturze od -30 st. C. do 70 st. C itd.	TAK	
	o) Zgodny z normą EN 60601-1, EN 60601-1-12	TAK	
	p) Urządzenie zgodne z normą EN 1789 z możliwością bezpiecznego montażu w pojeździe sanitarnym za pomocą mocowania ściennego. Uchwyt ścienny w komplecie.	TAK	
	6. MATERAC PRÓŻNIOWY DLA DOROSŁYCH - Podać markę i model, załączyć folder wraz z opisem:	TAK	
	a) materac wyposażony w system pasów spinających (podać szerokość w cm, długość w cm, ilość pasów spinających);	TAK	
	b) ze wzmocnioną podłogą zabezpieczającą przed rozszczelnieniem;	TAK	
	c) z uchwytami rozmieszczonymi na obwodzie materaca służącymi do przenoszenia (podać ilość uchwytów);	TAK	
	d) w komplecie:	TAK	
	– pompka dwukierunkowa z możliwością nadmuchiwania i odciągania powietrza lub pompka jednokierunkowa służąca do odpompowania powietrza, w sytuacji gdy wypełnienie materaca powietrzem następuje samoistnie poprzez odkręcenie zaworu.	TAK	
	– prosty zestaw naprawczy,	TAK	
	– torba transportowa na kompletny zestaw.	TAK	
	e) Zgodny z normą PN EN 1865	TAK	
	7. RESPIRATOR - Podać markę, model oraz dołączyć folder wraz z opisem:	TAK	
	a) Zgodny z normą IEC 601-1, EN 60601-1, EN 794-3	TAK	
	b) Zasilanie respiratora pneumatyczne z przenośnego lub stacjonarnego źródła tlenu o ciśnieniu min. 2,7 – 6,0 bar. Dopuszcza się zasilanie elektryczne respiratora za pomocą baterii, sterującej jego pracą.	TAK	
	c) Zużycie gazu napędowego poniżej 30 ml/cykl oddechowy	TAK	
	d) Okres eksploatacji baterii zasilającej pracę respiratora min. 2 lata lub 350 godzin. Okres eksploatacji baterii zasilającej alarmy świetlne i dźwiękowe min. 1 rok.	TAK	
	e) Tryb pracy:		
	– Kontrolowana wentylacja mechaniczna CMV	TAK	
	– Częściowo wspomaganą wentylacją SMMV lub SIMV		
	f) Wentylacja czystym tlenem lub mieszaniną tlenu i powietrza	TAK	
	g) Niezależna płynna regulacja częstości oddechowej i objętości oddechowej (minutowej)	TAK	
	h) Częstość oddechów min 40-8 /min	TAK	
	i) Objętość oddechowa min 75-1250 ml lub odpowiadająca objętość minutowa	TAK	
	j) Zastawka ciśnieniowa bezpieczeństwa	TAK	
	k) Detekcja oddechu spontanicznego	TAK	
	l) Alarmy świetlne i dźwiękowe (zasilane bateryjnie, niezależne od baterii sterującej pracą respiratora):	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	<ul style="list-style-type: none"> - za wysokiego ciśnienia w drogach oddechowych - za niskiego ciśnienia w drogach oddechowych - sygnalizacja spadku ciśnienia zasilania 		
	m) Manometr ciśnienia w drogach oddechowych	TAK	
	n) Budowa: <ul style="list-style-type: none"> - jednolity moduł aparatu - panel sterowania z pokrętkami sterującymi manometrem osłonięty przez obudowę w sposób zabezpieczający przed uszkodzeniem oraz przypadkowym przestawieniem parametrów - przewód pacjenta – wielokrotnego użytku, do sterylizacji w autoklawie - przewód zasilający 	TAK	
	o) Przewód zasilający: <ul style="list-style-type: none"> - długość min 150 cm - zakończony wtykiem szybkozłącza typu AGA 	TAK	
	p) Waga max 4,0 kg	TAK	
	q) Temperatura pracy min -5 st. C do 50 st. C	TAK	
	r) Temperatura przechowywania min -20 st. C do 60 st. C	TAK	
	s) Wodoodporność - stopień ochrony IPX 4	TAK	
	t) Urządzenie zgodne z normą PN-EN 1789 z możliwością bezpiecznego montażu w pojeździe sanitarnym za pomocą mocowania naściennego. Uchwyt naścienny w komplecie.	TAK	
	u) Respirator w jednym zestawie transportowym z defibrylatorem. Możliwość zamocowania w pojeździe sanitarnym zgodnie z normą PN-EN 1789 oraz zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w ręku lub zawieszenia na ramieniu. Dopuszczalne jest respirator i defibrylator jako odrębne urządzenia.	TAK	
	8. PRZENOŚNY ZESTAW TLENOWY do respiratora transportowego:	TAK	
	a) Konfiguracja zestawu: <ul style="list-style-type: none"> - torba transportowa (dopuszczalna jest wspólna obudowa - zestaw transportowy z miejscem na respirator oraz defibrylator) - butla tlenowa aluminiowa z głowicą DIN - reduktor tlenowy typu AGA lub reduktor ze złączem T-shaped z wyjściem Walther, ze złączem umożliwiającym podłączenie do źródeł zasilania o stałym ciśnieniu tlenu znajdujących się w pojeździe - adapter umożliwiający ładowanie butli z systemu PIN-INDEX - 5 szt. filtrów przeciwbakteryjnych - maski twarzowe silikonowe nr 5 i 3 	TAK	
	b) Zestaw tlenowy umieszczony w jednym zestawie transportowym (obudowa transportowa) z respiratorem i defibrylatorem. Obudowa mocowana w pojeździe sanitarnym zgodnie z normą EN 1789. Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w ręku lub na ramieniu.	TAK	
	c) Dopuszczalny jest zestaw tlenowy jako odrębne urządzenie umieszczone w torbie.	TAK	
	d) Torba transportowa z materiału z pokryciem	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	<p>poliuretanowym i z impregnacją fluorowęglową (np. typu CORDURA), umożliwiającą transport zestawu w ręku, na ramieniu i na plecach:</p> <ul style="list-style-type: none"> - chowane szelki do transportu na plecach - kieszenie i uchwyty do mocowania akcesoriów dodatkowych - niezależny, wyjmowany organizator na zestaw intubacyjny 		
	<p>e) Butla tlenowa aluminiowa 2,0 – 2,7 dm³ O₂:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 400 l O₂ przy ciśnieniu 150 atm - możliwość napełniania do 200 atm - głowica DIN - klucz do butli 	TAK	
	<p>f) Adapter PIN-INDEX/DIN do napełniania butli w systemie PIN-INDEX</p>	TAK	
	<p>g) Reduktor tlenowy:</p> <ul style="list-style-type: none"> - z przepływomierzem obrotowym 0-25 l/min - z gniazdem typu AGA O₂ - możliwość pracy przy min 200 atm. - ciśnienie zredukowane 3,5- 4 bar - manometr w osłonie zabezpieczającej przed uszkodzeniem 	TAK	
	<p>h) Filtry przeciwbakteryjne 5 szt.:</p> <ul style="list-style-type: none"> - konstrukcja mechaniczna - z wymiennikiem ciepła i wilgoci - dla HIV, hepatitis C, TBC - wielkość przestrzeni martwej max 96 ml - opór przepływu przy 30 l/min poniżej 1,5 cm słupa H₂O - skuteczność dla wirusów powyżej 99,99% 	TAK	
	<p>9. SSAK MECHANICZNY RĘCZNY - Podać markę i model załączyć folder z opisem:</p>	TAK	
	a) ręczny, mechaniczny	TAK	
	b) zestaw wymienny dla dorosłych	TAK	
	c) z możliwością podłączenia do rurki intubacyjnej	TAK	
	d) Pojemnik na treść wyposażony w mikronowy filtr, zabezpieczający przed ewentualnymi zakażeniami grypą, HIV/AIDS, TB, Hepatitis i SARS	TAK	
	<p>10. WORKI SAMOROZPRĘŻALNE - Podać markę i model, załączyć folder z opisem:</p>	TAK	
	a) worek samorozprężalny dla dorosłych umożliwiający wentylację bierną i czynną 100% tlenem (złączka)	TAK	
	b) wielorazowy, możliwość sterylizacji worka (chemiczna)	TAK	
	<p>c) worek wyposażony w ciśnieniowy zawór bezpieczeństwa automatycznie ograniczający nadmierny przepływ gazu do dróg oddechowych pacjenta (redukcja ryzyka wentylacji żołądka) przy zbyt intensywnym sprężaniu worka przez ratownika, narzucający tempo bezpiecznej wentylacji oraz posiadający wbudowany system wizualnego i akustycznego ostrzegania w przypadku prowadzenia niewłaściwej wentylacji. Dopuszczalne jest rozwiązanie równoważne w zakresie funkcji opisanych w zdaniu poprzednim.</p>	TAK	
	d) rezerwuar tlenu min. 1600 ml	TAK	
	e) przewód tlenowy, nie załamujący się, długości min 2 m	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	f) maska twarzowa, rozmiar: 3 – 1 szt., rozmiar 5 – 5 szt.; przezroczysta, której konstrukcja umożliwi swobodny obrót o 360 stopni względem osi łącznika	TAK	
	g) filtr przeciwbakteryjny mechaniczny – 5 szt. (filtry bakteryjne dla dorosłych dla HIV, hepatitis C, TBC bez wymiennika ciepła i wilgoci – min. 5 sztuk, konstrukcja mechaniczna	TAK	
	h) objętość worka samorozprężalnego min. 1500 ml	TAK	
	11. Nosze podbierające:	TAK	
	a) Nosze przeznaczone ewakuacji i transportu osób z podejrzeniem urazów kręgosłupa, miednicy i urazów wielonarządowych	TAK	
	b) Możliwości zastosowania: <ul style="list-style-type: none"> – odebranie, podniesienie i przełożenie uszkodzonego na nosze główne lub deskę ortopedyczną przez min. 2 osoby – przenoszenie przez min 2 osoby 	TAK	
	c) Konstrukcja : <ul style="list-style-type: none"> – dwuczęściowa – materiał łopat – tworzywo sztuczne lub aluminium (kolor ciemnozielony, ciemnoszary, czarny lub ciemnoniebieski) – wielostopniowa regulacja długości noszy w zakresie od 167 cm do 202 cm, z blokadą położenia – możliwość złożenia noszy do transportu w połowie długości – konstrukcja zamków spinających łopaty uniemożliwiająca przypadkowe rozpięcie lub zamek wyposażony w dodatkową blokadę tzw. system podwójnego zamka 	TAK	
	d) Możliwość montażu systemu unieruchomienia głowy	TAK	
	e) Minimum 4 uchwyty do przenoszenia <ul style="list-style-type: none"> – zdystansowane od płaskiego podłoża – rozmieszczone na obwodzie noszy 	TAK	
	f) Konfiguracja: <ul style="list-style-type: none"> – nosze podbierające – minimum 3 szt. pasów zabezpieczających o regulowanej długości mocowanych do ramy noszy 	TAK	
	g) Waga – max 10 kg	TAK	
	h) Nośność min. 150 kg	TAK	
	i) Szerokość noszy minimum 40 cm	TAK	
	12. Nosze miękkie typu płachtowego:	TAK	
	a) Przeznaczenie – indywidualne nosze do ewakuacji medycznej w warunkach środowiska taktycznego	TAK	
	b) Konstrukcja: <ul style="list-style-type: none"> – Nosze typu płachtowego, wykonane ze stabilnej i wytrzymałej mechanicznie miękkiej tkaniny; – Tkanina wzmocniona na brzegach taśmą; – Nosze wyposażone w uchwyty równomiernie rozmieszczone na obwodzie, umożliwiające przenoszenie uszkodzonego – minimum 6 uchwytów wykonanych z taśmy; – Transport uszkodzonego niezależnie od wzrostu; – Przygotowane do natychmiastowego użycia; 	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	– Nosze umieszczone w niewielkim opakowaniu.		
	c) Dane techniczne: – Niewielkie wymiary złożonych noszy po rozłożeniu; – Nośność noszy min. 200 kg; – Materiał tkaniny nośnej – CORDURA lub równoważna, materiał taśm – poliamid, materiał opakowania - poliester; – Wzór tkaniny nośnej i opakowania – pantera leśna wz.93, czarny, zielony, ciemnozielony, szary; dopuszczalne kolory taśm: zielony i czarny.	TAK	
	13. Zestaw unieruchamiający do złamań:	TAK	
	a) Zestaw szyn metalowych typu KRAMERA do usztywniania złamań kończyn	TAK	
	b) Szyny w rozmiarach i ilościach: – 1500x150 mm – 1 szt., – 1500x120 mm – 1 szt., – 1200x120 mm – 1 szt., – 1000x100 mm – 1 szt., – 900x100 mm – 1 szt., – 900x80 mm – 1 szt., – 800x80 mm – 1 szt., – 800x100 mm – 1 szt., – 700x80 mm – 1 szt., – 600x80 mm – 2 szt., – 500x80 mm – 1 szt., – 260x50 mm – 1 szt., – 250x40 mm – 1 szt. lub – 1500x120 mm – 2 szt. – 1200x200 mm – 1 szt. – 1000x100 mm – 1 szt. – 900x120 mm – 2 szt. – 800x120 mm – 1szt. – 800x100 mm – 1szt. – 700x70 mm – 2szt. – 600x70 mm – 2szt. – 250x50 mm – 2 szt.	TAK	
	c) Szyny w miękkim powleczeniu	TAK	
	d) Torba do transportu szyn wyposażona w uchwyty do transportu w rękę lub na ramieniu.	TAK	
	14. Zestaw kołnierzy szyjnych:	TAK	
	a) 2 sztuki w rozmiarze uniwersalnym	TAK	
	15. Urządzenie do ewakuacji (kamizelka – krótkie unieruchomienie kręgosłupa):	TAK	
	a) Przeznaczona do ewakuacji i transportu pacjentów z podejrzeniem urazu kręgosłupa	TAK	
	b) Możliwości zastosowania: – unieruchomienie kręgosłupa na całej jego długości – ewakuacja z trudnodostępnych miejsc (rozbite pojazdy, wąskie przestrzenie) pacjentów z podejrzeniem urazu kręgosłupa	TAK	
	c) Konfiguracja: – kamizelka ortopedyczna	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	<ul style="list-style-type: none"> - wypełnienie krzywizny kręgosłupa - 2 paski mocujące głowę - pokrowiec transportowy w kolorze ciemnozielonym lub czarnym 		
	d) Konstrukcja: <ul style="list-style-type: none"> - pokrycie – wzmacniane, łatwozmywalne, odporne na przetarcia tworzywo sztuczne - listwy usztywniające - wbudowane pasy spinające, kodowane kolorami - min 3 uchwyty transportowe, wbudowane w tylnej części 	TAK	
	e) Zachowany dostęp do klatki piersiowej przy założonej kamizelce	TAK	
	f) Pasy spinające o regulowanej długości: <ul style="list-style-type: none"> - kodowane kolorami pasy spinające tułów i obręcz barkową - pasy biodrowe 	TAK	
	g) Kolor – ciemnozielony lub czarny	TAK	
	h) Prześwietlana dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG	TAK	
	i) Waga max 4 kg	TAK	
	j) Gwarancja min. 24 miesiące	TAK	
	16. Deska ortopedyczna dla dorosłych z unieruchomieniem głowy i pasami:	TAK	
	a) Deska ratownicza do ewakuacji i transportu pacjentów z podejrzeniem urazów kręgosłupa, miednicy i wielonarządowych	TAK	
	b) Możliwości zastosowania: <ul style="list-style-type: none"> - przenoszenie przez min 2 osoby - ewakuacja z pojazdów i wąskich przestrzeni - ewakuacja w pozycji pionowej - transport w noszach – koszu ratowniczym - transport na noszach w środkach ewakuacji medycznej 	TAK	
	c) Konstrukcja: <ul style="list-style-type: none"> - materiał – gładkie tworzywo sztuczne, wypełnione pianką - minimum 14 uchwytów (otworów) do przenoszenia, rozmieszczonych na obwodzie deski, zdystansowanych od podłoża - ścięty koniec od strony nóg - wbudowane trzpienie – min 5 po każdej stronie deski do mocowania pasów zabezpieczających - przystosowana do montażu unieruchomienia głowy 	TAK	
	d) Konfiguracja: <ul style="list-style-type: none"> - deska ortopedyczna - system unieruchomienia głowy - system pasów zabezpieczających 	TAK	
	e) Przenikalna dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG	TAK	
	f) Gładka, pełna powierzchnia leża pacjenta	TAK	
	g) Odporna na smary i substancje ropopochodne	TAK	
	h) Dodatnia pływalność (zabezpieczająca przed utonięciem deski)	TAK	
	i) Waga max 10 kg	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	j) Kolor ciemnozielony, ciemnoszary lub ciemnoniebieski. Kolor unieruchomienia głowy w tonacji ciemnej, zbliżony do deski ortopedycznej.	TAK	
	k) Wymiary: <ul style="list-style-type: none"> - długość w zakresie 180 - 190 cm - szerokość w zakresie 40 cm – 50 cm - nośność min 150 kg 	TAK	
	l) Pasy zabezpieczające do deski ortopedycznej: <ul style="list-style-type: none"> - konstrukcja pasa – dwuczęściowa - możliwość regulacji długości - zapięcie pasów w postaci metalowego szybkozłącza - mocowanie pasa do deski za pomocą metalowych, obrotowych karabińczyków - kodowanie pasów kolorami - minimum 4 szt. pasów w zestawie 	TAK	
	m) System unieruchomienia głowy w konfiguracji: <ul style="list-style-type: none"> - podkładka pod głowę z paskami mocującymi do mocowania w otworach montażowych deski ortopedycznej - min. 4 uchwyty do pasków mocujących, po każdej stronie podkładki pod głowę - 2 demontowalne klocki do stabilizacji bocznej głowy z otworami usznymi - paski mocujące głowę - powierzchnia unieruchomienia gładka, nie wchłaniająca płynów, łatwa w utrzymaniu czystości - możliwość skutecznego zastosowania z noszami podbierającymi 	TAK	
	17. Aparat do pomiaru ciśnienia krwi:	TAK	
	a) Ciśnieniomierz mechaniczny, ręczny, precyzyjny, lekki, trwały i prosty w obsłudze, przeznaczony do częstych pomiarów ciśnienia tętniczego metodą nieinwazyjną	TAK	
	b) Zakres pomiaru: 0-300 mmHg	TAK	
	c) Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski – załączyć autoryzację producenta oraz wykaz punktów serwisowych	TAK	
	d) Gwarancja min. 2 lata	TAK	
	e) Zgodny z normą IEC 6034-7-721:2007	TAK	
	f) Rękaw lub rękawy w rozmiarze 10 cm - 66 cm	TAK	
	18. Termometr:	TAK	
	a) zakres pomiaru od 28 st. C do 42 st. C	TAK	
	b) bezdotykowy	TAK	
	c) możliwość pomiaru w temp. otoczenia od 16 st. C do 40 st. C	TAK	
	d) możliwość przechowywania w temp. od -20 st. C do 50 st. C	TAK	
	19. Urządzenie do oznaczania glukozy we krwi:	TAK	
	a) Urządzenie do oznaczenia poziomu glukozy we krwi przy pomocy testu paskowego	TAK	
	b) Próbkę krwi 1-2 µl	TAK	
	c) Zakres pomiaru: 10 mg/dl-600 mg/dl	TAK	
	d) Czas pomiaru 5-8 sek.	TAK	
	e) Alarmy: <ul style="list-style-type: none"> - przeterminowanego testu paskowego 	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	- test paskowy zanieczyszczony lub zużyty - niewystarczającej ilości krwi		
	f) Zasilanie bateryjne, czas pracy na jednej baterii minimum 800 pomiarów	TAK	
	g) Ekran LCD oraz obsługa za pomocą przycisków	TAK	
	h) Pamięć minimum 250 pomiarów	TAK	
	i) Automatyczne wyłączenie po określonym czasie od ostatnio wykonanej czynności	TAK	
	j) Opakowanie transportowe.	TAK	
	k) W zestawie 50 szt. pasków (testów) pomiarowych	TAK	
	l) Gwarancja min. 2 lata	TAK	
	20. Latarka diagnostyczna LED:	TAK	
	a) Obudowa aluminiowa z klipsem	TAK	
	b) Źródło światła - dioda LED	TAK	
	c) Zasilanie bateryjne typu AAA	TAK	
	d) W zestawie komplet baterii	TAK	
	21. Worki na wymiociny – 5 szt.	TAK	
	22. Pojemnik na mocz (nie szklany) – 1 szt.:	TAK	
	a) możliwość przypinania do noszy	TAK	
	23. Pojemnik na zużyte materiały ostre – 1 szt.	TAK	
	24. Worki na odpady medyczne – 10 szt.:	TAK	
	a) kolor czerwony	TAK	
	b) pojemność 15- 30 l	TAK	
	25. Rękawiczki ochronne sterylne rozmiar L (par) – 5 par	TAK	
	26. Rękawiczki ochronne nitylowe jednorazowe niesterylne rozmiar L – 100 par.	TAK	
XI.	INNE		
	1. Wykonawca gwarantuje autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski z przynajmniej jednym dostępnym autoryzowanym punktem serwisowym w każdym województwie, pozwalającym na wykonanie naprawy bieżącej pojazdu – załączyć wykaz autoryzowanych punktów serwisowych potwierdzonych przez producenta.	TAK	
	2. Dostawa urządzenia u zamawiającego, szkolenie personelu u końcowego odbiorcy potwierdzone protokołem, w terminie uzgodnionym pomiędzy wykonawcą a końcowym odbiorcą	TAK	
	3. Do każdego egzemplarza pojazdu instrukcje użytkowania w języku polskim, katalog części zamiennych w formie elektronicznej oraz papierowej dostarczone wraz z wyrobem	TAK	
	4. Do każdego egzemplarza wyposażenia i sprzętu medycznego instrukcje użytkowania w języku polskim dostarczone wraz z wyrobem.	TAK	
	5. Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia naprawy max 72 h. Czas naprawy na terenie Polski – 14 dni roboczych. W przypadku wydłużenia czasu naprawy powyżej 14 dni roboczych aparat zastępczy o parametrach równoważnych z naprawianym	TAK	
	6. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów	TAK	
	7. Do oferty dołączyć niezbędne materiały informacyjne (katalogi) jednoznacznie potwierdzające spełnienie wymagań zawartych w SIWZ	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	8. Elementy sterujące pracą urządzeń związanych z przygotowaniem samochodu sanitarnego do pracy powinny umożliwiać posługiwanie się nimi w rękawicach zimowych, a także w indywidualnych środkach ochrony przed skażeniami (np. odzieży filtracyjnej FOO-1 nr IM-WP/68 430180)	TAK	
XII.	CZĘŚCI ZAMIENNE I ZESTAWY OBSŁUGOWE		
	1. Samochód sanitarny powinien być wyposażony w Zestaw Części Zamiennej (ZCzZ) w indywidualnym opakowaniu	TAK	
	2. ZCzZ powinien się mieścić w samochodzie sanitarnym, w odpowiednio przygotowanym do tego celu miejscu (część wydzielona przedziału kierowcy dla ZCzZ dotyczącego podwozia bazowego i część wydzielona wewnątrz przedziału medycznego dla ZCzZ dotyczącego wyposażenia medycznego)	TAK	
	3. ZCzZ powinien obejmować narzędzia, części zamienne, przyrządy specjalistyczne, akcesoria i materiały eksploatacyjne przewidziane przez Wykonawcę do wykonania podstawowych napraw w czasie eksploatacji oraz obsługiwań możliwych do wykonania przez obsługę (bez możliwości wykorzystania stacjonarnej bazy obsługowo-naprawczej) przewidzianych w „Instrukcji Obsługiwania Technicznego i Napraw” dla poziomu Użytkownika (obsługi samochodu sanitarnego).	TAK	
	4. Narzędzia w ZCzZ powinny obejmować minimum komplet kluczy umożliwiających wymianę części zamiennych w samochodzie sanitarnym.	TAK	
	5. Zestaw Części Zamiennych (ZCzZ) powinien zostać dostarczony wraz z samochodem sanitarnym.	TAK	
	6. Sposób rozmieszczenia i pakowania ZCzZ powinien zapewniać pobieranie poszczególnych części i podzespołów bez naruszenia konserwacji pozostałych elementów oraz wielokrotne korzystanie z zestawu.	TAK	
	7. Wykonawca w ramach oferty powinien dostarczyć wykazy części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych oraz wyrobów, niezbędnych podczas eksploatacji samochodu sanitarnego. Wykaz powinien zawierać informacje o NSN dla wyrobów już skodyfikowanych zgodnie z systemem kodyfikacyjnym NATO NCS.	TAK	
	8. Wraz z dostawą samochodu sanitarnego Wykonawca powinien zrealizować dostawę ZO do zabezpieczenia trzech kolejnych obsługiwań każdego samochodu sanitarnego po okresie gwarancyjnym	TAK	
	9. ZO powinny być skompletowane oddzielnie dla podwozia bazowego i wyposażenia medycznego	TAK	
XIII.	WYMAGANIA DOTYCZĄCE DOKUMENTACJI TECHNICZNEJ		
	1. Dokumentacja techniczna (DT) powinna zawierać wszystkie niezbędne informacje dotyczące przeznaczenia, budowy, zasad działania, ukompletowania, konfiguracji, integracji oraz odbioru i użytkowania SpW	TAK	
	2. W skład dokumentacji technicznej, opracowanej na podstawie „Instrukcji w sprawie zarządzania dokumentacją techniczną Uzbrojenia i Sprzętu	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	<p>Wojskowego” oraz „Instrukcji w sprawie określania wymagań na dokumentację techniczną uzbrojenia i sprzętu wojskowego” wprowadzonych do stosowania w Siłach Zbrojnych RP Decyzją Nr 349/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 20 września 2011 roku (Dz. Urz. MON Nr 19, poz. 287) powinny wchodzić:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Warunki Techniczne (WT); - Warunki Utylizacji (WU); - Instrukcja Użytkowania (IU); - Książka Urządzenia (KU); - Program Szkolenia Personelu Użytkującego i Naprawiającego SpW (PSP); - Kryteria Wyszakolenia Obsług i Zespołów Naprawczych (KW); - Instrukcja Obsługiwania Technicznego (IOT); - Instrukcja Naprawy (IN); - Dokumentacja Techniczna Aparatury Kontrolno-Pomiarowej (DT AKP) - Katalog Części Zamiennych (KCzZ); - Wykaz Zestawów Części Zamiennych (WZCzZ); - Wykaz Przedmiotów i Substancji, które objęte są szczególnymi unormowaniami (jeżeli takie występują) dot. szeroko rozumianego obrotu (WPiS). 		
	3. Dokumentacja pojazdu powinna zawierać informację dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania pojazdu do transportu lotniczego zgodnie z zapisami instrukcji „Instrukcja o przewozach wojsk oraz uzbrojenia i sprzętu wojskowego transportem lotniczym” DD/4.4.2(A)	TAK	
	4. Dokumentacja pojazdu powinna zawierać informację dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania pojazdu do transportu morskiego zgodnie z zapisami instrukcji „Zasady przewozu wojsk oraz środków zaopatrzenia transportem morskim” DU-4.4.3(B)	TAK	
	5. Dokumentacja pojazdu powinna zawierać informację dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania pojazdu do transportu kolejowego zgodnie z zapisami instrukcji „Zasady przewozu wojsk transportem kolejowym” DU-4.4.1(B)	TAK	
	6. Dokumentacja użytkownika powinna zawierać wykonaną „kartę szkieletownika” określającą warunki przewozu SpW transportem kolejowym wg warunków podanych w STANAG 2468 (edycja 2) z 2011 r. - „Techniczne aspekty transportu sprzętu wojskowego koleją”	TAK	
XIV.	WYMAGANIA DODATKOWE		
	1. Deklaracja zgodności CE ambulansu z PN-EN 1789 w zakresie zabudowy i wyposażenia wymaganego w WET - załączyć do oferty.	TAK	
	2. Gwarancja mechaniczna – min. 24 miesiące (bez limitu kilometrów).	TAK	
	3. Gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu – min. 36 miesięcy.	TAK	
	4. Gwarancja na perforację – min. 60 miesięcy.	TAK	

Lp.	Wymagane parametry	TAK/NIE	UWAGI
	5. Gwarancja na zabudowę medyczną – min. 24 miesiące.	TAK	
	6. Gwarancja na opony z zachowaniem zasady montażu opon wyprodukowanych w roku dostawy samochodu sanitarnego (dopuszcza się, że opony mogą pochodzić z okresu produkcji wcześniejszego do 12 miesięcy od daty produkcji samochodu) – min. 36 miesięcy.	TAK	
	7. Gwarancja powinna obejmować wszystkie elementy składowe samochodu sanitarnego, zarówno wyprodukowane i naprawiane przez Wykonawcę, jak również nabyte i naprawiane przez kooperantów.	TAK	
	8. Dostarczany wyrób oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej	TAK	

UWAGA:

- a. Wartości określone jako „TAK”, są wartościami bezwzględnie wymagalnymi.
- b. Zamawiający dopuszcza składanie ofert równoważnych, jednak o parametrach nie gorszych niż podane w wymaganiach eksploatacyjno-technicznych.

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

w postępowaniu prowadzonym w celu zawarcia umowy ramowej na dostawę samochodów sanitarnych jednoosobowych

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa 40 szt. samochodów sanitarnych jednoosobowych, zgodnych z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 1 i 2 do opisu przedmiotu zamówienia.
2. Oferowany samochód sanitarny jednoosobowy ma być przeznaczony do przewozu czteroosobowego zespołu ratownictwa medycznego oraz jednego pacjenta na noszach.
3. CPV – 34114000-9 pojazdy specjalne.
4. Elementy samochodu sanitarnego jednoosobowego wchodzące w jego skład:
 - I. nadwozie,
 - II. silnik,
 - III. zespół przeniesienia napędu,
 - IV. zawieszenie,
 - V. wyposażenie pojazdu,
 - VI. układ hamulcowy, kierowniczy i koła,
 - VII. wyposażenie w środki łączności,
 - VIII. instalacja elektryczna,
 - IX. przedział medyczny,
 - X. sprzęt medyczny:
 - 1) nosze główne – 1 szt.
 - 2) transporter noszy – 1 szt.
 - 3) krzeselko kardiologiczne – 1 szt.
 - 4) defibrylator – 1 szt.
 - 5) ssak medyczny – 1 szt.
 - 6) materac próżniowy dla dorosłych medyczny – 1 szt.
 - 7) respirator – 1 szt.
 - 8) przenośny zestaw tlenowy do respiratora transportowego – 1 szt.
 - 9) ssak mechaniczny ręczny – 1 szt.
 - 10) worki samorozprężalne – 1 szt.
 - 11) nosze podbierające – 1 szt.
 - 12) nosze miękkie typu płachtowego – 1 szt.
 - 13) zestaw unieruchamiający do złamań – 1 szt.
 - 14) zestaw kołnierzy szyjnych - do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa, wielokrotnego użytku - 2 sztuki w rozmiarze uniwersalnym – 1 szt.
 - 15) urządzenie do ewakuacji (kamizelka – krótkie unieruchomienie kręgosłupa) – 1 szt.
 - 16) deska ortopedyczna dla dorosłych z unieruchomieniem głowy i pasami – 1 szt.

- 17) aparat do pomiaru ciśnienia krwi – 1 szt.
- 18) termometr – 1 szt.
- 19) urządzenie do oznaczania glukozy we krwi – 1 szt.
- 20) latarka diagnostyczna LED – 1 szt.
- 21) worki na wymiociny – 5 szt.
- 22) pojemnik na mocz (nie szklany) – 1 szt.
- 23) pojemnik na zużyte materiały ostre – 1 szt.
- 24) worki na odpady medyczne – 10 szt.
- 25) rękawiczki ochronne sterylne rozmiar I – 5 par
- 26) rękawiczki ochronne nitrylowe jednorazowe niesterylne rozmiar L – 100 par.

5. Pojazdy muszą spełniać wymagania określone w następujących aktach prawnych:

- ustawie z dnia 25.09.2020 r. „Prawo o ruchu drogowym” z późn. zm.;
- rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 31 grudnia 2002 r. w sprawie warunków technicznych pojazdów oraz zakresu ich niezbędnego wyposażenia;
- rozporządzenia Ministra Obrony Narodowej z 23 maja 2012 r. w sprawie rejestracji pojazdów Sił Zbrojnych RP oraz pojazdów należących do obcych sił zbrojnych przebywających na terytorium RP na podstawie umów międzynarodowych;
- decyzji nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 3 stycznia 2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej.

6. W ramach przedmiotu zamówienia Wykonawca zobowiązany jest do:

- 1) zapewnienia terminowej realizacji dostawy.
- 2) wykonania umowy zgodnie ze złożoną ofertą, z należytą starannością, z zasadami współczesnej wiedzy technicznej oraz obowiązującymi przepisami i normami.
- 3) dostarczenia asortymentu dopuszczonego do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnienia, że sprzedawany asortyment jest wolny od jakichkolwiek wad, jest zgodny z wymaganiami eksploatacyjno-technicznymi stanowiącymi załącznik nr 1 i 2 do opisu przedmiotu zamówienia,
- 4) dostarczenia asortymentu zgodnego z klauzulą jakościową nr stanowiącą załącznik nr.... do umowy. Procesu nadzorowania jakości umowy, zgodnie z systemem zapewnienia jakości dokona w imieniu Zamawiającego właściwe do siedziby Wykonawcy RPW. (Wykonawca zostanie poinformowany o wyznaczonym RPW po podpisaniu umowy). Wykonawca jest zobowiązany powiadomić RPW o gotowości do weryfikacji zgodności przedmiotu umowy na co najmniej 5 dni przed jego planowanym terminem. Wykonawca potwierdzi, że wyrób spełnia wymagania umowy dostarczając z wyrobem świadectwo zgodności

wystawione i podpisane przez wykonawcę oraz akceptowane podpisem przedstawiciela wojskowego zgodnie z klauzulą jakościową stanowiącą załącznik do umowy.

7. Sposób realizacji dostawy:

- 1) przedmiot umowy, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego asortyment na adres: Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów.
- 2) Termin realizacji dostawy (uzgodniony pomiędzy Wykonawcą i Zamawiającym) obejmować będzie również weryfikację zgodności przedmiotu zamówienia przez wskazane przez Zamawiającego Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe, w obecności przedstawiciela Zamawiającego. Weryfikacja zgodności będzie odbywała się według wymogów klauzul jakościowych, stanowiących załącznik do umowy.
- 3) Dostarczenie przedmiotu umowy odbędzie się transportem spełniającym warunki określone w wymaganiach producenta w zakresie przechowywania i transportu danego asortymentu.
- 4) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z przedmiotem umowy dokumentów potwierdzających gwarancję producenta, instrukcje zastosowania w języku polskim, protokół zdawczo-odbiorczy i depozytowy oraz fakturę VAT. Bez dostarczenia niezbędnej dokumentacji towar nie zostanie przyjęty.
- 5) Tryb i zasady odbioru wojskowego:
 - a) Wykonawca na 10 dni przed terminem gotowości wyrobu do weryfikacji zgodności przedmiotu umowy powiadomi pisemnie o gotowości do odbioru wojskowego RPW, ul. oraz Zamawiającego;
 - b) w uzgodnionym terminie, przedstawiciel RPW, w obecności przedstawiciela Zamawiającego dokona weryfikacji zgodności przedmiotu umowy i sporządzi z tego „Świadectwo zgodności”, które podpisane zostanie przez przedstawiciela RPW oraz Wykonawcę;
 - c) miejscem weryfikacji wyrobu jest siedziba Wykonawcy lub miejsce przez niego wskazane;
 - d) w przypadku jakichkolwiek uwag przedstawiciela RPW w trakcie procesu nadzorowania przedmiot umowy uważa się za nieprzyjęty. W takiej sytuacji zostanie sporządzony raport niezgodności jakościowych (zał. nr 4 do procedury wykonawczej PO 2) zawierający wszystkie uwagi i niedociągnięcia, podpisany przez Wykonawcę i przedstawiciela RPW. W raporcie należy uwzględnić termin usunięcia usterek oraz ponowny termin weryfikacji przedmiotu umowy.
 - e) Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami w ciągu 10 dni od dnia sporządzenia protokołu, o którym mowa w pkt. 4.

- f) po ponownym przedstawieniu przez Wykonawcę przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami SIWZ, z Wymaganiami Eksploatacyjno – Technicznymi oraz ze złożoną ofertą, zostanie sporządzony Świadcstwo zgodności, o którym mowa w pkt. 5.

Wszystkie wymagania jakościowe umowy podlegają procesowi nadzorowania jakości, w formie weryfikacji zgodności, realizowanej przez RPW, zgodnie z wymaganiami klauzul jakościowych, stanowiących załączniki nr do umowy.

8. Tryb i zasady odbioru przedmiotu umowy:

- 1) Po podpisaniu protokołu świadectwa zgodności, Wykonawca, na minimum 5 dni kalendarzowych przed planowaną dostawą, powiadomi o tym fakcie Zamawiającego pisemnie - poczta, kurier, drogą mailową lub faksem.
- 2) Dostawa przedmiotu umowy zrealizowana zostanie w dzień roboczy (tj. od poniedziałku do piątku) w godzinach 8:00 – 13:00.
- 3) Dostarczenie przedmiotu umowy odbywać się będzie transportem spełniającym warunki określone w wymaganiach producenta dla przechowywania i transportu danego asortymentu.
- 4) Wykonawca dostarczy z przedmiotem umowy ulotki w języku polskim zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje o asortymencie, w tym o sposobie jego przechowywania.
- 5) Upoważnione osoby ze strony Zamawiającego, dokonają odbioru dostarczonego przez Wykonawcę przedmiotu umowy w ten sposób, że po sprawdzeniu go pod względem ilościowym, jakościowym i dokumentacyjnym, strony sporządzą i podpiszą „Protokół zdawczo - odbiorczy”.
- 6) Zamawiający może odmówić odbioru asortymentu w przypadku: gdy będzie niezgodny z opisem przedmiotu zamówienia lub będzie niezgodny z nazwą oferowanego asortymentu, będzie w stanie niekompletnym, wadliwy, termin ważności niezgodny z terminem określonym przez Zamawiającego, bądź stan techniczny ich zewnętrznych opakowań będzie wskazywał na ich uszkodzenie. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć towar należycie opakowany i zabezpieczony przed uszkodzeniami mechanicznymi.
- 7) Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwego asortymentu w ciągu 5 dni od dnia sporządzenia protokołu.

9. Części zamienne i zestawy obsługowe.

Wykonawca jest zobowiązany przedstawić wykaz rekomendowanego wyposażenia obsługowo-naprawczego, zestawów części zamiennych oraz zestawów TŚM i materiałów eksploatacyjnych, który powinien obejmować następujące obszary oraz spełniać następujące uwarunkowania:

- 1) aparatura kontrolno-pomiarową i wyposażenie warsztatowe niezbędne do realizacji obsługiwań i napraw
- 2) komplekacja zestawów do obsługiwania SpW, tj. Zestaw Obsługowy (ZO) przeznaczony do wykonywania, zgodnie z wymaganiami wykonawcy,

obsługiwania jednego samochodu sanitarnego w ramach określonego przedziału czasowego (np. 6 miesięcy, 12 miesięcy lub innego okresu), lub uzależnionego od okresu użytkowania samochodu sanitarnego i jego przebiegu. Jeżeli kolejne obsługiwania różnią się zakresem wykonywanych czynności (np. przemienności obsługiwanego podstawowego i poszerzonego) wtedy wykonawca jest zobowiązany przedstawić oddzielną kompletację ZO dla poszczególnych obsługiwań. ZO powinien zawierać części zamienne i materiały jednorazowego użytku bez smarów i płynów eksploatacyjnych.

- 3) Zestawy Obsługowe mają być dostarczone w szczelnych opakowaniach magazynowo-transportowych, wykonanych z materiału o podwyższonej odporności na uszkodzenia mechaniczne i odpornych na oddziaływanie czynników środowiskowych, zapewniających bezpieczny transport i przechowywanie wyrobów.
- 4) TŚM wchodzące w skład ZO mają być objęte 12 miesięcznym okresem gwarancji z zastrzeżeniem, że termin gwarancji rozpoczyna się od chwili zamontowania danego TŚM w samochodzie sanitarnym, nie później jednak niż po upływie minimalnego okresu przechowywania:
 - a. minimum 60 miesięcy dla wyrobów metalowych;
 - b. minimum 60 miesięcy dla zespołów i podzespołów;
 - c. minimum 24 miesiące dla wyrobów gumowych i wykonanych z tworzywa sztucznego;
 - d. minimum 24 miesiące dla pozostałych wyrobów.
- 5) Wykonawca jest zobowiązany zapewnienia dostawy Zestawów Naprawczych (ZN) do samochodów sanitarnych w ramach odrębnego zamówienia, dodatkowych dostaw realizowanych zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych (*Dz. U.* z 2019 r. poz. 1843 oraz z 2020 r. poz. 1086 z późn. zm.).
- 6) W ramach dostawy Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć niezbędne przenośne zestawy diagnostyczne z komputerem przenośnym - zawierające oprogramowanie diagnostyczne oraz oprzyrządowanie (komputer, złącza, przewody łączące itp.) zapewniające podłączenie komputera (przrządu) diagnostycznego systemu pokładowego i wykonanie pomiarów – w ilości co najmniej 7 kpl. z wyliczeniem:
 - a. 2 kpl. – brem Brygady Logistycznej;
 - b. 4 kpl. – RWT/WT Regionalnej Bazy Logistycznej;
 - c. 1 kpl. – CSLog Grudziądz.
- 7) Dostarczone oprogramowanie diagnostyczne musi być wyrobem licencjonowanym, pochodzić z legalnego źródła i posiadać bezterminowy okres ważności użytkowanej licencji. Użytkowanie oprogramowania nie może być uzależnione od ponoszenia przez Zamawiającego jakichkolwiek opłat dodatkowych (np. abonamentowych, licencyjnych, aktualizacyjnych itp.).
- 8) Samochód sanitarny ma być wyposażony w Zestaw Części Zamiennych (ZCzZ) w indywidualnym opakowaniu.

- 9) ZCzZ ma się mieścić w samochodzie sanitarnym, w odpowiednio przygotowanym do tego celu miejscu (część wydzielona przedziału kierowcy dla ZCzZ dotyczącego podwozia bazowego i część wydzielona wewnątrz przedziału medycznego dla ZCzZ dotyczącego wyposażenia medycznego).
- 10) Narzędzia w ZCzZ muszą obejmować minimum komplet kluczy umożliwiających wymianę części zamiennych w samochodzie sanitarnym.
- 11) Zestaw Części Zamiennych (ZCzZ) musi zostać dostarczony wraz z samochodem sanitarnym.
- 12) Sposób rozmieszczenia i pakowania ZCzZ musi zapewniać pobieranie poszczególnych części podzespołów bez naruszenia konserwacji pozostałych elementów oraz wielokrotne korzystanie z zestawu.
- 13) Wykonawca w ramach oferty jest zobowiązany dostarczyć wykazy części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych oraz wyrobów, niezbędnych podczas eksploatacji samochodu sanitarnego. Wykaz ma zawierać informacje o NSN (NATO Stock Number) dla wyrobów już skodyfikowanych zgodnie z systemem kodyfikacyjnym NATO NCS.
- 14) Wraz z dostawą samochodu sanitarnego Wykonawca musi zrealizować
 - dostawę ZO do zabezpieczenia trzech kolejnych obsługuwań każdego samochodu sanitarnego po okresie gwarancyjnym.
 - ZO muszą być skompletowane oddzielnie dla podwozia bazowego i wyposażenia medycznego.
- 15) Wszystkie samochody sanitarne muszą być zunifikowane pod względem elementów składowych, sprzętu, wyposażenia oraz przyłączy instalacji elektrycznej. Powyższe musi zapewnić możliwość wymiany zespołów, elementów składowych z zespołami i elementami samochodów ogólnego przeznaczenia.
- 16) Samochód sanitarny ma być przystosowany do eksploatacji z użyciem środków konserwujących, materiałów i płynów specjalnych spełniających Normy Obronne.
- 17) Elementy sterujące pracą urządzeń związanych z przygotowaniem samochodu sanitarnego do pracy muszą umożliwiać posługiwanie się nimi w rękawicach zimowych, a także w indywidualnych środkach ochrony przed skażeniami (np. odzieży filtracyjnej FOO-1 nr IM-WP/68 430180).
- 18) Dostawca pojazdu musi zapewnić dostępność części zamiennych przez okres 10 lat po zakończeniu produkcji asortymentu obejmującego przedmiot umowy.

10. Wymagania dotyczące dokumentacji technicznej:

- 1) Dokumentacja techniczna (DT) musi zawierać wszystkie niezbędne informacje dotyczące przeznaczenia, budowy, zasad działania, ukończenia, konfiguracji, integracji oraz odbioru i użytkowania SpW.

- 2) W skład dokumentacji technicznej, opracowanej na podstawie „Instrukcji w sprawie zarządzania dokumentacją techniczną Uzbrojenia i Sprzętu Wojskowego” oraz „Instrukcji w sprawie określania wymagań na dokumentację techniczną uzbrojenia i sprzętu wojskowego” wprowadzonych do stosowania w Siłach Zbrojnych RP Decyzją Nr 349/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 20 września 2011 roku (Dz.Urz. MON Nr 19, poz. 287) muszą wchodzić:
- Warunki Techniczne (WT);
 - Warunki Utylizacji (WU);
 - Instrukcja Użytkowania (IU);
 - Książka Urządzenia (KU);
 - Program Szkolenia Personelu Użytkującego i Naprawiającego SpW (PSP);
 - Kryteria Wyszakolenia Obsług i Zespołów Naprawczych (KWOZN);
 - Instrukcja Obsługiwania Technicznego (IOT);
 - Instrukcja Naprawy (IN);
 - Dokumentacja Techniczna Aparatury Kontrolno-Pomiarowej (DT AKP)
 - Katalog Części Zamiennych (KCzZ);
 - Wykaz Zestawów Części Zamiennych (WZCzZ);
 - Wykaz Przedmiotów i Substancji (WPiS), które objęte są szczególnymi unormowaniami (jeżeli takie występują) dot. szeroko rozumianego obrotu.
- 3) Przed przekazaniem pojazdów Zamawiającemu Wykonawca jest zobowiązany dokumentację techniczną dostarczyć do Szefostwa Służby Zdrowia Inspektoratu Wsparcia SZ w formie wydruku i na płycie CD.
- 4) Dokumentacja pojazdu musi zawierać informację dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania pojazdu do transportu lotniczego zgodnie z zapisami instrukcji „Instrukcja o przewozach wojsk oraz uzbrojenia sprzętu wojskowego transportem lotniczym” DD/4.4.2 A.
- 5) Dokumentacja pojazdu musi zawierać informację dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania pojazdu do transportu morskiego zgodnie z zapisami instrukcji „Zasady przewozu wojsk oraz środków zaopatrzenia transportem morskim” DU-4.4.3(B).
- 6) Dokumentacja pojazdu musi zawierać informację dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania pojazdu do transportu kolejowego zgodnie z zapisami instrukcji „Zasady przewozu wojsk transportem kolejowym” DU-4.4.1 (B).
- 7) Dokumentacja użytkownika musi zawierać wykonaną „kartę szkicownika” określającą warunki przewozu SpW transportem kolejowym wg warunków podanych w STANAG 2468 (edycja 2) z 2011 r. „ Techniczne aspekty transportu sprzętu wojskowego koleją”

- 8) Przed przekazaniem pojazdów Zamawiającemu Wykonawca jest zobowiązany dodatkowo dostarczyć do Szefostwa Służby Zdrowia Inspektoratu Wsparcia SZ w formie wydruku i na płycie CD:
- odpis lub wyciąg ze świadectwa homologacji lub świadectwa zgodności WE - zdjęcia pojazdów w rzutach /przód, tył, przód-lewy bok/
 - wykaz czynności obsługowych realizowanych w ramach planowych przeglądów technicznych pojazdów oraz części zamiennych i środków materiałowych w tym mps niezbędnych do ich wykonania;
 - wypełnioną kartę informacją;
 - wypełnioną kartę certyfikacyjną sprzętu do transportu powietrznego USAF stanowiącą załącznik do WET;
 - kartę gwarancyjną pojazdu;
 - wykaz przyrządów pomiarowych wraz z częstotliwością ich kontroli metrologicznej (Instrukcja o działalności metrologicznej w resorcie obrony narodowej ZM-01, stanowiąca załącznik do decyzji nr 2/Spec.WCM MON z 15.12.2016 r.)
- 9) Przy dostawie asortymentu stanowiącego przedmiot umowy należy przekazać odbiorcy końcowemu:
- kartę pojazdu,
 - wyciąg ze świadectwa homologacji,
 - instrukcję obsługi pojazdu,
 - książkę obsług (przebiegów) pojazdu,
 - instrukcję obsługi centralnego zamka (oraz immobilizera i auto alarmu, jeżeli są zamontowane i nie są opisane w instrukcji pojazdu),
 - kartę gwarancyjną pojazdu,
 - kartę gwarancyjną auto alarmu,
 - kartę gwarancyjną centralnego zamka.
- 10) Dokumentacja techniczna musi być wykonana w wersji elektronicznej (dwa formaty: edytowalny i nieedytowalny) oraz w wersji papierowej.
- 11) Dokumentacja Techniczna musi być wykonana w jednym egz. opatrzonym napisem „ORYGINAŁ” przy zachowaniu nw. wymagań:
- a) format dokumentacji:
 - część opisowa – arkusze A4 (druk jednostronny),
 - rysunki konstrukcyjne – A4 do A3 (w wyjątkowych wypadkach do A2, np. rysunki złożeniowe);
 - b) jakość papieru – niskiej kwasowości pożądaną bezkwasowy wg. ISO 9706

- c) oprawa:
 - pudła archiwizacyjne lub wiązane teczki aktowe o grubości nieprzekraczającej 5 cm, przy czym jeżeli grubość teczki przekracza 5 cm, należy teczkę podzielić na tomy;
 - d) sposób łączenia:
 - luźno (przy wykorzystaniu opasek scalających dokument i jednocześnie uniemożliwiających jego przypadkową defragmentację – zaleca się, aby opaski wykonane były z materiału umożliwiającego wielokrotne wyjmowanie dokumentu,
 - za pomocą wąsów archiwizacyjnych;
 - e) kolor okładek: czarny, szary, ciemnozielony lub ciemnoniebieski
 - f) układ strony:
 - marginesy: góra 20mm, dół 20mm, lewy 30mm, prawy 10mm;
 - ostępy: do 1,5 cm;
 - czcionka Arial lub Times New Roman;
 - tekst zwykły: rozmiar 12;
 - tytuł: rozmiar 14 i więcej „bold”;
 - dokument ma mieć jednoznaczną numerację stron.
- 12) dokumentacja techniczna musi być wykonana zgodnie z zasadami określonymi w załączniku nr 1 do decyzji nr 349/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 20 września 2011 r. w sprawie wprowadzenia "Instrukcji w sprawie zarządzania dokumentacją techniczną Uzbrojenia i Sprzętu Wojskowego" oraz "Instrukcji w sprawie określenia wymagań na dokumentację techniczną Uzbrojenia i Sprzętu Wojskowego".
- 13) dokumentację techniczną pojazdu oraz urzędzeń medycznych wraz z wykazem numerów rejestracyjnych pojazdów oraz ich numerami VIN, które przekazano odbiorcom przesłać na nośniku elektronicznym (CD/DVD) oraz w formie papierowej do:
- Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Rodzajów Wojsk Dowództwa Generalnego Rodzajów Sił Zbrojnych z siedzibą w Warszawie, ul. Dymińska 13, 00-909 Warszawa,
 - Szefostwa Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Wsparcia Sił Zbrojnych z siedzibą w Bydgoszczy, ul. Dwernickiego 1, 85-915 Bydgoszcz;
- 14) dla sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie pojazdu sanitarnego jednoosobowego przedstawić certyfikaty zgodności z normami PN-EN przywołanymi w opisie przedmiotu zamówienia.

11. Wymagania dotyczące gwarancji i serwisu:

- 1) Wykonawca ma obowiązek zapewnić naprawę gwarancyjną samochodów sanitarnych na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w terminie do 14 dni od pozytywnego rozpatrzenia protokołu reklamacji oraz w terminie do 21 dni od pozytywnego rozpatrzenia protokołu reklamacji na terenie UE.

Poza terenem krajów UE naprawa będzie realizowana w terminie 30 dni od pozytywnego rozpatrzenia protokołu reklamacji. Wykonawca może odmówić realizacji naprawy gwarancyjnej na terenie państwa, do którego Ministerstwo Spraw Zagranicznych uznaje wyjazdy za niebezpieczne. W takim wypadku naprawa gwarancyjna może być realizowana przez wskazany serwis na terenie kraju, w którym przedmiot umowy jest użytkowany lub poprzez wyszkolonego i uprawnionego przez producenta, wytypowanego przedstawiciela (przedstawicieli) resortu obrony narodowej, Koszty związane z jego (ich) przygotowaniem oraz koszty wyposażenia (narzędzia, części zamienne i materiały eksploatacyjne) pokrywa Wykonawca.

- 2) Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnego serwisowania pojazdu w okresie gwarancyjnym (poprzez powyższy zapis należy rozumieć możliwość realizacji przedmiotowego wymagania w każdej ASO producenta pojazdu w Polsce). Bezpłatne serwisowanie, o którym mowa powyżej, obejmuje koszty wszystkich zużytych materiałów (w tym filtrów i płynów eksploatacyjnych), części (poza elementami, które podlegają zużyciu w czasie normalnej eksploatacji) oraz koszty robocizny poniesione w czasie realizacji planowych przeglądów technicznych, a także napraw, które nie wynikły z winy użytkownika, tj. eksploatacji pojazdu niezgodnie z zasadami określonymi w instrukcji obsługi lub książce gwarancyjnej.
- 3) Wykonawca jest zobowiązany zapewnić dostępność technicznych środków materiałowych (TSM) i materiałów eksploatacyjnych w deklarowanym okresie eksploatacji samochodów sanitarnych.
- 4) Wykonawca gwarantuje autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski z przynajmniej jednym dostępnym autoryzowanym punktem serwisowym w każdym województwie, pozwalającym na wykonanie naprawy bieżącej pojazdu, załączyć wykaz autoryzowanych punktów serwisowych potwierdzonych producenta wraz z ofertą.
- 5) Gwarancja mechaniczna — min. 24 miesiące (bez limitu kilometrów).
- 6) Gwarancja na powłoki lakiernicze ambulansu — min. 36 miesięcy.
- 7) Gwarancja na perforację — min. 60 miesięcy.
- 8) Gwarancja na zabudowę medyczną — min. 24 miesiące.
- 9) Gwarancja na opony z zachowaniem zasady montażu opon wyprodukowanych w roku dostawy samochodu sanitarnego (dopuszcza się, że opony mogą pochodzić z okresu produkcji wcześniejszego do 12 miesięcy od daty produkcji samochodu — min. 36 miesiące).
- 10) Gwarancja musi obejmować wszystkie elementy składowe samochodu sanitarnego, zarówno wyprodukowane i naprawiane przez Wykonawcę, jak również nabyte i naprawiane przez kooperantów.

12. Dozór techniczny:

Zamontowane w samochodzie sanitarnym urządzenia podlegające dozorowi technicznemu muszą posiadać decyzję dopuszczającą je do eksploatacji, wystawioną przez właściwy organ dozoru technicznego. Dokumentacja techniczno-ruchowa tych urządzeń musi umożliwiać realizowanie czynności wymaganych w zakresie dozoru technicznego przez Wojskowy Dozór Techniczny (WDT).

13. Wymagania metrologiczne:

Wykonawca jest zobowiązany wyspecyfikować sprzęt i wyposażenie wchodzące w skład SpW podlegający kontroli metrologicznej oraz dostarczyć go wraz ze świadectwami wzorcowania/kalibracji z akredytowanego laboratorium wzorcującego zgodnie z normą PN-EN ISO/IEC 17025 lub podmiotów upoważnionych w myśl zapisów art. 90 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. Urz. z 2010 r. Nr 107, poz. 679 z późn. zm.).

14. Ochrona środowiska:

Konstrukcja pojazdu ma zapewnić podczas wycofywania go z użycia, ponowne wykorzystanie części i odzysk surowców w ilości stanowiącej 85% średniej masy pojazdu.

15. Wymagania w zakresie szkolenia:

- 1) Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia w ramach każdej umowy realizacyjnej dla 3 serwisantów sprzętu (wyposażenia) medycznego znajdującego się na wyposażeniu pojazdów (defibrylator, ssak medyczny, respirator, przenośny zestaw tlenowy, ssak mechaniczny, ręczny aparat do pomiaru ciśnienia), którzy po odbytych szkoleniu będą posiadać umiejętności i uprawnienia w zakresie posługiwania się urządzeniami testującymi (miernikami) do diagnostyki właściwym dla danego rodzaju wyposażenia oraz będą uprawnieni do realizacji okresowych przeglądów sprzętu (wyposażenia) medycznego dopuszczających do dalszego użytkowania zgodnie z wymogami dokumentacji technicznej (paszportu) sprzętu (wyposażenia) medycznego.
- 2) Wykonawca zobowiązany jest (w ramach umowy) do przeprowadzenia szkolenia technicznego, w które wchodzi szkolenie załóg pojazdów, szkolenie personelu technicznego i medycznego oraz szkolenie instruktorów wojskowych ośrodków szkolenia.
- 3) Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia dla każdej załogi samochodu sanitarnego wskazanej przez Zamawiającego, w zakresie obsługi i użytkowania pojazdu.
- 4) Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia w ramach każdej umowy realizacyjnej dla:
 - a) 4 mechaników wojskowych organów zabezpieczenia technicznego do wykonywania obsługi i naprawy pojazdu po okresie gwarancji, w tym wykonywania okresowych przeglądów technicznych;

- b) 2 instruktorów personelu technicznego, którzy po przebytych szkoleniach będą uprawnieni do prowadzenia szkoleń oraz nadawania uprawnień dla:
- kierowców;
 - specjalistów technicznych w zakresie realizacji obsługi;
 - technicznej i napraw pojazdów;
 - mechaników wojskowych organów zabezpieczenia technicznego do samodzielnego wykonywania obsługi;
 - technicznej i napraw pojazdu po okresie gwarancji;
 - specjalistów technicznych w zakresie realizacji obsługi technicznej i napraw pojazdów.

Szczegółowy zakres tematyczny szkoleń technicznych, ramy czasowe oraz miejsce szkoleń, muszą być uzgodnione z Centralnym Organem Logistycznym (COL).

Uczestnicy szkolenia po odbyciu szkolenia otrzymają:

- a) Certyfikaty dla instruktorów obowiązujące tylko i wyłącznie w okresie funkcjonowania przeszkolonego personelu w strukturach Sił Zbrojnych RP.
- b) Zaświadczenia o przeszkoleniu dla załóg.

W ramach każdej dostawy Wykonawca jest zobowiązany zapewnić zestaw materiałów szkoleniowych (plansze poglądowe, prezentacje multimedialne, filmy lub inne materiały), konieczne do zabezpieczenia procesu szkolenia kierowców, specjalistów technicznych i mechaników.

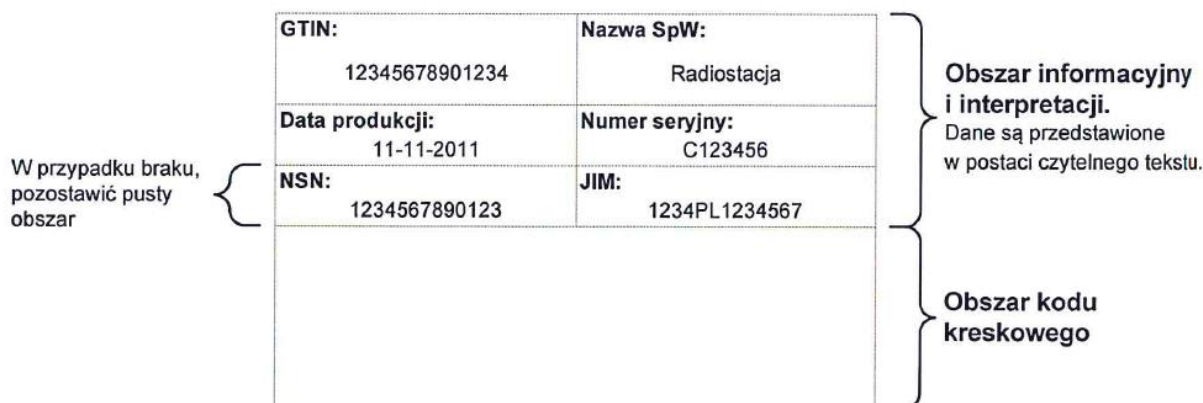
- 5) Wykonawca jest zobowiązany zapewnić przeprowadzenie dodatkowych szkoleń specjalistycznych na koszt SZ RP w okresie pogwarancyjnym, zgodnie z zapotrzebowaniem zgłoszonym przez gestora SpW lub użytkownika SpW, na podstawie oddzielnie zawartych umów w tym zakresie.

16. Znakowanie wyrobów kodem kreskowym:

Znakowanie kodem kreskowym przedmiotu zamówienia należy wykonać zgodnie z „Wytycznymi Ministra Obrony Narodowej określającymi wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej” (decyzja Ministra Obrony Narodowej nr 3/MON z dnia 3 stycznia 2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej (Dz. U. MON z 2014 poz. 11) dla grupy materiałowej 5 – pozostałe wyroby z uwzględnieniem:

- a) znakowanie kodem kreskowym zrealizuje Wykonawca
- b) do oznaczenia kodem kreskowym, należy wykorzystać symbolikę GS1-128 z użyciem IŻ (identyfikatorów zastosowania)
 - numer GTIN wyrobu z IZ 01;
 - data produkcji z IZ 11;
 - numer seryjny z IZ 21;
 - numer partii z IZ 10 – identyfikator zastosować tylko w przypadku, gdy wyrób wyprodukowany jest z rozróżnieniem na partię;

- numer NSN z IZ 7001 – podać w przypadku posiadania przez wyrób nadany unikalny numer magazynowy NATO (ang/ NATO Stock Number).
- c) w przypadku, gdy przedmiot zamówienia posiada nadany numer JIM, na etykiecie należy umieścić oznaczenie JIM pismem czytelnym wzrokowo w formie: JIM: NNNNPLNNNNNNN.
- d) wymagania wobec etykiet i druku – zgodnie z rozdziałem 5 ww. wytycznych. Etykieta z kodem kreskowym ma być umiejscowiona w dostępnym miejscu, na prawym boku przedmiotu zamówienia w jego prawym dolnym rogu.
- e) wzór etykiety przedstawiono na rysunku:



- f) wymiary etykiety muszą być dobrane do wielkości przedmiotu zamówienia z zastrzeżeniem:
 - tekst musi być czytelny wzrokowo - wielkość zastosowanej czcionki w obszarze informacyjnym i interpretacyjnym nie mniejsza niż 3mm;
 - kod kreskowy, w obszarze kodu kreskowego, musi być czytelny przez czytniki kodów kreskowych
- g) Wykonawca wklei do dowodu urządzenia (na str. 1) etykietę z kodem kreskowym, identyczną jak ta, która została umieszczona na przedmiocie zamówienia.
- h) oceny właściwego, zgodnego z dokumentacją, oznakowania przedmiotu zamówienia dokonuje odbiorca.
- i) odbiorca może odmówić odbioru zamówienia, jeżeli oznaczenie przedmiotu zamówienia w kodzie kreskowym:
 - nie są zgodnie z zasadami określonymi w „Wytycznych Ministra Obrony Narodowej określającymi wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej” oraz niniejszych wymaganiach;
 - nie są zgodne z zasadami systemu GS1;
 - są nadrukowane nieczytelnie i umieszczone w sposób uniemożliwiający ich wykorzystanie.
- j) Zamawiający może żądać od Wykonawcy kopii poświadczenia poprawności merytoryczno-technicznej etykiety z kodem kreskowym wg. procedur systemu GS1.

- k) Wykonawca opracuje i dostarczy Kartę wyrobu zgodnie z zapisami zawartymi w § 6. Ust. 1 i 2 ww. Wytycznych. Karta wyrobu jest przekazywana do wszystkich odbiorców przedmiotu zamówienia wskazanego w umowie na dostawę najpóźniej na 14 dni roboczych przed dostawą.

17. Wymagania dodatkowe:

Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia:

- 1) Deklaracja zgodności CE ambulansu z PN-EN 1789 w zakresie zabudowy i wyposażenia wymaganego w WET załączyć do ofert.
- 2) Dostarczany wyrób musi być oznakowany zgodnie z decyzją nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 03.01.2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej.
- 3) Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć do Wydziału Centralnej Rejestracji Pojazdów Sił zbrojnych i Ubezpieczeń Komunikacyjnych komplet dokumentów celem rejestracji pojazdów (w tym „zaświadczenie o wyznaczeniu klasy MLC dla pojazdu wojskowego” wystawione przez WITPiS w Sulejówku celem wpisania jej do dowodu rejestracyjnego pojazdu), przekazać książkę pojazdu, kartę pojazdu, dowód rejestracyjny i tablice rejestracyjne dla odbiorcy końcowego.
- 4) W ramach dostawy Wykonawca musi dostarczyć zewnętrzne urządzenie testujące (miernik) do diagnostyki sprzętu (wyposażenia) medycznego (defibrylator, ssak medyczny, respirator, przenośny zestaw tlenowy, ssak mechaniczny, ręczny aparat do pomiaru ciśnienia) w ilości dwóch kpl. Na każdy rodzaj sprzętu (wyposażenia) medycznego znajdującego się na wyposażeniu pojazdów zgodnie z dokumentacją techniczną i faktycznymi potrzebami w tym zakresie.

18. Pozostałe wymagania:

- 1) Dostawa urządzenia u zamawiającego, szkolenie personelu u końcowego odbiorcy potwierdzone protokołem, w terminie uzgodnionym pomiędzy wykonawcą a końcowym odbiorcą.
- 2) Do każdego egzemplarza pojazdu w formie elektronicznej oraz papierowej dostarczone wraz z wyrobem - instrukcje użytkowania w języku polskim, katalog części zamiennych, wykaz czynności obsługowych realizowanych w ramach planowych przeglądów technicznych pojazdów oraz części zamiennych i środków materiałowych, w tym materiały pędne i smary (rodzaj i ilość), niezbędnych do ich wykonania.
- 3) Do każdego egzemplarza wyposażenia i sprzętu medycznego - instrukcje użytkowania w języku polskim dostarczone wraz z wyrobem.
- 4) Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia do momentu rozpoczęcia naprawy max 72 h. Czas naprawy na terenie Polski 14 dni roboczych.

W przypadku wydłużenia czasu naprawy powyżej 14 dni roboczych urządzenie zastępcze o parametrach równoważnych z zamawianym.

- 5) Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy (wyprodukowany w roku dostawy bądź poprzedzającym), kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów.
- 6) Do oferty dołączyć niezbędne materiały informacyjne (katalogi) jednoznacznie potwierdzające spełnienie wymagań zawartych w SIWZ.
- 7) Do oferty należy dołączyć wizualizację oferowanego oświetlenia przedziału medycznego.

Do oferty należy dołączyć schemat (wizualizację) oferowanej zabudowy przedziału medycznego

WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM SAMOCHODU BAZOWEGO

WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM SAMOCHODU BAZOWEGO					
Lp.	Obszar	Lp.	Opis wymaganych minimalnych warunków i parametrów techniczno-użytkowych	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WARUNKU/PARAMETRU TAK/NIE	UWAGI
I.	NADWOZIE:	1.1.	Typu furgon zamknięty, częściowo przeszklony z możliwością ewakuacji pacjenta i personelu medycznego oraz jasnym kolorem wnętrza.		
		1.2.	Całkowita wysokość pojazdu z zabudową specjalną pojazdu powinna wynosić max, 3000 mm (do powyższej wartości nie wliczają się anteny elastyczne).		
		1.3.	Pojazd z zabudową specjalistyczną oraz wyposażeniem medycznym powinien posiadać rezerwę ładowności min. 650 kg w stosunku do dopuszczalnej masy całkowitej pojazdu.		
		1.4.	Możliwość przewożenia jednocześnie: - min. 2 osób (wraz z kierowcą) w przedziale kierowcy, - min. 2 osób w przedziale medycznym na miejscach siedzących, - 1 pacjenta na noszach w stanie nagłego zagrożenia zdrowotnego.		
		1.5.	Drzwi tylne nadwozia przeszklone, dwuskrzydłowe, otwierające się pod kątem min. 260 stopni (dwieście sześćdziesiąt stopni), wyposażone dodatkowo w ograniczniki i blokady położenia skrzydeł oraz w światła awaryjne włączające się automatycznie przy otwarciu drzwi.		

		1.6.	Konstrukcja pojazdu musi uwzględniać możliwość awaryjnego ewakuowania pacjenta i personelu z przedziału medycznego.		
		1.7.	Zewnętrzny schowek (oddzielony od przedziału medycznego) z miejscem mocowania butli tlenowych, krzeselka kardiologicznego, noszy podbierakowych, deski ortopedycznej.		
		1.8.	Drzwi boczne prawe z otwieranym oknem, przesuwane do tyłu, ze stopniem wewnętrznym lub ze stopniem zewnętrznym zabudowanym w sposób nie zmniejszający prześwitu.		
		1.9.	W przedziale kierowcy wizualna lub dźwiękowa sygnalizacja niedomkniętych drzwi przedziału kierowcy, przedziału medycznego oraz drzwi zewnętrznego schowka.		
		1.10.	Stopień tylny stanowiący jednocześnie zderzak ochronny o powierzchni antypoślizgowej.		
		1.11.	Centralny zamek wszystkich drzwi (łącznie z drzwiami do zewnętrznego schowka) z autoalarmem, sterowany pilotem.		
		1.12.	System wentylacji: a) Układ wentylacji spełniający wymagania PN-EN 1789+A2:2015 pkt. 4.5.4.1		
		1.13.	System ogrzewania a) Układ ogrzewania składający się z co najmniej dwóch niezależnych systemów ogrzewania: - pierwszy wykorzystujący ciecz chłodzącą silnika dla ogrzania przedziału kierowcy, - drugi - niezależny od pracy silnika system ogrzewania przedziału kierowcy oraz przedziału medycznego umożliwiające niezależne ogrzanie poszczególnych przedziałów samochodu,		

			<p>- dla obu układów ogrzewania powinna być zapewniona możliwość regulacji temperatury niezależnie (w przedziale kierowcy i w przedziale medycznym).</p> <p>b) systemy ogrzewania powinny zapewniać przy temperaturze otoczenia -20°C odpowiednio rozkład temperatur:</p> <ul style="list-style-type: none"> - dla przestrzeni w pobliżu nóg i pasa kierowcy min.+15°C - dla przestrzeni wokół głowy kierowcy min. +12°C - w przedziale medycznym zgodnie z wymaganiami PN EN 1789+A2:2015-01 pkt. 4.5.5.1 <p>c) W przypadku zastosowania urządzeń wykorzystujących do ogrzewania paliwa płynne, urządzenia powinny być zasilane paliwem służącym do zasilania silnika samochodu sanitarnego.</p>		
		1.14.	<p>Klimatyzacja z niezależną regulacją chłodzenia i siły nadmuchu kabiny kierowcy i przedziału medycznego spełniająca wymogi określone w pkt. 4.5.5.2 normy PN-EN 1789+A2:2015.</p>		
		1.15.	<p>Sygnalizacja świetlna – dźwiękowa i oznakowanie:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) belka świetlna z modułami LED zamontowana w przedniej części dachu pojazdu, b) dwie lampy pulsacyjne typu LED w kolorze niebieskim, zamontowane na wysokości pasa przedniego pojazdu, c) dwie lampy barwy niebieskiej w tylnej części dachu pojazdu (podać markę i model), d) lampy pulsacyjne w kolorze żółtym zamontowane w szkielecie drzwi tylnych z cyklem pulsowania jak światła awaryjne po otwarciu drzwi tylnych, 		

			<p>e) dodatkowe lampy kierunkowskazów zamontowane w narożnikach tylnym dachu,</p> <p>f) sygnał dźwiękowy modulowany o mocy min 100 W z możliwością podawania komunikatów głosem zgodny z obowiązującymi przepisami,</p> <p>g) dodatkowe sygnały pneumatyczne dwutonowe przeznaczone do pracy ciągłej (proszę podać markę i model sygnałów pneumatycznych).</p>		
		1.16.	<p>Nadwozie pomalowane farbą koloru zielonego spełniającą wymagania normy NO-80-A200:2014 „Farby specjalne do malowania maskującego. Wymagania i metody badań zgodnie z NO-10-A800:2007 „Malowanie maskujące uzbrojenia i sprzętu wojskowego. Wymagania ogólne. (rodzaj malowania — ochronne (MO1) zgodnie z definicją zawartą w części 2 pkt. 2.4). Elementy podwozia (w tym elementy osprzętu, zderzaków, kół pojazdu oraz układu przeniesienia napędu) lub elementy fabryczne wykonane z tworzyw sztucznych w kolorze ciemnozielonym z palety kolorów RAL lub w kolorze czarnym nie muszą być przemalowywane. Wyłączony z wymogu zgodności z norm PN EN 1789.</p>		
		1.17.	<p>Elementy pojazdu muszą być zabezpieczone antykorozyjnie lub wykonane z materiałów odpornych na oddziaływanie czynników środowiskowych. Zastosowane materiały i metody zabezpieczenia antykorozyjnego muszą być zgodne z normami fabrycznymi producenta pojazdu. W przypadku konieczności wykonania dodatkowego zabezpieczenia</p>		

			antykorozyjnego pojazdu w ASO (w celu zachowania warunków gwarancji przed rozpoczęciem użytkowania), Wykonawca wykona powyższe na własny koszt.		
		1.18.	Oznakowanie obiektu medycznego znakiem genewskim zgodnie z Normą Obronną NO-02-A032 oraz możliwością maskowania znaku genewskiego.		
		1.19.	Wymagane jest oznaczenie samochodu sanitarnego jako pojazdu specjalnego zgodnie z „Rozporządzeniem MON oraz MSWiA z dnia 09.06.2005 r w sprawie warunków technicznych pojazdów specjalnych i pojazdów używanych do celów specjalnych SZ RP.”		
		1.20.	Samochód sanitarny powinien być przystosowany do maskowania oświetlenia oraz stosowania urządzeń noktowizyjnych wg. STANAG 4381.		
		1.21.	Reflektor punktowy spełniający wymagania określone w rozdziale 6.5, tabela 18, kt. 5 norm PN EN 1789.		
		1.22.	Samochód powinien posiadać elementy konstrukcyjne (opisane w dokumentacji użytkowania) umożliwiające zamocowanie poniższego wyposażenia: a) przyrządów obserwacyjnych i noktowizyjnych: lornetka pryzmatyczna (LP LP 7x45Z) dwa komplety okularów do obserwacji nocnej (PNL- 2AD, MU-3, MU-3AD), b) gaśnicy w przedziale kierowcy i gaśnicy w przedziale medycznym, c) apteczka techniczna, d) apteczka medyczna, e) trójkąt ostrzegawczy (2 szt.), f) nóż do cięcia pasów bezpieczeństwa, g) przyrząd rozpoznania skażeń chemicznych (nieautomatyczny przenośny przyrząd rozpoznania skażeń typu PChR-54M) oraz skażeń		

			promieniotwórczych (rentgenoradiometr DP-75 lub radiometr DPO), h) liny holowniczej lub holu sztywnego, i) sprzętu saperskiego.		
		1.23.	Zestaw narzędzi kierowcy: a) narzędzia niezbędne do wymiany koła w warunkach drogowych /podnośnik hydrauliczny, podkładka pod podnośnik hydrauliczny, klucz do kół, klin blokujący koła – 2 szt./; b) zestaw narzędzi i przyrządów w opakowaniu ochronnym umożliwiające przeprowadzenie samodzielne przez kierowcę w warunkach drogowych prac w zakresie obsługi bieżącego i wykonania prostych napraw. Komplet narzędzi i przyrządów specjalistycznych, w jaki mają być wyposażone pojazdy musi umożliwiać przeprowadzenie samodzielnie przez kierowcę prac na drodze (bez możliwości wykorzystania stacjonarnej bazy obsługowo-naprawczej), w zakresie obsługi bieżącego (czynności określone w instrukcji obsługi lub użytkownika pojazdu, które musi wykonać kierowca przed, w czasie i po zakończeniu jego użytkowania i wykonania prostych napraw (wymiana np. żarówki oświetlenia zewnętrznego, przepalonego bezpiecznika instalacji elektrycznej).		
		1.24.	Gaśnica 1 kg - 2 szt (jedna w przedziale kierowcy, jedna w przedziale medycznym).		
		1.25.	Pełnowymiarowe koło zapasowe umieszczone w sposób uniemożliwiający jego swobodne przemieszczanie, poza obrębem przedziału kierowcy i przedziału medycznego.		
		1.26.	Dywaniki gumowe kabiny kierowcy.		
			Apteczka techniczna z wyposażeniem		

			<p>Apteczka medyczna z wyposażeniem</p> <p>Trójkąt ostrzegawczy w pokrowcu – 2 szt.</p> <p>Lina holownicza z szeklami o długości min. 4 m z atestem.</p> <p>Kamizelka odblaskowa ostrzegawcza koloru żółtego rozmiar XXL – 2 szt.</p> <p>Nóż do cięcia pasów bezpieczeństwa.</p> <p>Sprzęt saperski:</p> <ul style="list-style-type: none"> - łom - łopata - topór 		
		1.27.	Konstrukcja i rozmieszczenie elementów wyposażenia powinny spełniać wymagania w zakresie ergonomii zgodnie z pkt. 2.14 norm NO-06-A104.		
		1.28.	Zabudowa nadwozia powinna spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B bez wyposażenia zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015		
		1.29.	Samochód sanitarny powinien być przystosowany do przewożenia środkami transportu kołowego, środkami transportu powietrznego w ładowniach niehermetyzowanych spełniając warunki techniczne załadunku dla danej jednostki transportowej, koleją oraz transportem morskim zgodnie ze STANAG 4062 oraz NO10-A002, w tym załadunku i rozładunku przy wykorzystaniu sprzętu załadunkowego.		
		1.30.	Samochód sanitarny wraz z wyposażeniem powinien być przystosowany do przewozu na standardowych dostępnych na rynku wagonach (platformach). Jeżeli spełnienie tego wymagania wymusza wcześniejsze przygotowanie do transportu kolejowego, to czas tego przygotowania nie może przekraczać 1 h.		

		1.31.	Wykonawca dostarczy wymagane dane do uzyskania certyfikatu ATT LA (Air Transportability Test Loading Activity).		
		1.32.	Samochód sanitarny powinien być wyposażony w zaczepy transportowe, służące do mocowania go do pokładu statku zgodnie z wymaganiami przepisów Polskiego Rejestru Statków (PRS) dla roll — trailerów (w tym także dla każdego pojazdu drogowego). Konstrukcja samochodu sanitarnego powinna umożliwiać jego mocowanie na środkach transportu, a także jego ewakuację i holowanie przez inny pojazd poprzez zaczepy, haki, uchwyty transportowe i adaptory. Zastosowane uchwyty transportowe powinny zapewnić utrzymanie samochodu w trakcie przeciążeń o wartości: - 3 g do przodu; - 1,5 g bocznego lewo/prawo i do tyłu; - 2 g pionowego do góry; - 4,5 pionowego do dołu.		
		1.33.	Lusterka zewnętrzne składane, elektrycznie podgrzewane, elektrycznie sterowane.		
		1.34.	Szyby boczne w kabinie kierowcy opuszczane elektrycznie.		
		1.35.	Regulacja kolumny kierownicy w dwóch płaszczyznach tj. góra - dół, przód - tył.		
		1.36.	Kamera cofania (dachowa) + czujniki parkowania przednie oraz tylne + sygnalizator dźwiękowy cofania z możliwością dezaktywacji (Zamawiający dopuszcza by ww. elementy były wyposażeniem fabrycznym lub były montowane na etapie adaptacji na ambulans).		
		1.37.	Dopuszczalna masa całkowita nie może przekraczać 3,5t.		

II.	SILNIK	2.1.	Wysokoprężny z elektronicznym sterowanym wtryskiem bezpośrednim paliwa o mocy i momencie obrotowym, zapewniający przyspieszenie pojazdu obciążonego do dopuszczalnej masy brutto, od 0 km/h do 80 km/h w czasie do 35 s. (uzyskany w warunkach określonych w sposobie badania przyspieszenia w PN EN 1789+A2:2015). Wyposażony w urządzenie do podgrzewania silnika, ułatwiające rozruch silnika w warunkach zimowych.		
		2.2.	Silnik powinien być dostosowany do eksploatacji z użyciem paliwa zgodnego z NO-91-A219:2018, a także olejów, smarów i płynów specjalnych spełniających Normy Obronne NO stosowane w Siłach Zbrojnych RP		
		2.3.	Turbodiesel spełniający wymogi normy spalin EURO VI lub EURO 6: - emisja CO ₂ poniżej 300j/km, - dopuszczalne zużycie energii: olej napędowy 36 MJ / 1x201 = 720MJ / 100 km = 7,20 MJ / km. Moc silnika minimum 119kW, moment obrotowy min. 380 Nm .		
		2.4.	Wykaz ilościowy i jakościowy produktów materiałów pędnych i smarów (MPS) dla poszczególnych zespołów powinien być zawarty w dokumentacji użytkownika (np. tabelach smarowania) ze wskazaniem podstawowych przedziałów czasowych lub przebiegowych dla ich wymiany z zaznaczeniem, że ich stosowanie nie narusza uprawnień gwarancyjnych.		
III.	UKŁAD PRZENIESIENIA NAPĘDU	3.1.	Skrzynia biegów automatyczna lub manualna. W przypadku skrzyni manualnej nie mniej niż 5 biegów do jazdy w przód (w pełni synchronizowana) + bieg wsteczny.		

		3.2.	System zapobiegający poślizgowi kół osi napędzanej podczas ruszania i przyśpieszania.		
		3.3.	System elektronicznej stabilizacji toru jazdy.		
		3.4.	Asystent martwego punktu pomagający unikać wypadków (rozpoznaje pojazdy w martwym punkcie i ostrzega kierowcę sygnałami wizualnymi i dźwiękowymi).		
		3.5.	Napęd na przednią lub tylną oś, preferowany napęd 4 x 4.		
IV.	ZAWIESZENIE	4.1.	Zawieszenie posiadające fabrycznie zainstalowane stabilizatory osi przedniej i tylnej lub zawieszenie pneumatyczne lub zawieszenie hydropneumatyczne lub zawieszenie niezależne gwarantujące dobrą przyczepność kół do nawierzchni jezdni, stabilność i dobrą manewrowość w trudnym terenie zapewniające komfortowy przewóz pacjentów. Dopuszczalne jest inne równoważne rozwiązanie konstrukcyjne zapewniające stabilizację osi przedniej i osi tylnej, przy zachowaniu pozostałych wymagań zawartych w SIWZ.		
V.	WYPOSAŻENIE POJAZDU	5.1.	Wszystkie miejsca siedzące zaopatrzone w bezwładnościowe pasy bezpieczeństwa, zagłówki w kabinie kierowcy poduszka bezpieczeństwa kierowcy i pasażera /czołowa i boczna dla kierowcy i pasażera/		
		5.2.	Fotele kierowcy i pasażera powinny posiadać możliwość regulacji w poziomie oraz w pionie oraz regulację położenia kąta oparcia.		
		5.3.	Zbiornik paliwa o pojemności zabezpieczającej przejechanie dystansu min. 650 km po drogach utwardzonych z prędkością 90 km/h		

		5.4.	Układ paliwowy napełniony do poziomu określonego w rozdziale V, pkt. 5.3.		
		5.5.	Wszystkie drzwi pozwalające na dostęp do przedziału medycznego powinny posiadać zabezpieczenia pozwalające na: - zamknięcie oraz otwarcie drzwi od wewnątrz bez użycia klucza (mechanicznego lub elektronicznego); - zamknięcie oraz otwarcie drzwi od zewnątrz z użyciem klucza mechanicznego; - otwarcie od zewnątrz z użyciem klucza mechanicznego drzwi zamkniętych od wewnątrz.		
		5.6.	Pojazd wraz z zabudową specjalną powinien przewidywać możliwość zamocowania (bezpiecznego rozmieszczenia) wewnątrz pojazdu dodatkowego wyposażenia załogi w postaci: - dziennej racji żywnościowej oraz wody dla 3 osób; - wyposażenia indywidualnego ratowników i ratowników medycznych stanowiących załogę pojazdu.		
		5.7.	Radioodtwarzacz samochodowy CD lub USB (Zamawiający dopuszcza by radioodtwarzacz był wyposażeniem fabrycznym lub był montowany na etapie adaptacji na ambulans).		
		5.8.	Mocowania broni typu 5,56 mm karabinek MINI BERYL w wersji „C” z kolbą teleskopową składaną: a) dwa uchwyty w przedziale kierowcy.		
VI.	UKŁAD HAMULCOWY, KIEROWNICZY I KOŁA	6.1.	Hamulce tarczowe obu osi pojazdu ze wspomaganiami, przednie tarcze wentylowane, korektor sił hamowania w zależności od obciążenia, kontrolka krytycznej grubości okładzin. Dopuszczalne jest stosowanie sygnalizacji informującej o usterce układu hamulcowego uwzględniając parametr dotyczący grubości okładzin.		
		6.2.	Z układem zapobiegającym blokowaniu kół podczas hamowania.		

		6.3.	Elektroniczny system podziału siły hamowania.		
		6.4.	Układ hamulca pomocniczego postojowego.		
		6.5.	Układ hamulcowy z systemem wspomagania nagłego hamowania.		
		6.6.	Układ kierowniczy ze wspomaganiem.		
		6.7.	Układy powinny spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015		
		6.8.	2 komplety kół z oponami letnimi i zimowymi wliczając koła zapasowe wraz z osłonami ochronnymi śrub mocujących /kołpaki/.		
			<p>Łańcuchy antypoślizgowe w pokrowcu na wszystkie koła napędzane /kpl./:</p> <ul style="list-style-type: none"> - siatka łańcuchowa rombowa (łańcuchy muszą zostawiać na podłożu ślad rombowy – tzn. każdy element siatki centralnej w części jezdnej znajduje się pod kątem względem kierunku toczenia się opony, - ogniwa w części jezdnej siatki o przekroju kwadratowym wykonane z drutu o grubości nie mniejszej niż 5 mm, dopuszcza się dostarczenie łańcuchów antypoślizgowych o grubości nie mniejszej niż 4 mm pod warunkiem, że wynika to z instrukcji użytkowania lub z udzielonej homologacji dla pojazdu, - łańcuchy zabezpieczone antykorozyjnie, - długość oczek centralnej w części jezdnej opony (tzn. powierzchni opony stykającej się z podłożem) nie może być większa od iloczynu: 4 x grubość drutu z jakiego wykonane jest ogniwo, - pierścień boczny naciągany za pomocą zewnętrznego łańcucha i zapinany na zamek, 		

			<ul style="list-style-type: none"> - siatka boczna połączona z siatką środkową za pomocą zgrzewanych pierścieni, - twardość powierzchniowa ogniwi siatki centralnej łańcucha musi wynosić nie mniej niż 750 HV, - twardość rdzenia ogniwi siatki centralnej łańcucha musi się mieścić w granicach 300 – 500 HV, - możliwość założenia na prawe lub lewe koło, - możliwość montażu przez jedną osobę. 		
		6.9.	Pojazd wyposażony w system monitorujący ciśnienie w oponach /TPMS/.		
VII.	WYPOSAŻENIE W ŚRODKI ŁĄCZNOŚCI	7.1.	W przedziale kierowcy przygotowane miejsce do mocowania radiotelefonu typu Motorola GP 360 wraz z przewodami zasilającymi (12V) zabezpieczonymi przed zwarcie.		
		7.2.	Przygotowany i zaślepiony otwór do montażu anteny radiotelefonu, ze złączem antenowym doprowadzonym do przedziału kierowcy w miejsce przewidziane do mocowania radiotelefonu.		
VIII.	INSTALACJA ELEKTRYCZNA	8.1.	Wzmocniony alternator zapewniający moc min. 190 A przeznaczony do ładowania akumulatorów oraz zasilania wszystkich odbiorników.		
		8.2.	Akumulatory spełniające wymogi dla ambulansu typu B określone w pkt. 4.3.3 normy PN-EN 1789+A2:2015, o łącznej pojemności nie mniejszej niż 180 Ah, zapewniające zasilanie urządzeń medycznych i pozostałych odbiorników przez okres min. 30 min. przy wyłączonym silniku.		

		<p>8.3. Instalacja dla napięcia 230 V 50Hz:</p> <p>a) instalacja powinna mieć możliwość zasilania minimum dwóch gniazd poboru prądu w przedziale medycznym zasilane z gniazda umieszczonego na zewnątrz;</p> <p>b) instalacja powinna posiadać zabezpieczenie przed uruchomieniem silnika przy podłączonym zasilaniu 230 V;</p> <p>c) instalacja powinna posiadać wyłącznik przeciwporażeniowy</p> <p>d) instalacja powinna posiadać układ prostowniczy służący do ładowania akumulatorów działający przy podłączonej instalacji 230 V;</p> <p>e) instalacja powinna być w stanie zasilać urządzenia układu wentylacji oraz ogrzewania;</p> <p>f) przewód przyłączeniowy o długości min. 5m do podłączenia pojazdu do zasilania z sieci 230 V.</p>		
		<p>8.4. Oświetlenie specjalne:</p> <p>a) reflektory zewnętrzne z trzech stron pojazdu ze światłem rozproszonym do oświetlenia miejsca akcji, po 2 z każdej strony z możliwością włączania/wyłączania z kabiny kierowcy.</p>		
		<p>8.5. Instalacja dla napięcia 12 V przedziału kierowcy:</p> <p>a) powinna posiadać, co najmniej 2 gniazda 12 V zapalniczki zabezpieczone przed zabrudzeniem/zalaniem umiejscowione w desce rozdzielczej lub pod nią.</p>		
		<p>8.6. Instalacja elektryczna powinna spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B bez wyposażenia zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015.</p>		

IX.	PRZEDZIAŁ MEDYCZNY	9.1.	<p>Wnętrze przedziału medycznego o minimalnych wymiarach (z wyłączeniem szafek, siedzeń, urządzeń medycznych i wyposażenia):</p> <ul style="list-style-type: none"> - wysokość min. 1800 mm, - długość - min. 2500 mm, - szerokość - min. 1500 mm. <p>Wykonane z materiału odpornego na przeprowadzenie dezynfekcji.</p>		
		9.2.	<p>Ściany boczne przedziału medycznego mają być przystosowane do zamocowania wyposażenia przewidzianego do montażu na powierzchniach ścian m.in.</p> <ul style="list-style-type: none"> - defibrylator - respirator - ssak medyczny - ręczny aparat do pomiaru ciśnienia. 		
		9.3.	Zabudowa przedziału medycznego powinna spełniać wymagania jak dla ambulansów typu B bez wyposażenia zgodnie z PN-EN 1789+A2:2015		
		9.4.	Minimum jedno wyjście ewakuacyjne, spełniające wymogi określone w pkt. 4.4.5.1 normy PN-EN 1789+A2:2015, wraz z instrukcją użycia rozmieszczoną w widocznym miejscu w przedziale medycznym.		
		9.5.	Okna przedziału medycznego zmatowione do 2/3 wysokości, co najmniej jedno otwierane.		
		9.6.	Otwierany szyberdach (proszę podać wymiary dostępnego otworu).		
		9.7.	Izolacja dźwiękowo-termiczna przedziału medycznego (ściany, sufit, drzwi).		
		9.8.	Ściany i sufit pokryte materiałami antystatycznymi, niepalnymi, nietoksycznymi i łatwo zmywalnymi bez		

		ostrych krawędzi w kolorze białym, wzmocnione płytami z aluminium.		
	9.9.	Podłoga wzmocniona, umożliwiająca mocowanie noszy głównych, pokryta materiałem antypoślizgowym o bardzo dużej trwałości, podciągnięta na boki do wysokości min 6 cm, również na szafki, umożliwiająca zmywanie przedziału medycznego bez ryzyka zalania elementów zabudowy i ścian. Wymagany atest Państwowego Zakładu Higieny.		
	9.10.	Instalacja dla napięcia 12 V i oświetlenie przedziału medycznego: a) co najmniej 4 gniazda 12 V zabezpieczone przed zabrudzeniem/zalaniem wyposażone we wtyki poboru prądu umiejscowione na lewej ścianie, b) minimum 6 punktów oświetlenia rozproszonego, c) minimum 2 punkty oświetlenia halogenowego z regulacją kąta umieszczone nad noszami, d) oświetlenie halogenowe blatu roboczego – minimum 1 punkt, e) bezpieczniki zabezpieczające odbiorniki w przedziale medycznym. Całość oświetlenia musi być wykonana w technologii energooszczędnej. Do oferty należy dołączyć wizualizację oferowanego oświetlenia przedziału medycznego. Oświetlenie do uzgodnienia po podpisaniu umowy.		
	9.11.	Przedział medyczny wyposażony w panel sterujący: - informujący o temperaturze w przedziale medycznym oraz na zewnątrz pojazdu - z funkcją zegara i kalendarza - sterujący oświetleniem i wentylacją przedziału medycznego - zarządzający systemem ogrzewania i klimatyzacji		

		przedziału medycznego z funkcją automatycznego utrzymania wybranej temperatury.		
	9.12.	Przedział medyczny oddzielony od przedziału kierowcy ścianą zapewniającą możliwość komunikacji pomiędzy przedziałem medycznym, a przedziałem kierowcy, z możliwością przejścia z jednego przedziału do drugiego oraz możliwością oddzielenia obu przedziałów w sposób zabezpieczający przed niekontrolowanym otwieraniem lub zamykaniem w czasie jazdy.		
	9.13.	Minimum 2 miejsca siedzące w przedziale medycznym: fotel u wezłowania noszy, usytuowany tyłem do kierunku jazdy oraz jedno miejsce siedzące na prawej ścianie ambulansu. Miejsce siedzące i fotel wykończone materiałem łatwo zmywalnym, wyposażone w trzypunktowe zintegrowane z oparciem pasy bezwładnościowe, z regulowanymi oparciami i zagłówkami, funkcją obrotu i ze składanymi siedziskami.		
	9.14.	Laweta noszy głównych: posiadającą płynny przesuw boczny, możliwość pochyłu o min. 10 ⁰ (dziesięć stopni) do pozycji Trendelenburga i Antytrendelenburga, (pozycji drenażowej) w trakcie transportu pacjenta, z wysuwem na zewnątrz pojazdu umożliwiającym wjazd noszy na lawetę, (podać markę i model, załączyć folder i deklarację zgodności). Nie dopuszcza się sterowania elektrycznego z uwagi na możliwość usterki związanej z brakiem zasilania.		
	9.15.	Mocowania broni typu 5,56 mm karabinek MINI BERYL w wersji „C” z kolbą teleskopową składaną: jeden uchwyt w przedniej części przedziału medycznego.		
	9.16.	Sufitowy uchwyt dla personelu o dług. min. 1 m umieszczony w osi podłużnej przedziału medycznego.		
	9.17.	Konstrukcja ścian umożliwiająca montaż wyposażenia medycznego.		

		9.18.	Sufitowy uchwyt do płynów infuzyjnych – min. 2 szt. o minimalnym udźwigu 5 kg.		
		9.19.	Stacjonarny system ogrzewania płynów infuzyjnych z termostatem i cyfrowym wskaźnikiem temperatury.		
		9.20.	Centralna instalacja tlenowa:		
			a) z 2 butlami (każda po 2000 l tlenu pod ciśnieniem min. 200 kPa) + 2 reduktory o konstrukcji umożliwiającej montaż i demontaż reduktora bez konieczności używania kluczy,		
			b) min. 1 gniazdo poboru tlenu typu AGA w pobliżu przedniej części noszy		
			c) 1 gniazdo poboru tlenu typu AGA w pobliżu miejsca siedzącego umiejscowionego z boku noszy.		
		9.21.	Instalacja próżniowa z regulacją siły ssania oraz manometrem podciśnienia. Zestaw musi zawierać: słój z tworzywa sztucznego przystosowany do sterylizacji o poj. min 1 l z zaworem antyprzelewowym, z możliwością szybkiego demontażu w celu wymiany, przewód ssący silikonowy o długości min 1,5 m zakończony łącznikiem do cewników.		
		9.22.	Urządzenia muszą być zamontowane w sposób zabezpieczający je przed uszkodzeniem i zranieniem osób przewożonych w pojeździe.		
		9.23.	Zabudowa meblowa na ścianach bocznych (lewej i prawej): zestawy szafek i półek pozwalających na przewóz drobnego sprzętu i materiałów opatrunkowych. W tym półki podsufitowe z przezroczystymi szybami i podświetleniem umożliwiającym podgląd na umieszczone tam przedmioty (na ścianie lewej co najmniej: 4 szt, na ścianie prawej co najmniej 3 szt). Szafka w narożniku ściany lewej z miejscem na leki, wyposażona w plastikowe pojemniki ułatwiające		

			przechowywanie leków oraz schowkiem zamykanym na klucz. Do oferty należy dołączyć schemat (wizualizację) oferowanej zabudowy przedziału medycznego. Zabudowa do uzgodnienia po podpisaniu umowy.		
		9.24.	Zabudowa meblowa na ścianie działowej: zestaw szafek z szufladami, miejsce mocowania plecaka ratownika (o rozmiarach 55x32x12cm±3cm), z zamykanym pojemnikiem na odpady oraz blatem roboczym wykończonym blachą nierdzewną. Do oferty należy dołączyć schemat (wizualizację) oferowanej zabudowy przedziału medycznego. Zabudowa do uzgodnienia po podpisaniu umowy.		
		9.25.	Półki, szafki wykonane z materiału, łatwo zmywalnego, nietoksycznego, bez ostrych krawędzi z bezpiecznym zamknięciem uniemożliwiającym niekontrolowane otwarcie się w czasie jazdy.		
		9.26.	Na ścianie lewej 2 szyny typu MODURA o długości min. 50 cm każda, wraz z min. czterema panelami do mocowania uchwytów dla następującego sprzętu medycznego: defibrylator, respirator, pompa infuzyjna. Panele mają mieć możliwość przesuwania wzdłuż osi pojazdu, tj. możliwość rozmieszczenia ww. sprzętu medycznego wg uznania Zamawiającego. Uwaga – Zamawiający nie dopuszcza mocowania na stałe uchwytów do ww. sprzętu medycznego bezpośrednio do ściany przedziału medycznego.		
		9.27.	Dodatkowa gaśnica 1 kg w przedziale medycznym, młotek do wybijania szyb oraz nóż do przecinania pasów bezpieczeństwa.		

WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM APARATURY I SPRZĘTU MEDYCZNEGO

WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM APARATURY I SPRZĘTU MEDYCZNEGO			
Lp.	Opis wymaganych minimalnych warunków i parametrów techniczno-użytkowych	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WARUNKU/PARAMETRU TAK/NIE	UWAGI:
1.	NOSZE GŁÓWNE: producent.....marka....., model..... Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) Nosze wykonane z materiału odpornego na korozję		
	b) Przystosowane do prowadzenia reanimacji		
	c) Nosze potrójnie łamane z możliwością ustawienia pozycji przeciwwstrząsowej i pozycji zmniejszającej napięcie mięśni brzucha		
	d) Płynna regulacja nachylenia oparcia pod plecami – 90 stopni		
	e) Rama noszy pod głowę pacjenta umożliwiająca odgięcie głowy do tyłu i ułożenie na wznak		
	f) Komplet pasów zabezpieczających – pasy szelkowe i pasy poprzeczne mocowane bezpośrednio do ramy noszy		
	g) Teleskopowo składany statyw na płyny infuzyjne na wyposażeniu		
	h) Możliwość wprowadzenia noszy na transporter przodem i tyłem do kierunku jazdy		
	i) Cienki, niesprężynujący materac anatomiczny z tworzywa sztucznego, umożliwiający ustawienie wszystkich pozycji transportowych, o powierzchni antypoślizgowej, odporny na środki dezynfekujące, nieabsorbujący krwi i płynów oraz		

	poduszka anatomiczna		
	j) Składane poręcze boczne		
	k) Wysuwane rączki z przodu i z tyłu noszy do przenoszenia		
	l) Elementy obsługowe noszy trwale oznakowane		
	m) Waga do 23 kg		
	n) Dopuszczalne obciążenie min. 230 kg		
	o) Zgodne z PN EN 1865		
2.	TRANSPORTER NOSZY: producent..... marka....., model.....		
	Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) Transporter wykonany z materiału odpornego na korozję		
	b) System bezpiecznej obsługi, również przez jedną osobę – niezależne składanie goleni przednich i tylnych przy podtrzymaniu ciężaru całego zestawu jedną parą goleni w czasie wprowadzania i wyprowadzania z ambulansu		
	c) Szybki i łatwy system połączenia z noszami		
	d) Regulacja wysokości na minimum 5 poziomach wysokości		
	e) Transporter wyposażony w 4 koła o średnicy 15-20 cm, umożliwiające prowadzenie noszy różnych rodzajach podłoża		
	f) Koła obrotowe 360 stopni, dwa koła wyposażone w hamulce		
	g) Możliwość blokowania kół – jazda na wprost, jazda bokiem lub koła skrętne		
	h) Możliwość prowadzenia noszy bokiem przez jedna osobę		
	i) Możliwość ustawienia pozycji drenażowych – Trendelenburga i Fowlera		
	j) Elementy obsługowe noszy trwale oznakowane		
	k) Waga zestawu do 51 kg, podać wagę oferowanego transportera w kg		

	l) Obciążenie dopuszczalne 270 kg		
	m) Zgodny z PN EN 1865		
	n) Mocowanie transportera do lawety zgodne z PN EN 1789		
3.	KRZESEŁKO KARDIOLOGICZNE: producent..... marka....., model..... Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) składane, z blokadą zabezpieczającą przed przypadkowym złożeniem; z kpl. 3 pasów bezpieczeństwa;		
	b) elastyczne pokrycie z miękkiego tworzywa sztucznego, umożliwiające szybki demontaż/montaż do mycia i dezynfekcji lub krzeselko kardiologiczne wyposażone w twarde siedzisko i oparcie wykonane z termoplastycznego tworzywa, zamontowane do ramy krzeselka (nie do ramy noszy).		
	c) min 2 kółka tylne (podać ilość);		
	d) ręczki przednie z regulacją ich długości oraz ze składanymi lub uchylnymi rączkami tylnymi;		
	e) wyposażone w blokadę przypadkowego złożenia w trakcie transportu;		
	f) waga poniżej 10 kg (podać wagę w kg);		
	g) max. obciążenie powyżej 150 kg (podać w kg);		
	h) zgodne z normą PN EN 1865		
4.	DEFIBRYLATOR: producent..... marka....., model..... Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) Defibrylator transportowy półautomatyczny AED z możliwością przełączenia na ręczny tryb pracy, tryb kardiowersji, nieinwazyjnej stymulacji oraz monitorowania EKG i czynności życiowych.		
	b) Fala defibrylacyjna dwufazowa z automatyczną kompensacją impedancji tkanek		
	c) Energia defibrylacji regulowana do 360 J, dopuszczalny jest		

	defibrylator o obniżonej regulowanej energii defibrylacji do 200 J. Energia defibrylacji trybu ręcznego w zakresie, co najmniej od 2 J do 200 J.		
	d) Moduł pediatryczny umożliwiający defibrylację dziecka obniżoną energią		
	e) Czas ładowania energii do 10 sek. Czas ładowania do energii maksymalnej do 10 sekund, gotowość sygnalizowana sygnałem akustycznym i optycznym.		
	f) Wyświetlanie poziomu energii defibrylacji na wyświetlaczu. Wyświetlanie energii wyładowania zadanego lub wydruk protokołu defibrylacji z informacją o energii wyładowania zadanego i dostarczonego.		
	g) Defibrylator wyposażony w elektrody do defibrylacji dla dorosłych – 3 pary elektrod oraz dzieci – 2 pary elektrod, termin ważności minimum – 2 lata h) Komplet wyposażenia i akcesoriów niezbędnych do pracy defibrylatora. Zakres akcesoriów i wyposażenia musi być dostosowany do przewidywanego (opisanego w wymaganiach) sposobu użycia. Do kompletu musi być dołączona wodoodporna, skrócona instrukcja obsługi urządzenia. Łyżki standardowe oraz elektrody do stymulacji/defibrylacji/EKG w komplecie. Dodatkowe niezbędne wyposażenie w komplecie, w tym żel do elektrod 2 opakowania, co najmniej 100 g.		
	i) Wykrywanie odłączenia łyżek		
	j) Tryb AED wyposażony w algorytm zgodny z aktualnymi wytycznymi ERC/AHA.		
	k) Komunikaty głosowe i tekstowe prowadzące ratownika przez pełną sekwencję działań		
	l) Możliwość czasowego lub całkowitego wyciszenia alarmów		
	m) Zasilanie: akumulatory ładowalne lub baterie zużywalne (naładowane), w zestawie ładowarka do akumulatora, napięcie zasilania ładowarki 230 V 50 Hz. Dodatkowy akumulator zasilający w komplecie		

n) W przypadku zaoferowania urządzenia z zasilaniem przez baterie zużywalne czas przydatności do użycia baterii min. 3 lata, ze wskaźnikiem stanu naładowania na obudowie baterii lub na ekranie defibrylatora		
o) Czas pracy dla całkowicie naładowanego akumulatora/baterii minimum 4 godziny monitorowania lub minimum 100 wyładowań defibrylacyjnych		
p) Wyświetlacz LCD		
q) Monitorowanie minimum - 6 odprowadzeń EKG, niezbędne wyposażenie w komplecie. Wyświetlanie częstości akcji serca w zakresie, co najmniej od 30 do 300 uderzeń/min. Automatyczne wykrywanie kabla.		
r) Prędkość przesuwu krzywej EKG – 25 mm/s lub 50 mm/s,		
s) Wzmocnienie sygnału EKG od 5 do 2 mm/mV lub defibrylator z automatycznym wzmocnieniem sygnału EKG zapewniającym czytelną prezentację krzywej na ekranie		
t) Możliwość monitorowania pulsu, rytmu serca, SpO2 (za pomocą czujnika na palec – czujnik pulsoksymetrii napalcowy dla dorosłych i dzieci na wyposażeniu). Pomiar SpO2 w technologii odpornej na zakłócenia. Pomiar SpO2 w zakresie, co najmniej od 50 do 100%. Zakres częstości tętna, co najmniej od 25 do 240 uderzeń na minutę. Dodatkowe niezbędne wyposażenie w komplecie.		
u) Wbudowany czytnik kart pamięci z dołączoną kartą pamięci o pojemności minimum 1 GB lub pamięć wewnętrzna min 100 zdarzeń do zapisywania monitorowanych parametrów oraz zdarzeń z możliwością późniejszej analizy		
v) Temperatura pracy od 0 st. C do 40 st. C		
w) Temperatura przechowywania od -20 st. C do 60 st. C		
x) Stopień ochrony min. IP43		
y) Zgodny z EN 60601-1, EN 60601-1-2		
z) Defibrylator umieszczony w jednym zestawie transportowym (obudowa transportowa) z zestawem tlenowym i respiratorem. Obudowa mocowana w pojeździe sanitarnym zgodnie z normą EN 1789. Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w		

	ręku lub na ramieniu. Torba wykonana z wytrzymałego materiału (np. CORDURA).		
	aa) Dopuszczalny jest defibrylator jako odrębne urządzenie zgodne z normą EN 1789 z możliwością bezpiecznego montażu w pojeździe sanitarnym za pomocą mocowania naściennego. Uchwyt naścienny w komplecie. Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w ręku lub na ramieniu		
	bb) Aparat musi posiadać: dostęp do zapisanych informacji, zmiany ustawień i konfiguracji, serwisowania – testy diagnostyczne i kalibracja,		
	cc) Waga aparatu z kompletem akumulatorów/baterii zasilających oraz papierem w drukarce do 10 kg.		
	dd) Instrukcja użytkowania i eksploatacji w języku polskim dostarczona wraz z wyrobem w wersji papierowej.		
5.	SSAK MEDYCZNY: producent..... marka....., model..... Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) Ssak elektryczny, akumulatorowy przenośny, wyposażony w zintegrowany uchwyt do przenoszenia.		
	b) Zasilanie z sieci 12 V DC .		
	c) Zasilanie oraz ładowanie akumulatora z sieci 230 V 50 Hz, zasilacz w komplecie.		
	d) Przepływ minimalny bez obciążenia 25 litrów/min. przy ciśnieniu minus 0,8 bar na wejściu.		
	e) Siła ssania regulowana w zakresie -0,1 bar do -0,8 bar.		
	f) Elektroniczna lub mechaniczna kontrola ciśnienia ssania.		
	g) Czas pracy akumulatora minimum 45 min. przy ciągłym maksymalnym obciążeniu. Żywotność akumulatora minimum 400 cykli ładowania. Informacja o stanie naładowania baterii.		
	h) Informacja o stanie naładowania baterii na panelu kontrolnym ssaka		
	i) Zabezpieczenie przed wnikaniem płynów do wnętrza ssaka		
	j) Zbiornik na wydzielinę wielokrotnego użytku o pojemności 1000 ml, przystosowany do sterylizacji w autoklawie lub		

	dezynfekcji w płynach, zabezpieczenie przed uszkodzeniem zbiornika.		
	k) Obudowa ssaka wykonana z tworzywa o wysokiej wytrzymałości mechanicznej.		
	l) Kabel do zasilania 12 V w komplecie do zasilania z sieci 230 V 50 Hz.		
	m) Stopień ochrony min. IP34.		
	n) Przechowywanie i użytkowanie w temperaturach określonych w normie PN EN 1789+A2:2015 tj: o ile nie oznaczono inaczej na urządzeniu, urządzenie powinno działać jak opisano w 6.3.2.2. i 6.3.2.3. po przeniesieniu z powrotem do temperatury pokojowej (20 st. C.) po przechowywaniu w temperaturze od -30 st. C. do 70 st. C itd.		
	o) Zgodny z normą EN 60601-1, EN 60601-1-12.		
	p) Urządzenie zgodne z normą EN 1789 z możliwością bezpiecznego montażu w pojeździe sanitarnym za pomocą mocowania naściennego. Uchwyt naścienny w komplecie.		
	q) Wbudowany manometr podciśnienia.		
	r) Waga do 6 kg.		
	s) instrukcja użytkowania i eksploatacji w języku polskim dostarczona wraz z wyrobem w wersji papierowej i elektronicznej.		
6.	MATERAC PRÓŻNIOWY DLA DOROSŁYCH MEDYCZNY: producent.....		
	marka....., model.....		
	Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) materac wyposażony w system pasów spinających (podać szerokość w cm, długość w cm, ilość pasów spinających);		
	b) ze wzmocnianą podłogą zabezpieczającą przed rozszczelnieniem;		
	c) z uchwytami rozmieszczonymi na obwodzie materaca służącymi do przenoszenia (podać ilość uchwytów);		

	d) w komplecie:		
	– pompka dwukierunkowa z możliwością nadmuchiwania i odciągania powietrza lub pompka jednokierunkowa służąca do odpompowania powietrza, w sytuacji gdy wypełnienie materaca powietrzem następuje samoistnie poprzez odkręcenie zaworu.		
	– prosty zestaw naprawczy,		
	– torba transportowa na kompletny zestaw.		
	e) Zgodny z normą PN EN 1865		
7.	RESPIRATOR: producent..... marka..... model.....		
	Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) Zgodny z normą IEC 601-1, EN 60601-1, EN 794-3		
	b) Zasilanie respiratora pneumatyczne z przenośnego lub stacjonarnego źródła tlenu o ciśnieniu min. 2,7 – 6,0 bar. Dopuszcza się zasilanie elektryczne respiratora za pomocą baterii, sterującej jego pracą.		
	c) Zużycie gazu napędowego poniżej 30 ml/cykl oddechowy		
	d) Okres eksploatacji baterii zasilającej pracę respiratora min. 2 lata lub 350 godzin. Okres eksploatacji baterii zasilającej alarmy i dźwiękowe min. 1 rok. światlne		
	e) Tryb pracy: – Kontrolowana wentylacja mechaniczna CMV – Częściowo wspomagana wentylacja SMMV lub SIMV		
	f) Wentylacja czystym tlenem lub mieszaniną tlenu i powietrza		
	g) Niezależna płynna regulacja częstości oddechowej i objętości oddechowej (minutowej)		
	h) Częstość oddechów min 40-8 /min		
	i) Objętość oddechowa min 75-1250 ml lub odpowiadająca objętość minutowa		

j) Zastawka ciśnieniowa bezpieczeństwa		
k) Detekcja oddechu spontanicznego		
l) Alarmy świetlne i dźwiękowe (zasilane bateryjnie, niezależne od baterii sterującej pracą respiratora): <ul style="list-style-type: none"> - za wysokiego ciśnienia w drogach oddechowych - za niskiego ciśnienia w drogach oddechowych - sygnalizacja spadku ciśnienia zasilania 		
m) Manometr ciśnienia w drogach oddechowych		
n) Budowa: <ul style="list-style-type: none"> - jednolity moduł aparatu - panel sterowania z pokrętkami sterującymi manometrem osłonięty przez obudowę w sposób zabezpieczający przed uszkodzeniem oraz przypadkowym przestawieniem parametrów - przewód pacjenta – wielokrotnego użytku, do sterylizacji w autoklawie - przewód zasilający 		
o) Przewód zasilający: <ul style="list-style-type: none"> - długość min 150 cm - zakończony wtykiem szybkozłącza typu AGA 		
p) Waga max 4,0 kg		
q) Temperatura pracy min -5 st. C do 50 st. C		
r) Temperatura przechowywania min -20 st. C do 60 st. C		
s) Wodoodporność - stopień ochrony IPX 4		
t) Urządzenie zgodne z normą PN-EN 1789 z możliwością bezpiecznego montażu w pojeździe sanitarnym za pomocą mocowania naściennego. Uchwyt naścienny w komplecie.		
u) Respirator w jednym zestawie transportowym z defibrylatorem. Możliwość zamocowania w pojeździe sanitarnym zgodnie z normą PN-EN 1789 oraz zawieszenia na		

	ramie noszy, przenoszenia w rękę lub zawieszenia na ramieniu. Dopuszczalne jest respirator i defibrylator jako odrębne urządzenia.		
8.	PRZENOŚNY ZESTAW TLENOWY do respiratora transportowego		
	<p>a) Konfiguracja zestawu:</p> <ul style="list-style-type: none"> – torba transportowa (dopuszczalna jest wspólna obudowa - zestaw transportowy z miejscem na respirator oraz defibrylator) – butla tlenowa aluminiowa z głowicą DIN – reduktor tlenowy typu AGA lub reduktor ze złączem T-shaped z wyjściem Walther, ze złączem umożliwiającym podłączenie do źródeł zasilania o stałym ciśnieniu tlenu znajdujących się w pojeździe – adapter umożliwiający ładowanie butli z systemu PIN-INDEX – 5 szt. filtrów przeciwbakteryjnych – maski twarzowe silikonowe nr 5 i 3 		
	b) Zestaw tlenowy umieszczony w jednym zestawie transportowym (obudowa transportowa) z respiratorem i defibrylatorem. Obudowa mocowana w pojeździe sanitarnym zgodnie z normą EN 1789. Możliwość zawieszenia na ramie noszy, przenoszenia w rękę lub na ramieniu.		
	c) Dopuszczalny jest zestaw tlenowy jako odrębne urządzenie umieszczone w torbie.		
	<p>d) Torba transportowa z materiału z pokryciem poliuretanowym i z impregnacją fluorowęglową (np. typu CORDURA), umożliwiająca transport zestawu w rękę, na ramieniu i na plecach:</p> <ul style="list-style-type: none"> – chowane szelki do transportu na plecach – kieszenie i uchwyty do mocowania akcesoriów dodatkowych – niezależny, wyjmowany organizator na zestaw intubacyjny. 		

	<p>e) Butla tlenowa aluminiowa 2,0 – 2,7 dm³ O₂:</p> <ul style="list-style-type: none"> – 400 l O₂ przy ciśnieniu 150 atm – możliwość napełniania do 200 atm – głowica DIN – klucz do butli Jeżeli konstrukcja butli nie wymaga użycia klucza do butli, nie jest on wymagany 		
	<p>f) Adapter PIN-INDEX/DIN do napełniania butli w systemie PIN-INDEX</p>		
	<p>g) Reduktor tlenowy:</p> <ul style="list-style-type: none"> – z przepływomierzem obrotowym 0-25 l/min – z gniazdem typu AGA O₂ – możliwość pracy przy min 200 atm. – ciśnienie zredukowane 3,5- 4 bar – manometr w osłonie zabezpieczającej przed uszkodzeniem 		
	<p>h) Filtry przeciwbakteryjne 5 szt.:</p> <ul style="list-style-type: none"> – konstrukcja mechaniczna – z wymiennikiem ciepła i wilgoci – dla HIV, hepatitis C, TBC, SARS-COV-2 – wielkość przestrzeni martwej max 96 ml – opór przepływu przy 30 l/min poniżej 1,5 cm słupa H₂O – skuteczność dla wirusów powyżej 99,99% 		
9.	<p>SSAK MECHANICZNY RĘCZNY: producent..... marka..... model..... Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.</p>		
	a) ręczny, mechaniczny		
	b) zestaw wymienny dla dorosłych		
	c) z możliwością podłączenia do rurki intubacyjnej		
	d) Pojemnik na treść wyposażony w mikronowy filtr, zabezpieczający przed ewentualnymi zakażeniami grypą, HIV/AIDS, TB, Hepatitis i SARS-COV-2		

10.	WORKI SAMOROZPRĘŻALNE: producent..... marka.....	
	model.....	
	Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.	
	a) worek samorozprężalny dla dorosłych umożliwiający wentylację bierną i czynną 100% tlenem (złączka) lub mieszaniną oddechową.	
	b) wielorazowy, możliwość sterylizacji worka (chemiczna).	
	c) worek wyposażony w ciśnieniowy zawór bezpieczeństwa automatycznie ograniczający nadmierny przepływ gazu do dróg oddechowych pacjenta (redukcja ryzyka wentylacji żołądka) przy zbyt intensywnym sprężaniu worka przez ratownika, narzucający tempo bezpiecznej wentylacji oraz posiadający wbudowany system wizualnego i akustycznego ostrzegania w przypadku prowadzenia niewłaściwej wentylacji. Dopuszczalne jest rozwiązanie równoważne w zakresie funkcji opisanych w zdaniu poprzednim.	
	d) rezerwuar tlenu min. 1600 ml.	
	e) przewód tlenowy, nie załamujący się, długości min 2 m.	
	f) maska twarzowa, rozmiar: 3 – 1 szt., rozmiar 5 – 5 szt.; przezroczysta, której konstrukcja umożliwia swobodny obrót o 360 stopni względem osi łącznika.	
	g) filtr przeciwbakteryjny mechaniczny – 5 szt. (filtry bakteryjne dla dorosłych dla HIV, hepatitis C, TBC, SARS-COV-2 bez wymiennika ciepła i wilgoci – min. 5 sztuk, konstrukcja mechaniczna.	
	h) objętość worka samorozprężalnego min. 1500 ml.	
i) Worek w formie składanej, minimalizującej objętość urządzenia w formie spakowanej.		
j) Możliwość podłączenia filtrów mechanicznych pomiędzy maską a zastawką pacjenta.		

11.	NOSZE PODBIERAJĄCE: producent..... marka.....	
	model.....	
	Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.	
	a) Nosze przeznaczone ewakuacji i transportu osób z podejrzeniem urazów kręgosłupa, miednicy i urazów wielonarządowych	
	b) Możliwości zastosowania: – podebranie, podniesienie i przełożenie poszkodowanego na nosze główne lub deskę ortopedyczną przez min. 2 osoby – przenoszenie przez min 2 osoby.	
	c) Konstrukcja : – dwuczęściowa – materiał łopat – tworzywo sztuczne lub aluminium (kolor ciemnozielony, ciemnoszary, czarny lub ciemnoniebieski) – wielostopniowa regulacja długości noszy w zakresie od 167 cm do 202 cm, z blokadą położenia – możliwość złożenia noszy do transportu w połowie długości – konstrukcja zamków spinających łopaty uniemożliwiająca przypadkowe rozpięcie lub zamek wyposażony w dodatkową blokadę tzw. system podwójnego zamka.	
	d) Możliwość montażu systemu unieruchomienia głowy.	
	e) Minimum 4 uchwyty do przenoszenia – zdystansowane od płaskiego podłoża – rozmieszczone na obwodzie noszy.	
	f) Konfiguracja: – nosze podbierające – minimum 3 szt. pasów zabezpieczających o regulowanej długości mocowanych do ramy noszy.	
g) Waga – max 10 kg.		
h) Nośność min. 150 kg.		

	i) Szerokość noszy minimum 40 cm.		
12.	NOSZE MIĘKKIE TYPU PŁACHTOWEGO - przeznaczenie – indywidualne nosze do ewakuacji medycznej w warunkach środowiska taktycznego. Do oferty dołączyć folder wraz z opisem.		
	a) Konstrukcja: – Nosze typu płachtowego, wykonane ze stabilnej i wytrzymałej mechanicznie miękkiej tkaniny; – Tkanina wzmacniana na brzegach taśmą; – Nosze wyposażone w uchwyty równomiernie rozmieszczone na obwodzie, umożliwiające przenoszenie poszkodowanego – minimum 6 uchwytów wykonanych z taśmy; – Transport poszkodowanego niezależnie od wzrostu; – Przygotowane do natychmiastowego użycia; – Nosze umieszczone w niewielkim opakowaniu.		
	b) Dane techniczne: – Niewielkie wymiary złożonych noszy po rozłożeniu; – Nośność noszy min. 200 kg; – Materiał tkaniny nośnej – CORDURA lub równoważna, materiał taśm – poliamid, materiał opakowania - poliester; – Wzór tkaniny nośnej i opakowania – pantera leśna wz.93, czarny, zielony, ciemnozielony, szary; dopuszczalne kolory taśm: zielony i czarny.		
13.	ZESTAW UNIERUCHAMIAJĄCY DO ZŁAMAŃ		
	a) Zestaw szyn metalowych typu KRAMERA do usztywniania złamań kończyn		
	b) Szyny w rozmiarach i ilościach: – 1500x150 mm – 1 szt., – 1500x120 mm – 1 szt., – 1200x120 mm – 1 szt., – 1000x100 mm – 1 szt.,		

	<ul style="list-style-type: none"> - 900x100 mm – 1 szt., - 900x80 mm – 1 szt., - 800x80 mm – 1 szt., - 800x100 mm – 1 szt., - 700x80 mm – 1 szt., - 600x80 mm – 2 szt., - 500x80 mm – 1 szt., - 260x50 mm – 1 szt., - 250x40 mm – 1 szt. <p>lub</p> <ul style="list-style-type: none"> - 1500x120 mm – 2 szt. - 1200x200 mm – 1 szt. - 1000x100 mm – 1 szt. - 900x120 mm – 2 szt. - 800x120 mm – 1 szt. - 800x100 mm – 1 szt. - 700x70 mm – 2 szt. - 600x70 mm – 2 szt. - 250x50 mm – 2 szt. 		
	c) Szyny w miękkim powleczeniu		
	d) Torba do transportu szyn w kolorze: ciemnozielonym, oliwkowym, brązowym, szarym, piaskowym, khaki. wyposażona w uchwyty do transportu w ręku lub na ramieniu.		
14.	ZESTAW KOŁNIERZY SZYJNYCH - do stabilizacji i unieruchomienia szyjnego odcinka kręgosłupa, wielokrotnego użytku - 2 sztuki w rozmiarze uniwersalnym.		
	<p>Konstrukcja kołnierza:</p> <ul style="list-style-type: none"> - jednoczęściowy, - wykonany z wytrzymałego i elastycznego polimeru, - wyściełony miękką gąbką, - posiada precyzyjną regulację wysokości (min 10 stopni regulacji), 		

	<ul style="list-style-type: none"> - konstrukcja umożliwia przechowywanie kołnierza przed użyciem w płaskiej pozycji - otwór/otwory umożliwiające zbadanie tętna na tętnicach szyjnych. - przenikliwy dla promieni RTG w stopniu umożliwiającym diagnostykę. - kolor – ciemnozielony, oliwkowy, brązowy, szary, piaskowy, khaki. 		
15.	URZĄDZENIE DO EWAKUACJI (KAMIZELKA – KRÓTKIE UNIERUCHOMIENIE KRĘGOSŁUPA).		
	Przeznaczona do ewakuacji i transportu pacjentów z podejrzeniem urazu kręgosłupa		
	<p>a) Możliwości zastosowania:</p> <ul style="list-style-type: none"> – unieruchomienie kręgosłupa na całej jego długości – ewakuacja z trudnodostępnych miejsc (rozbite pojazdy, wąskie przestrzenie) pacjentów z podejrzeniem urazu kręgosłupa 		
	<p>b) Konfiguracja:</p> <ul style="list-style-type: none"> – kamizelka ortopedyczna – wypełnienie krzywizny kręgosłupa – 2 paski mocujące głowę – pokrowiec transportowy w kolorze ciemnozielonym lub czarnym 		
	<p>c) Konstrukcja:</p> <ul style="list-style-type: none"> – pokrycie – wzmacniane, łatwozmywalne, odporne na przetarcia tworzywo sztuczne – listwy usztywniające – wbudowane pasy spinające, kodowane kolorami – min 3 uchwyty transportowe, wbudowane w tylnej części 		
	<p>d) Zachowany dostęp do klatki piersiowej przy założonej kamizelce</p>		
	<p>e) Pasy spinające o regulowanej długości:</p> <ul style="list-style-type: none"> – kodowane kolorami pasy spinające tułów i obręcz barkową – pasy biodrowe 		

	f) Kolor – ciemnozielony lub czarny		
	g) Prześwietlana dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG		
	h) Waga max 4 kg		
	i) Gwarancja min. 24 miesiące		
16.	DESKA ORTOPEDYCZNA DLA DOROSŁYCH Z UNIERUCHOMIENIEM GŁOWY I PASAMI.		
	Deska ratownicza do ewakuacji i transportu pacjentów z podejrzeniem urazów kręgosłupa, miednicy i wielonarządowych.		
	a) Możliwości zastosowania: <ul style="list-style-type: none"> - przenoszenie przez min 2 osoby - ewakuacja z pojazdów i wąskich przestrzeni - ewakuacja w pozycji pionowej - transport w noszach – koszu ratowniczym - transport na noszach w środkach ewakuacji medycznej 		
	b) Konstrukcja: <ul style="list-style-type: none"> - materiał – gładkie tworzywo sztuczne, wypełnione pianką - minimum 14 uchwytów (otworów) do przenoszenia, rozmieszczonych na obwodzie deski, zdystansowanych od podłoża - ścięty koniec od strony nóg - wbudowane trzpienie – min 5 po każdej stronie deski do mocowania pasów zabezpieczających - przystosowana do montażu unieruchomienia głowy 		
	c) Konfiguracja: <ul style="list-style-type: none"> - deska ortopedyczna - system unieruchomienia głowy - system pasów zabezpieczających 		
	d) Przenikalna dla promieni X w stopniu umożliwiającym diagnostykę RTG		
	e) Gładka, pełna powierzchnia leża pacjenta		

f) Odporna na smary i substancje ropopochodne		
g) Dodatnia pływalność (zabezpieczająca przed utonięciem deski) Wyporność w wodzie co najmniej 100 kg.		
h) Waga max 10 kg		
i) Kolor ciemnozielony, ciemnoszary lub ciemnoniebieski. Kolor unieruchomienia głowy w tonacji ciemnej, zbliżony do deski ortopedycznej.		
j) Wymiary: - długość w zakresie 180 - 190 cm - szerokość w zakresie 40 cm – 50 cm - nośność min 150 kg		
k) Pasy zabezpieczające do deski ortopedycznej: - konstrukcja pasa – dwuczęściowa - możliwość regulacji długości - zapięcie pasów w postaci metalowego szybkozłącza - mocowanie pasa do deski za pomocą metalowych, obrotowych karabińczyków - kodowanie pasów kolorami - minimum 4 szt. pasów w zestawie		
l) System unieruchomienia głowy w konfiguracji: - podkładka pod głowę z paskami mocującymi do mocowania w otworach montażowych deski ortopedycznej - min. 4 uchwyty do pasów mocujących, po każdej stronie podkładki pod głowę - 2 demontowalne klocki do stabilizacji bocznej głowy z otworami usznymi - paski mocujące głowę - powierzchnia unieruchomienia gładka, nie wchłaniająca płynów, łatwa w utrzymaniu czystości - możliwość skutecznego zastosowania z noszami podbierającymi		
ł) Instrukcja użytkowania i eksploatacji w języku polskim dostarczona		

	wraz z wyrobem w wersji papierowej		
17.	APARAT DO POMIARU CIŚNIENIA KRWI		
	a) Ciśnieniomierz mechaniczny, ręczny, precyzyjny, lekki, trwały i prosty w obsłudze, przeznaczony do częstych pomiarów ciśnienia tętniczego metodą nieinwazyjną		
	b) Zakres pomiaru: 0-300 mmHg		
	c) Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski – załączyć autoryzację producenta oraz wykaz punktów serwisowych		
	d) Gwarancja min. 2 lata		
	e) Zgodny z normą IEC 6034-7-721:2007		
	f) Rękaw lub rękawy w rozmiarze 10 cm - 66 cm. Mankiet ciśnieniomierza wielorazowy, posiadający oznaczenia rozmiaru oraz obwodu ramienia, zapinany na rzep. Mankiet jednoczęściowy, zgrzewany, bez dodatkowego wewnętrznego balonu powietrznego. Na mankiecie wskazane właściwe miejsce położenia tętnicy.		
	g) Dokładność pomiaru aneroidu +/- 3mmHg.		
	h) Manometr dodatkowo chroniony gumowym pierścieniem ochronnym.		
	i) Odporność na upadek z min 75 cm, bez wymogu ponownej kalibracji – zgodnie z normą AAMI.		
	j) Zakres pracy temperaturowej: min. 10-40 st.C.		
	k) W zestawie z ciśnieniomierzem stetoskop: - z dwustronną głowicą, - bez lateksu.		
18.	TERMOMETR		
	a) Zakres pomiaru od 28 st. C do 42 st. C.		
	b) Bezdotykowy		
	c) Możliwość pomiaru w temp. otoczenia od 16 st. C do 40 st. C		
	d) Możliwość przechowywania w temp. od -20 st. C do 50 st. C		
	e) Zestaw baterii lub akumulatorów		
	URZĄDZENIE DO OZNACZANIA GLUKOZY WE KRWI		

19.	a) Urządzenie do oznaczenia poziomu glukozy we krwi przy pomocy testu paskowego		
	b) Próbkę krwi 1-2 µl		
	c) Zakres pomiaru: 10 mg/dl-600 mg/dl		
	d) Czas pomiaru 5-8 sek.		
	e) Alarmy: - przeterminowanego testu paskowego - test paskowy zanieczyszczony lub zużyty - niewystarczającej ilości krwi		
	f) Zasilanie bateryjne, czas pracy na jednej baterii minimum 800 pomiarów		
	g) Ekran LCD oraz obsługa za pomocą przycisków		
	h) Pamięć minimum 250 pomiarów		
	i) Automatyczne wyłączenie po określonym czasie od ostatnio wykonanej czynności		
	j) Opakowanie transportowe.		
	k) W zestawie 50 szt. pasków (testów) pomiarowych		
	l) Gwarancja min. 2 lata		
20.	LATARKA DIAGNOSTYCZNA LED		
	a) Obudowa aluminiowa z klipsem		
	b) Źródło światła - dioda LED		
	c) Zasilanie bateryjne typu AAA		
	d) W zestawie komplet baterii		
21.	WORKI NA WYMIOCINY – 5 szt.		
22.	POJEMNIK NA MOCZ (NIE SZKLANY) – 1 SZT		
	a) Możliwość przypinania do noszy		
23.	POJEMNIK NA ZUŻYTE MATERIAŁY OSTRE – 1 SZT		
24.	WORKI NA ODPADY MEDYCZNE – 10 SZT.		
	a) Kolor czerwony		
	b) Pojemność 15- 30 l		

25.	RĘKAWICZKI OCHRONNE STERYLNE ROZMIAR L – 5 PAR
26.	RĘKAWICZKI OCHRONNE NITRYLOWE JEDNORAZOWE NIESTERYLNE ROZMIAR L – 100 PAR

WYKAZ WYKONANYCH/ WYKONYWANYCH ZAMÓWIEŃ

Nazwa wykonawcy _____

Adres wykonawcy _____

Przedstawiamy wykaz zamówień wykonanych/wykonywanych, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia warunku posiadania wiedzy i doświadczenia, którego opis sposobu oceny zawarty jest w Rozdziale IX ust. 1 pkt c.

Zadanie Nr..... (wpisać numer wybranego zadania)

L.p.	Podmiot na rzecz którego wykonano/jest wykonywane zamówienie (nazwa i adres)	Data wykonania (od - do)	Przedmiot wykonanego/wykonywanego zamówienia	Wartość zamówienia brutto (zł)	Nr umowy/Zamówienia
1	2	3	4	5	6

Oświadczenie podpisali

.....
(Imię i nazwisko)

Do wykazu należy dołączyć dokumenty potwierdzające, że zamówienia te zostały wykonane lub są wykonywane należycie tj.:

- poświadczenie, z tym że w odniesieniu do nadal wykonywanych dostaw lub usług okresowych lub ciągłych poświadczenie powinno być wydane nie wcześniej niż na 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- oświadczenie wykonawcy – jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa powyżej.

UMOWA RAMOWA Nr/2021

W dniu r. w Celestynowie, pomiędzy: Skarbem Państwa Wojskowym Ośrodkiem Farmacji i Techniki Medycznej - Celestynów NIP: 532-001-50-17, Regon: 010043013, posiadającym siedzibę w Celestynowie przy ul. Wojska Polskiego 57, reprezentowanym przez:

Komendanta, zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”,

a

(nazwa firmy), NIP....., Regon zarejestrowaną (wpis do ewidencji działalności gospodarczej/KRS) posiadającą siedzibę w:, adres poczty elektronicznej:....., nr fax:, zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą” reprezentowaną przez:

Pana/Panią.....

została zawarta umowa ramowa o następującej treści:

Umowa zgodnie z art. 99 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.), ma charakter umowy ramowej, która określa warunki realizacji zamówień częściowych, jakie mogą zostać złożone przez Zamawiającego w trakcie obowiązywania umowy.

§ 1.

1. Przedmiotem umowy jest określenie warunków udzielania i realizacji zamówień na dostawę samochodów sanitarnych jednoosobowych w latach 2021-2024, w asortymencie i ilościach wykazanych w **załączniku nr 1** stanowiącym integralną część niniejszej umowy
2. Przedmiot umowy, o którym mowa w ust. 1 składa się z jednej części, zgodnie z załącznikiem nr 1 stanowiącym integralną część umowy, zawierającym zestawienie asortymentowo – ilościowo – cenowe.
3. Zamawiający oświadcza, że celem umowy, nie jest udzielenie zamówienia publicznego, ale ustalenie warunków do zawarcia umów realizacyjnych (**załącznik nr 2**). Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieudzielenia zamówień na podstawie umowy ramowej. Nieudzielenie zamówień nie uprawnia Wykonawcy do jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.
4. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy do WOFiTM albo miejsca dostawy wskazanego przez Zamawiającego na terenie Rzeczypospolitej Polskiej w terminie określonym w ofercie ostatecznej, jednakże nie dłuższym niż:
 - 1) w roku 2021 do 30 listopada 2021 r
 - 2) w roku 2022 do 30 listopada 2022 r.
 - 3) w roku 2023 do 30 listopada 2023 r.
 - 4) w roku 2024 do 30 listopada 2024 r.od dnia zawarcia umowy realizacyjnej.

§ 2.

1. Wykonawca oświadcza, że:
 1. oferowany przedmiot umowy stanowi jego własność, jest wolny od wad prawnych i fizycznych oraz że nie jest obciążony prawami na rzecz osób trzecich,
 2. oferowany przedmiot umowy, o którym mowa w § 1 ust. 2 jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnia, że spełnia wszystkie wymogi zawarte w

SIWZ, **załączniku nr 1** do niniejszej umowy, w Wymaganiach Eksploatacyjno – Technicznych, stanowiących **załącznik nr 5.1, załącznikach nr 5.2, 5.3, 5.4 do SIWZ, oraz** ze złożoną ofertą.

2. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w postępowaniu przetargowym – przy czym nie później niż w terminie 5 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie/ postępowaniu przetargowym.
3. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość, niezmiennosc cech oraz jednolitość zaoferowanego w ofercie asortymentu przez cały okres obowiązywania umowy.

§ 3.

1. Na podstawie niniejszej umowy ramowej Zamawiający może udzielać Wykonawcy / Wykonawcom, zamówień realizacyjnych do łącznej kwoty netto w wysokości złotych (słownie:złotych netto), co stanowi kwotę bruttozłotych (słownie:złotych brutto).
2. Umowa ramowa zawarta zostaje na czas oznaczony, tj. 4 lata od dnia podpisania umowy.
3. Termin wykonywania umowy realizacyjnej: miesięcy licząc od dnia podpisania umowy realizacyjnej.
4. Kwota określona w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia z uwzględnieniem zapisów SIWZ oraz istotnych postanowień umowy (m.in. transportu, ubezpieczenia, opakowania bezzwrotne, cło i opłaty graniczne, itp.), a także należne podatki zgodnie z przepisami obowiązującymi na dzień składania ofert.
3. Ceny jednostkowe, określone w **załączniku nr 1 do umowy**, są cenami maksymalnymi, z zastrzeżeniem możliwości ich zmiany w przypadku zmiany ustawowej stawki podatku VAT, w zakresie wynikającym z tej zmiany.
4. W przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, dotyczącej przedmiotu niniejszej umowy, w wyniku zmiany przepisów o podatku od towarów i usług, które wejdą w życie po dniu zawarcia niniejszej umowy, wartość brutto przedmiotu umowy zostanie automatycznie zmieniona, w wyniku zastosowania zmienionej stawki podatku od towarów i usług.
5. Strony zgodnie postanawiają, że ceny jednostkowe asortymentu oferowanego przez wykonawcę w postępowaniach organizowanych na podstawie niniejszej umowy ramowej nie mogą być wyższe od cen jednostkowych określonych odpowiednio w załączniku nr 1, stanowiącym integralną część niniejszej umowy.
6. Kwota, o której mowa w ust. 1 jest jedynie kwotą orientacyjną i określa górny pułap zobowiązań, jakie Zamawiający może zaciągnąć realizując niniejszą umowę w ramach danej części.
7. Zamawiający nie ponosi jakichkolwiek opłat (kosztów) na rzecz Wykonawcy z tytułu utrzymania linii produkcyjnej w gotowości do użycia na potrzeby niniejszej umowy ramowej.
8. W przypadku wyczerpania kwoty określonej w ust. 1 niniejszego paragrafu, umowa ramowa wygasa, bez konieczności składania dodatkowych oświadczeń stron.

§ 4.

1. Podstawą do rozliczeń finansowych z tytułu realizacji dostawy asortymentu stanowią ceny określone w odrębnej umowie realizacyjnej zawartej w wyniku udzielonych na podstawie niniejszej umowy zamówień.
2. Za dostawę asortymentu stanowiącego przedmiot umowy realizacyjnej, Zamawiający zapłaci Wykonawcy wynagrodzenie w wysokości wynikającej z umowy realizacyjnej, na podstawie

faktury wystawionej zgodnie z wymogami określonymi w ustawie o podatku od towarów i usług. Wykonawca wystawi fakturę po całkowitym zrealizowaniu przedmiotu umowy realizacyjnej, z terminem płatności 30 dni kalendarzowych.

3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy przyjęcia faktury wystawionej przed datą całkowitego wykonania przedmiotu umowy realizacyjnej.
4. Za dzień zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Wszystkie koszty bankowe powstałe po stronie Zamawiającego pokryje Zamawiający, a po stronie Wykonawcy – Wykonawca.
6. W przypadku nieprzebrzegania powyższych wymagań przez Wykonawcę, Zamawiający wstrzyma się od zapłaty całości należności wynikającej z danej faktury do czasu dopełnienia tych wymagań przez Wykonawcę.
7. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty należności przelewem w terminie 30 dni kalendarzowych od daty otrzymania faktury, na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.
8. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę termin płatności, o którym mowa w ust. 1 będzie liczony od daty otrzymania przez Zamawiającego od Wykonawcy właściwie wystawionej faktury korygującej.

§ 5.

1. Zamawiający będzie zapraszał każdorazowo do składania ofert ostatecznych na realizację zamówienia częściowego wszystkich Wykonawców (lub zaprosi do negocjacji jednego Wykonawcę w przypadku zawarcia umowy ramowej z jednym Wykonawcą), z którymi zawarł umowę.
2. W zaproszeniach do składania ofert ostatecznych na realizację zamówienia częściowego (lub w zaproszeniu do negocjacji w przypadku zawarcia Umowy ramowej z jednym Wykonawcą), które będą wysyłane Wykonawcom, Zamawiający określi co najmniej:
 - w przypadku zawarcia umowy ramowej z jednym Wykonawcą - informacje niezbędne do przeprowadzenia postępowania, w tym istotne dla Stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy realizacyjnej, ogólne warunki umowy częściowej lub wzór umowy częściowej.
 - informacje o miejscu i terminie składania i otwarcia ofert, terminie związania ofertą, a także przekaże specyfikację istotnych warunków zamówienia realizacyjnego (nie zawierającą opisu warunków udziału w postępowaniu oraz opisu sposobu dokonywania oceny tych warunków).
3. Wykonawca zobowiązany jest złożyć ofertę ostateczną w terminie określonym przez Zamawiającego w zaproszeniu do składania ofert w formie pisemnej, na adres wskazany w zaproszeniu.
4. Zamówienia częściowe będą oceniane według poniższych kryteriów:
 - 1) Cena.
 - 2) Dodatkowa gwarancja mechaniczna na pojazd.
 - 3) Napęd 4x4.
 - 4) Dodatkowa gwarancja na sprzęt medyczny.
 - 5) Moc silnika.
 - 6) Zużycie energii.
 - 7) Automatyczna skrzynia biegów.
 - 8) Termin dostawy.
 - 9) Szkolenie

5. Zamawiający nie może dokonać zmiany kryteriów oceny ofert ostatecznych określonych w umowie ramowej.
6. Wykonawca nie może zaoferować w ofercie ostatecznej zaoferować w ramach kryteriów wskazanych w ust. 4 mniejszych wartości niż zaoferowane przez Wykonawcę w ofercie na zawarcie umowy ramowej.
7. Umowy realizacyjne będą zawierane z Wykonawcami oddzielnie do każdego zadania częściowego.

§ 6.

1. W przypadku opóźnienia w wykonaniu umowy w terminach określonych niniejszą umową co najmniej 15 dni lub nienależytego wykonania umowy realizacyjnej przez Wykonawcę Zamawiający może odstąpić od umowy ramowej (lub jej niezrealizowanej części) i dochodzić od Wykonawcy kar umownych.
2. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie całości umowy lub jej części nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy ramowej lub jej części w terminie 30 dni kalendarzowych od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
3. W przypadku odstąpienia od umowy realizacyjnej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Zamawiający odstąpi od umowy ramowej, w terminie 30 dni kalendarzowych od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę do odstąpienia.
4. W przypadku gdy Wykonawca odmówił zawarcia umowy realizacyjnej pomimo wyboru jego oferty, Zamawiający odstąpi od umowy ramowej w terminie 30 dni kalendarzowych od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę do odstąpienia.
5. Rozwiązanie umowy ramowej z Wykonawcą nie powoduje automatycznego rozwiązania umów realizacyjnych. W przypadku rozwiązania umowy ramowej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy Zamawiający ma możliwość odstąpienia od zawartych umów realizacyjnych w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę do odstąpienia.
6. W sytuacji skorzystania przez Zamawiającego z uprawnień do odstąpienia od umowy Zamawiający złoży jednostronne oświadczenie woli o odstąpieniu skierowane do Wykonawcy i niezależnie od wysłania tego oświadczenia do Wykonawcy listem poleconym za potwierdzeniem odbioru na adres Wykonawcy wskazany w umowie, przekaże je Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu, z zastrzeżeniem § 9 ust. 4. Strony ustalają, iż terminem w jakim Wykonawca uzyskał wiedzę o złożonym przez Zamawiającego oświadczeniu o odstąpieniu od umowy jest dzień wysłania tego oświadczenia Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu z zastrzeżeniem § 9 ust. 4. Powyższe uprawnienia nie wykluczają możliwości osobistego doręczenia oświadczenia w siedzibie wykonawcy.

§ 7.

Wykonawca zobowiązuje się nie dokonywać cesji wierzytelności należnych mu od Zamawiającego bez jego uprzedniej, pisemnej zgody pod rygorem nieważności.

§ 8.

1. Zamawiający zapraszając każdorazowo do składania ofert ostatecznych na realizację zamówienia częściowego żądał będzie wniesienia wadium wraz z ofertą ostateczną.
2. Wysokość wadium każdorazowo będzie ustalana w następujący sposób: 13 250 zł x ilość sztuk przedmiotu zamówienia (samochodów sanitarnych jednonoszowych) objętych danym zaproszeniem na realizację zamówienia częściowego.

3. Wadium może być wnoszone w jednej lub w 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 (Dz. U. z 2014 r. poz. 1804 oraz 2015 r. poz. 978 i 1240).
4. Zasady wnoszenia wadium zostaną określone każdorazowo w zapraszaniu do składania ofert ostatecznych na realizację zamówienia częściowego.
5. Zamawiający zatrzyma wadium jeżeli Wykonawcę do zawarcia umowy realizacyjnej pomimo wyboru jego oferty częściowej.

§ 9.

1. Przez dni robocze na potrzeby niniejszej umowy rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Prawa zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego;
 - 2) innych aktów prawnych, obowiązujących w tym zakresie.
3. Wszelkie spory wynikłe z realizacji umowy Strony będą starały się rozwiązać na drodze postępowania polubownego. W przypadku niemożności rozstrzygnięcia sporu w drodze postępowania polubownego, Strony poddadzą spór pod rozwiązanie sądowni powszechnemu, właściwemu dla siedziby Zamawiającego.
4. Strony zobowiązują się do niezwłocznego, wzajemnego poinformowania o zmianie swojego adresu zamieszkania/siedziby, danych osobowych/rejestrowych, rachunku bankowego itp. Brak takiego powiadomienia będzie skutkować tym, iż korespondencja, przekazy pieniężne i przelewy bankowe kierowane na dotychczasowy adres, rachunek bankowy będą przez Strony traktowane jako doręczone.
5. W razie wątpliwości dotyczących informacji zawartych w poszczególnych dokumentach kontraktowych obowiązuje następująca kolejność ważności dokumentów:
 - umowa podpisana przez obydwie strony;
 - Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia;
 - Oferta Wykonawcy złożona w postępowaniu przetargowym nr **WOFiTM/1/2021/PN**.
6. Umowę niniejszą sporządzono w 3 egzemplarzach z przeznaczeniem: 1 egzemplarz dla Zamawiającego 1 egzemplarz dla Wykonawcy i 1 egzemplarz dla RPW.
7. Załączniki nr stanowią integralną część niniejszej umowy.
8. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załączniki:

- nr 1 - Zestawienie asortymentowo – ilościowo – cenowe
- nr 2 – Wzór „Umowy realizacyjnej”
- nr 3 – Oferta wykonawcy.

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – ILOŚCIOWO – CENOWE

Zamówienie gwarantowane:

Nr zad.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa*	Nazwa producenta	J.m.	Ilość do zakupu	Cena jednostkowa netto**	Wartość netto	VAT		Wartość brutto**	Termin ważności/Gwarancji	UWAGI
								%	Wartość podatku VAT			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13
1.												
RAZEM wartość												

* nazwa tożsama z fakturą oraz faktyczną nazwą asortymentu, znajdującą się na opakowaniu

** podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku

Załącznik nr 2 do umowy ramowej

UMOWA REALIZACYJNA NR/20... do umowy ramowej nr/2021 z dnia

UMOWA nr/20..

W dniu r. w Celestynowie, pomiędzy: Skarbem Państwa Wojskowym Ośrodkiem Farmacji i Techniki Medycznej, NIP: 532-001-50-17, Regon: 010043013, posiadającym siedzibę w Celestynowie przy ul. Wojska Polskiego 57, reprezentowanym przez:

Komendanta, zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”,

a

(nazwa firmy), NIP....., Regon zarejestrowaną (wpis do ewidencji działalności gospodarczej/KRS) posiadającą siedzibę w:, adres poczty elektronicznej:..... zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą” reprezentowaną przez:
Pana/Panią.....,

§ 1. PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa samochodów sanitarnych jednonoszowych objętego zestawieniem asortymentowo – ilościowo – cenowym określonym **załącznikiem nr 1** do niniejszej umowy, stanowiącym jej integralną część.
2. Szczegółowy opis przedmiotu umowy zawiera załącznik nr **6.1 oraz 6.2, 6.3, 6.4** do niniejszej umowy.
3. Wykonawca zobowiązuje się wykonać umowę zgodnie z SIWZ, z Wymaganiami Eksploatacyjno – Technicznymi, ze złożoną ofertą, z należytą starannością, z zasadami wiedzy technicznej oraz obowiązującymi przepisami i normami.
4. Wykonawca oświadcza, że oferowany przedmiot umowy, o którym mowa w ust. 1 jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnia, że przedmiot umowy jest wolny od jakichkolwiek wad, a także spełnia wszystkie wymogi w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy oraz z Wymaganiami Eksploatacyjno – Technicznymi (WET) , stanowiącymi **załączniki nr 6.1 oraz 6.2, 6.3, 6.4 do umowy**.
5. Jeżeli w okresie obowiązywania umowy nastąpi wygaśnięcie ważności dokumentów dopuszczających przedmiot umowy do obrotu, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego dokumenty dopuszczające do obrotu niezwłocznie po wygaśnięciu ważności dokumentów złożonych w postępowaniu przetargowym – przy czym nie później niż w terminie 5 dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku) liczonych od dnia wygaśnięcia ważności dokumentów złożonych przez Wykonawcę w ofercie.
6. Wykonawca gwarantuje wysoką jakość, niezmienną cech oraz jednolitość zaoferowanego w ofercie asortymentu przez cały okres obowiązywania umowy.

§ 2. WARTOŚĆ UMOWY BRUTTO

9. Wartość umowy:

1) Kwota brutto:zł
(słownie złotych:).

- 2) Wartość podatku VAT:..... zł
(słownie złotych:).
- 3) Kwota netto:..... zł.
(słownie złotych:).

10. Kwoty określone w ust. 1 obejmują wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia z uwzględnieniem zapisów treści SIWZ / Zaprośzenia oraz istotnych postanowień umowy (m.in. transportu, ubezpieczenia, opakowania bezzwrotne, cło i opłaty graniczne, itp.), a także należne podatki zgodnie z przepisami obowiązującymi na dzień składania ofert.
11. Ceny jednostkowe, określone w zestawieniu asortymentowo – ilościowo – cenowym, stanowiącym **załącznik nr 1 do umowy**, są stałe przez cały okres trwania umowy, z zastrzeżeniem możliwości ich zmiany w przypadku zmiany ustawowej stawki podatku VAT, w zakresie wynikającym z tej zmiany.
12. Ceny jednostkowe poszczególnych pozycji asortymentowych określone w zestawieniu asortymentowo – ilościowo – cenowym, stanowiącym **załącznik nr 1 do umowy** muszą być identyczne z cenami jednostkowymi poszczególnych pozycji asortymentowych określonymi na fakturze VAT.
13. Łączna wartość wystawionych faktur w okresie obowiązywania umowy nie może przekroczyć wartości brutto umowy określonej w ust. 1.

§ 3. TERMIN WYKONANIA UMOWY I MIEJSCE DOSTAWY

1. Przedmiot umowy, objęty zamówieniem należy dostarczyć do Zamawiającego – Wojskowego Ośrodka Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów w terminie miesięcy od zawarcia umowy, tj. do dnia r., z zastrzeżeniem, że dostawy w danym roku nie mogą być realizowane – **nie później niż do 30 listopada 2021 r. /2022 r. /2023 r. /2024 r. (odpowiednio od etapu zawierania umowy realizacyjnej)**.
2. Terminy dostawy całości przedmiotu umowy nie może przekroczyć terminu określonego w ustępie poprzednim.
3. **Przyjęcie przez Zamawiającego bez zastrzeżeń całości wolnego od wad przedmiotu umowy wraz z wymaganymi dokumentami, zostanie potwierdzone podpisaniem „Protokołu zdawczo-odbiorczego” przez strony, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do umowy. W przypadku dostarczenia przedmiotu umowy w podziale na części, Zamawiający dopuszcza możliwość podpisania „Protokołu zdawczo-odbiorczego” na każdą część z osobna.**
4. Odbiorcą przedmiotu umowy jest Zamawiający - Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej, a użytkownikiem końcowym jednostka Resortu Obrony Narodowej, wskazana przez Zamawiającego, zwanym dalej jako Odbiorca.

§ 4. SPOSÓB DOSTAWY I ZASADY ODBIORU

1. Zamówiony przedmiot umowy określony w § 1 podlega procesowi nadzorowania jakości przez Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe (RPW) w, w obecności przedstawiciela Zamawiającego i przekazany przez Wykonawcę Zamawiającemu w terminie uzgodnionym pomiędzy Wykonawcą i Zamawiającym. Proces nadzorowania jakości będzie odbywał się według wymogów klauzuli jakościowej, stanowiącej załącznik nr 8 do umowy.
2. Tryb i zasady procesu nadzorowania jakości ustala się następująco:

- 1) Wykonawca na 10 dni przed terminem gotowości do weryfikacji zgodności wyrobu powiadomi pisemnie o gotowości 20 RPW, ul. Saperów 22-24, 50-984 Wrocław oraz Zamawiającego;
 - 2) w uzgodnionym terminie, przedstawiciel RPW, w obecności przedstawiciela Zamawiającego dokona weryfikacji zgodności przedmiotu umowy, z którego Wykonawca sporządzi świadectwo zgodności, które podpisane zostanie przez przedstawiciela RPW oraz Wykonawcę;
Świadectwo zgodności (Certificate of Conformity – CoC) – dokument wystawiony i podpisany przez Wykonawcę, w którym w pierwszej jego części Wykonawca potwierdza na swoją wyłączną odpowiedzialność, że przedmiot umowy jest zgodny z wymaganiami zawartymi w umowie; część drugą wypełnia i podpisuje przedstawiciel wojskowy lub GQA potwierdzając, że przedmiot umowy był objęty procesem nadzorowania jakości lub GQA.
 - 3) miejscem weryfikacji wyrobu jest siedziba Wykonawcy lub miejsce przez niego wskazane;
 - 4) w przypadku jakichkolwiek uwag przedstawiciela RPW w trakcie procesu nadzorowania, przedmiot umowy uważa się za nieprzyjęty. W takiej sytuacji zostanie sporządzony raport niezgodności jakościowych (załącznik nr 4 do procedury wykonawczej PO2 Decyzji nr 126 MON z dn. 23 sierpnia 2019 r.) zawierający wszystkie uwagi i niedociągnięcia, podpisana przez Wykonawcę i przedstawiciela RPW. W raporcie należy uwzględnić termin usunięcia usterek oraz termin ponownej weryfikacji przedmiotu umowy.
 - 5) Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami w ciągu 10 dni od dnia sporządzenia raportu, o którym mowa w pkt. 4;
 - 6) po ponownym przedstawieniu przez Wykonawcę przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami Zaprośzenia, z Wymaganiami Eksploatacyjno – Technicznymi oraz ze złożoną ofertą, zostanie sporządzone świadectwo zgodności, o którym mowa w pkt. 2.
3. Wszystkie wymagania jakościowe umowy podlegają procesowi nadzorowania jakości realizowanemu przez RPW, zgodnie z wymaganiami klauzuli jakościowej, stanowiącej załączniki nr 8 do umowy.
 4. Wyroby podlegają ocenie zgodności przeprowadzonej zgodnie z ustawą z dnia 17 listopada 2006 r. o systemie oceny zgodności wyrobów przeznaczonych na potrzeby obronności i bezpieczeństwa państwa (Dz. U. Nr 235, poz. 1700), w trybie I wskazanym w rozporządzeniu Ministra Obrony Narodowej z dnia 11 stycznia 2013 r. w sprawie szczegółowego wykazu wyrobów podlegających ocenie zgodności oraz sposobu i trybu przeprowadzania oceny zgodności wyrobów przeznaczonych na potrzeby obronności państwa (Dz. U. z 2013 r., poz. 136), potwierdzonej „deklaracją zgodności OiB” przedstawioną przez Wykonawcę w dniu weryfikacji oraz dostarczoną w dniu przekazania wyrobu do Odbiorcy.
 5. Wykonawca prześle w dniu weryfikacji przedstawicielom RPW i Zamawiającego po jeden komplet dokumentów wskazanych w WET potwierdzających zgodność przedmiotu zamówienia z wymaganiami umowy potwierdzających przeprowadzenie wszystkich badań i czynności potwierdzających zgodność wyrobu z wymogami Zaprośzenia, Wymaganiami Eksploatacyjno – Technicznymi (w szczególności z zawartymi w nich normami) i wymaganiami umowy (jeden z warunków dokonania weryfikacji).
 6. Dokonanie procesu nadzorowania jakości przez RPW będzie stanowiło podstawę dla Wykonawcy do wystąpienia z wnioskiem o zarejestrowanie wyrobów do Wydziału Centralnej Rejestracji Pojazdów Sił Zbrojnych i Ubezpieczeń Komunikacyjnych (WCRPSZiUK) ul. Dymińska 1, 01-783 Warszawa, tel. (22) 68-73-863, fax. (22) 68-78-358.

Zamawiający, zgodnie z § 5 ust. 1 pkt 5 i § 9 ust. 3 rozporządzenia Ministra Obrony Narodowej z dnia 23 maja 2012 r. w sprawie rejestracji pojazdów Sił Zbrojnych Rzeczypospolitej Polskiej oraz pojazdów należących do obcych sił zbrojnych przebywających na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej na podstawie umów międzynarodowych (Dz. U. z 2012 r., poz. 623) zwanego dalej „rozporządzeniem MON”, upoważnia Wykonawcę do złożenia „Wniosku o rejestrację” pojazdów oraz dokonania odbioru dokumentów z WCRPSZiUK, tablic i nalepki kontrolnej po zarejestrowaniu pojazdu.

7. Wykonawca złoży „Wniosek o rejestrację” wraz z właściwymi dokumentami określonymi w § 5 ust. 2 rozporządzenia MON do WCRPSZiUK, (w tym „zaświadczenie o wyznaczeniu klasy MLC dla pojazdu wojskowego” wystawione przez WITPiS w Sulejówku celem wpisania jej do dowodu rejestracyjnego pojazdu), przekazać książkę pojazdu, kartę pojazdu, dowód rejestracyjny i tablice rejestracyjne dla odbiorcy końcowego.

8. Załączniki do „Wniosku o rejestrację” złożone w formie kopii powinny być uwierzytelnione za zgodność z oryginałem.

Złożone dokumenty nie podlegają zwrotowi i pozostają w WCRPSZiUK, stanowiąc indywidualną dokumentację pojazdu, ponadto muszą być przygotowane w ilości tworzącej jeden komplet dla każdego rejestrowanego pojazdu. Złożenie wymaganych dokumentów zostanie potwierdzone na „Protokole odbioru wojskowego”.

8. Po zarejestrowaniu, Wykonawca dokona odbioru z WCRPSZiUK dokumentów, tablic i nalepki kontrolnej, w terminie uzgodnionym z WCRPSZiUK.

9. Po dokonaniu procesu nadzorowania jakości i zarejestrowaniu, Wykonawca przekaze Odbiorcy przedmiot umowy w trybie i na zasadach niniejszej umowy.

10. Tryb i zasady odbioru wyrobu przez Odbiorcę ustala się następująco:

- 1) Wykonawca na **5 dni** przed terminem rozpoczęcia przekazywania wyrobów Odbiorcy, prześle w formie papierowej i na nośniku CD/DVD: dokumentację techniczną pojazdu oraz urządzeń medycznych wraz z wykazem numerów rejestracyjnych pojazdów i ich numerami VIN, które przekazano Odbiorcom do:
 - a) Zarządu Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Rodzaju Wojsk Dowództwa Generalnego Rodzajów Sił Zbrojnych z siedzibą w Warszawie, ul. Dymińska 13, 00-909 Warszawa,
 - b) Szefostwa Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Wsparcia Sił Zbrojnych z siedzibą w Bydgoszczy, ul. Dwernickiego 1, 85-915 Bydgoszcz.
- 2) Dla sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie pojazdu sanitarnego jednoosobowego Wykonawca zobowiązany jest przedstawić certyfikaty zgodności z normami PE-EN przywołanymi w opisie przedmiotu zamówienia.
- 3) Wykonawca na **5 dni** przed terminem gotowości wyrobu do przekazania powiadomi Odbiorcę i Zamawiającego pisemnie lub faksem o gotowości do przekazania. Ponadto dostarczy do Odbiorcy, a także do Zamawiającego, w formie elektronicznej, min. instrukcje użytkowania w języku polskim, katalog części zamiennych, wykaz czynności obsługowych realizowanych w ramach planowych przeglądów technicznych pojazdów oraz części zamiennych i środków materiałowych, w tym materiały pędne i smary (rodzaj i ilość), niezbędnych do ich wykonania.
- 4) Przekazanie przedmiotu umowy nastąpi w terminie uzgodnionym z Odbiorcą i Zamawiającym, w dzień roboczy w godzinach 8.00 – 13.00, w siedzibie Zamawiającego. Wszelkich czynności dokona komisja, w skład której wejdą przedstawiciele Zamawiającego, Odbiorcy oraz Wykonawcy;
- 5) Wykonawca dostarczy wraz z przedmiotem umowy wymagane przez Zamawiającego dokumenty dotyczące asortymentu, m.in. „**Świadectwo zgodności**” **wystawione przez**

RPW, inne wskazane w § 4 oraz oryginał faktury, wypełnionej zgodnie z przepisami prawa oraz wymaganiami Zamawiającego.

- 6) Upoważnione osoby ze strony Zamawiającego i Odbiorcy dokonają odbioru dostarczonego przez Wykonawcę wyrobu w ten sposób, że sprawdzą asortyment pod względem ilościowym, jakościowym, ukompletowania i stanu technicznego oraz wymagane przez Zamawiającego dokumenty. **Po dokonaniu wszystkich w/w czynności, Wykonawca sporządzi „Protokół zdawczo -odbiorczy”**, zawierający dane identyfikacyjne sprzętu (nr VIN) i wskazujący adres Odbiorcy, który zostanie podpisany przez niego oraz przedstawicieli Zamawiającego i Odbiorcy.
- 7) W przypadku jakichkolwiek uwag przedstawiciela Zamawiającego lub Odbiorcy w trakcie przyjmowania towaru, przedmiot umowy **uważa się za nieprzyjęty**. W takiej sytuacji zostanie sporządzony „Protokół niezgodności” (załącznik nr 4 do umowy) zawierająca wszystkie uwagi i niedociągnięcia, podpisana przez Wykonawcę oraz przedstawicieli Zamawiającego i Odbiorcy. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia ich niezwłocznie na terenie siedziby Zamawiającego, który zabezpieczy stanowiska warsztatowe do usunięcia awarii. Części zamienne oraz serwisantów zabezpiecza Wykonawca.
- 8) Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia wyrobu zgodnego z wymaganiami w ciągu **7 dni** od dnia sporządzenia „Protokołu niezgodności”.
- 9) W przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy wolnego od wad przedmiotu umowy w terminie 5 dni roboczych, Zamawiający będzie mógł według swojego wyboru, zachowując uprawnienie do dochodzenia kar umownych lub odszkodowania uzupełniającego przewyższającego te kary, wezwać Wykonawcę do niezwłocznego wykonania umowy albo nabyć przedmiot umowy w zakresie niewykonanej części umowy na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiający jest wówczas upoważniony do potrącenia z ceny należnej Wykonawcy kwoty, którą Zamawiający zapłaci za nabyty w ten sposób przedmiot umowy w zakresie niewykonanej części umowy.
- 10) Terminem wykonania umowy, w przypadku wymiany przez Wykonawcę wadliwego przedmiotu umowy, jest data sporządzenia i podpisania „Protokołu zdawczo – odbiorczego” dotyczącego wymienionych przez Wykonawcę wadliwych części przedmiotu umowy na zgodne z wymaganiami SIWZ oraz złożoną w postępowaniu ofertą.
- 11) Wykonawca ponosi odpowiedzialność (ryzyko utraty, uszkodzenia itp.) za sprzęt do momentu podpisania „Protokołu zdawczo odbiorczego”.
- 12) W dniu podpisania „Protokołu zdawczo - odbiorczego”, Zamawiający przyjmie przedmiot umowy na ewidencję, wystawi odpowiednią ilość egzemplarzy dokumentów materiałowych i przekaze jeden egzemplarz przedstawicielowi Odbiorcy.
- 13) Wykonawca zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia zgodnie z zapisami w **załączniku nr 5.2 pkt 15**
11. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z przedmiotem umowy dokumentu własnego zgodnego ze stanem ilościowym, jakościowym i wartościowym (ceny brutto) zgodnego z załącznikiem nr 1 do umowy.
12. Wykonawca zobowiązuje się do opracowania uzupełnionej w części B i C (i o ile jest to możliwe w części D) karty wyrobu (wzór załącznik nr 7) w formie elektronicznej i przesłanie jej Zamawiającemu na adres e-mail: wofitm.odbior@ron.mil.pl, nie później niż na 5 dni kalendarzowych przed planowanym dniem dostawy. Nazwą pliku jest numer umowy. Dostarczenie karty wyrobu jest wymagane przy pierwszej dostawie asortymentu w ramach umowy. Karta wyrobu do pobrania przez Wykonawcę znajduje się na stronie internetowej

Zamawiającego pod adresem: <https://wofitm.wp.mil.pl/pl/bip/info/2-karta-wyrobu/eon3-karta-wyrobu>.

§ 5. ODPOWIEDZIALNI ZA REALIZACJĘ UMOWY

1. Odpowiedzialnym za realizację umowy (podpisanie protokołów) z ramienia Zamawiającego są:
 - 1)
tel., fax., e-mail:
2. Odpowiedzialnym za realizację umowy z ramienia Wykonawcy są:
 - 1) tel. e-mail:

§ WARUNKI TECHNICZNE

1. System zarządzania jakością Wykonawcy musi spełniać wymagania określone w AQAP 2110.
2. Dostarczone wyroby muszą być nowe, nieużywane, kategorii pierwszej, z roku produkcji w którym jest realizowane zamówienie bądź poprzedzającym, gotowe do działania bez dodatkowych zakupów, nie pochodzące z rezerw mobilizacyjnych ani zapasów wojennych.
3. Dostarczony sprzęt musi spełniać Wymagania Eksploatacyjno - Techniczne (WET) stanowiące załącznik nr 6.1 oraz załącznikami 6.2, 6.3, 6.4 do niniejszej umowy. Ponadto, musi spełniać wymagania określone w:
 - 1) ustawie z dnia 20 czerwca 1997 r. „Prawo o ruchu drogowym” (Dz. U. z 2020 r. poz. 110 z późn. zm.);
 - 2) Decyzji nr 3/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 3 stycznia 2014 r. w sprawie wytycznych określających wymagania w zakresie znakowania kodem kreskowym wyrobów dostarczanych do resortu obrony narodowej (Dz. Urz. MON z 07.01.2014, poz. 11).
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo inspekcjonowania warunków odbioru dostawy dla Ministerstwa Obrony Narodowej u Wykonawcy przez upoważnionych przedstawicieli Zamawiającego lub Rejonowych Przedstawicielstw Wojskowych.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do możliwości dodatkowych konsultacji Wykonawcy z Zamawiającym (w tym Użytkownik i Gestor sprzętu) mające na celu udzielenie dodatkowych wyjaśnień, w szczególności dotyczących parametrów użytkowych i transportowych stanowiących przedmiot umowy.

6. GWARANCJA

1. Wykonawca odpowiada za wady fizyczne i prawne ujawnione w dostarczonym przedmiocie umowy i ponosi z tego tytułu pełną odpowiedzialność. Jest odpowiedzialny względem Zamawiającego, jeżeli dostarczony przedmiot umowy jest wadliwy lub niezgodny z umową, w tym:
 - 1) stanowi własność osoby trzeciej albo, jeżeli jest obciążony prawem osoby trzeciej;
 - 2) ma wadę zmniejszającą wartość lub użyteczność wynikającą z jego przeznaczenia, nie ma właściwości wymaganych w treści SIWZ/Zaproszeniu, czy też nie spełnia norm dotyczących przedmiotu zamówienia, powszechnie obowiązujących w chwili dostarczenia przedmiotu umowy do Zamawiającego albo jeżeli dostarczono go w stanie niezpełnym (niekompletnym).
2. Wykonawca udzieli gwarancji na asortyment dostarczony na podstawie niniejszej umowy zgodnie z ofertą na niniejszą umowę realizacyjną oraz zapisami załącznika nr 5.2 (opis przedmiotu umowy) pkt. 11

2. O wadzie fizycznej przedmiotu umowy Zamawiający zawiadamia Wykonawcę w chwili ujawnienia w nim wad fizycznych, w celu realizacji przysługujących z tego tytułu uprawnień. Formę zawiadomienia stanowi „Protokół reklamacji” (**wzór załącznik nr 4**) wykonany przez Zamawiającego lub jego reprezentanta, przekazany Wykonawcy w terminie 60 dni kalendarzowych od daty ujawnienia wady.
3. Wykonawca jest zobowiązany do usunięcia wad fizycznych przedmiotu umowy albo do dostarczenia w zamian odpowiedniej ilości nowego przedmiotu umowy- wolnego od wad, jeżeli te wady ujawnią się w okresie gwarancji.
4. Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków Wykonawca dostarczył Zamawiającemu zamiast wadliwego przedmiotu umowy taki sam nowy - wolny od wad, termin gwarancji biegnie na nowo od chwili jego dostarczenia. Wymianę przedmiotu Wykonawca dokona bez żadnej dopłaty, nawet gdyby ceny uległy zmianie.
5. Wykonawca zapewni, że dostarczony przedmiot umowy będzie objęty gwarancją jakości (termin zgodny z terminem ważności określonym w załączniku nr 1 do umowy) licząc od daty podpisania „Protokołu zdawczo-odbiorczego” przedmiotu umowy.
6. W okresie gwarancji, o której mowa w ust. 5 ciężar i koszt realizacji wszystkich procedur gwarancyjnych spoczywają na Wykonawcy.
7. Zamawiający może wykorzystać uprawnienia z tytułu gwarancji za wady fizyczne przedmiotu umowy niezależnie od uprawnień wynikających z rękojmi.
8. Gwarancja obejmuje również przedmiot dostarczony przez kooperantów (podwykonawców).
9. Utrata roszczeń z tytułu wad fizycznych nie następuje pomimo upływu terminu gwarancji, jeżeli Wykonawca wadę podstępnie zataił.
10. W przypadku stwierdzenia w okresie gwarancji wad fizycznych w dostarczonym przedmiocie umowy Wykonawca:
 - 1) wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu **7 dni roboczych** od daty otrzymania „Protokołu reklamacji” (wzór załącznik nr 4);
 - 2) termin gwarancji/ważności wymienionego przedmiotu umowy rozpocznie bieg na nowo od chwili jego dostarczenia;
 - 3) w przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy wolnego od wad przedmiotu umowy w terminie wskazanym powyżej w ust. 10 pkt 1, Zamawiający będzie mógł według swojego wyboru, zachowując uprawnienie do dochodzenia kar umownych lub odszkodowania uzupełniającego przewyższającego te kary, wezwać Wykonawcę do niezwłocznej wymiany przedmiotu umowy na wolny od wad albo nabyć przedmiot umowy, którego Wykonawca nie wymienił na wolny od wad na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiający jest wówczas upoważniony do potrącenia z ceny należnej Wykonawcy kwoty, którą Zamawiający zapłaci za nabyty w ten sposób przedmiot umowy w zakresie niewykonanej części umowy lub do dochodzenia ceny jaką zapłacił.
11. Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego naprawienia w pełnym zakresie wszystkich szkód również po stronie osób trzecich, powstałych w wyniku dostarczenia wadliwego przedmiotu umowy lub nienależytego wywiązania się z warunków niniejszej gwarancji.
12. Zamawiający zastrzega, sobie prawo do wyboru rodzaju gwarancji pomiędzy prawami i obowiązkami wynikającymi z gwarancji udzielonej przez Wykonawcę albo prawami i obowiązkami wynikającymi z gwarancji udzielonej przez producenta (tzw. gwarancji producenta) – w zależności od tego, które z nich będą korzystniejsze dla Zamawiającego.
13. Wszelkie prawa z tytułu gwarancji wykonuje Zamawiający bezpośrednio lub jednostka Resortu Obrony Narodowej, użytkująca przedmiot umowy.

§ 7. WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Wynagrodzenie Wykonawcy tytułem należytego wykonania postanowień niniejszej umowy będzie płatne przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze VAT, w terminie do 30 dni od daty jej otrzymania przez Zamawiającego. Termin płatności faktury będzie oznaczony w treści faktury, w następujący sposób: „zgodnie z umową” lub „w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury”.
2. Podstawą do wystawienia faktury VAT jest należyte wykonanie przedmiotu umowy, potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym podpisanym przez upoważnione osoby ze strony Zamawiającego i Wykonawcy oraz całkowita zgodność przedmiotu umowy z załącznikiem nr 1 do umowy.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy przyjęcia faktury wystawionej przed datą całkowitego wykonania przedmiotu umowy oraz z terminem płatności oznaczonym w inny sposób niż określony w ust. 1. W przypadku, gdy wraz z przedmiotem umowy zostanie dostarczona faktura, Zamawiający co do zasady dokona jej zwrotu do czasu całkowitego przyjęcia przedmiotu umowy.
4. Za termin zapłaty uważany będzie dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
5. Wszystkie koszty bankowe powstałe po stronie Zamawiającego pokryje Zamawiający, a po stronie Wykonawcy – Wykonawca.
6. Za datę powstania zobowiązania finansowego z tytułu niniejszej umowy Zamawiającego wobec Wykonawcy uważa się datę wpływu faktury VAT wymienionej w ust 1 wypełnionej w sposób niewadliwy zgodnie z ust 2 lub datę wpływu ostatecznej faktury ją korygującej.
7. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę termin płatności, o którym mowa w ust. 1 będzie biegł od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury korygującej.
8. Wszelkie rozliczenia z Wykonawcą dokonywane będą w walucie polskiej.
9. Zamawiający nie udziela Wykonawcy zaliczek na poczet realizacji przedmiotu umowy.
10. Zamawiający informuje, iż dopuszcza przesłanie ustrukturyzowanej faktury elektronicznej.
11. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji płatności z wykorzystaniem mechanizmu „podzielnej płatności”.
12. Rachunek bankowy widniejących na fakturze VAT musi być zgodny z rachunkiem umieszczonym w „wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, niezarejestrowanych oraz wykreślonych i przywróconych do rejestru VAT”.

§ 8. WIERZYTELNOŚCI

Wykonawca nie może dokonać sprzedaży i/lub zastawiania i/lub cesji wierzytelności należnych od Zamawiającego bez pisemnej pod rygorem nieważności zgody Zamawiającego.

§ 9. KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w razie odstąpienia od umowy w całości, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% wynagrodzenia należnego Wykonawcy tytułem realizacji przedmiotu umowy określonego w § 2 ust. 1 pkt. 1 umowy.
 - 2) w razie odstąpienia od umowy w części, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – 10% wartość brutto (ceny) części przedmiotu umowy, tj. w odniesieniu do każdego odrębnie zadania, od której następuje odstąpienie;

- 3) za opóźnienie lub niedotrzymanie jakiegokolwiek terminu wynikającego z niniejszej umowy – 0,1% wynagrodzenia należnego Wykonawcy w odniesieniu do każdego odrębnie pakietu/zadania, których dotyczy opóźnienie lub niedotrzymanie terminu, za każdy rozpoczęty dzień.
 - 4) Za opóźnienie w usunięciu wad ujawnionych w okresie gwarancji i rękojmi – 0,1% wynagrodzenia należnego Wykonawcy w odniesieniu do każdego odrębnie pakietu/zadania, których dotyczy opóźnienie lub niedotrzymanie terminu, za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. Kary umowne są niezależne.
 3. Niezależnie od możliwości dochodzenia od Wykonawcy kar umownych, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę zobowiązania wynikających z niniejszej umowy, do wysokości faktycznie poniesionej szkody, na zasadach ogólnych Kodeksu cywilnego.
 4. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za niewykonanie lub nienależyte wykonanie obowiązków wynikających z umowy spowodowane siłą wyższą. Za przypadki siły wyższej uważa się wszelkie nieznane stronom w chwili zawierania umowy zdarzenia, zaistniałe niezależnie od woli stron, i na których zaistnienie strony nie miały żadnego wpływu, takie jak np. wojna, atak terrorystyczny, pożar, powódź, epidemie, strajki o zasięgu ogólnokrajowym, zarządzenia władz administracji publicznej itp. Strona powołująca się na siłę wyższą powinna zawiadomić drugą stronę na piśmie w terminie 7 dni od zaistnienia zdarzenia stanowiącego przypadek siły wyższej pod rygorem utraty prawa powołania się na siłę wyższą. Fakt zaistnienia siły wyższej powinien być, w miarę możliwości, potwierdzony dokumentem pochodzącym od właściwego organu administracji publicznej.
 5. Opóźnienie lub wadliwe wykonanie całości lub części umowy z powodu siły wyższej nie stanowi dla Strony dotkniętej siłą wyższą naruszenia postanowień umowy.

§ 10. ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

1. Wykonawca oświadcza, że wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy w wysokości **5% ceny oferowanej brutto**, o której mowa w § 3 pkt 1, tj. kwotę zł (*słownie złotych: i 00/100*).
2. Na poczet zabezpieczenia należytego wykonania umowy Wykonawca przeznaczył kwotę wadium wniesioną w formie pieniądza.
3. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy przeznaczone zostanie na pokrycie roszczeń Zamawiającego z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
4. W razie niewykorzystania zabezpieczenia należytego wykonania (w tym także obejmującej prawo opcji) umowy na zaspokojenie roszczeń Zamawiającego, zostanie ono zwolnione w następujący sposób:
 - 1) 70 % wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy - w terminie trzydziestu dni od dnia podpisania przez Strony „Protokołu zdawczo-odbiorczego”;
 - 2) 30 % wysokości zabezpieczenia należytego wykonania umowy - w terminie piętnastu dni od upływu ostatniego okresu rękojmi określonego w § 13 umowy.
5. W przypadku wykorzystania zabezpieczenia na realizację roszczeń Zamawiającego, kwota zabezpieczenia należytego wykonania umowy nie zostanie Wykonawcy zwrócona.
6. Wykonawca oświadcza, iż wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy na cały okres jej obowiązywania łącznie z okresem rękojmi, z uwzględnieniem ust. 4.

§ 10. ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Za nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę, które może stanowić przyczynę odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca (Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w terminie 90 dni od powzięcia wiadomości o poniższych okolicznościach) rozumie się w szczególności:
 - 1) Dostawę przedmiotu umowy niewłaściwej jakości, wadliwego, uszkodzonego, niezgodnego z wymaganiami określonymi w niniejszej umowie i załącznikami stanowiącymi integralną część umowy;
 - 2) Dostawę przedmiotu umowy niekompletnego zarówno w zakresie wyposażenia, ukompletowania (tj. części składowych, jak i dokumentacji, certyfikatów, oznaczeń, znakowania, opakowania itp.);
 - 3) Opóźnienie w realizacji postanowień umowy;
 - 4) Dostawę przedmiotu umowy posiadającego wady fizyczne jak i prawne.
2. W przypadku opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy Zamawiający może wyznaczyć Wykonawcy dodatkowy termin na wykonanie umowy, a po jego upływie bezskutecznym upływie odstąpić od umowy z winy Wykonawcy.
3. Odstąpienie w rozumieniu ust. 1 i/lub 2 jest skuteczne z dniem doręczenia Wykonawcy jednostronnego oświadczenia o odstąpieniu od umowy.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie całości umowy lub jej części nie leży w interesie publicznym, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy lub jej części w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
5. W przypadku odstąpienia od umowy Wykonawca może zażądać wyłącznie zapłaty z tytułu już wykonanej części umowy, potwierdzonej przez Zamawiającego.
6. W przypadku odstąpienia od umowy Zamawiający wystosuje do Wykonawcy wezwanie do odebrania wadliwego i/lub nieprzyjętego przedmiotu umowy, w który określi termin w jakim Wykonawca będzie zobowiązany do odebrania przedmiotu umowy. W przypadku uchybienia terminu określonego przez Zamawiającego znajdują wprost zastosowanie postanowienia dotyczące kar umownych.
7. W sytuacji skorzystania przez Zamawiającego z uprawnień do odstąpienia od umowy Zamawiający złoży jednostronne oświadczenie woli o odstąpieniu skierowane do Wykonawcy i niezależnie od wysłania tego oświadczenia do Wykonawcy listem poleconym za potwierdzeniem odbioru na adres Wykonawcy wskazany w umowie, przekaże je Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu. Strony ustalają, iż terminem w jakim Wykonawca uzyskał wiedzę o złożonym przez Zamawiającego oświadczeniu o odstąpieniu od umowy (doręczeniu oświadczenia) jest dzień wysłania tego oświadczenia Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faxem na wskazany w komparycji nr faxu. Powyższe uprawnienia nie wykluczają możliwości osobistego doręczenia oświadczenia w siedzibie wykonawcy.

§ 11. KOOPERANCI

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy.
2. Zamawiający żąda wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę firm podwykonawców.
3. Zlecenie wykonania części umowy podwykonawcom nie zmienia zobowiązań Wykonawcy wobec Zamawiającego za wykonanie tej części umowy. Wykonawca jest odpowiedzialny za działania, uchybienia i zaniedbania podwykonawców w takim samym stopniu jakby to były działania, uchybienia lub zaniedbania Wykonawcy.
4. Wykonawca nie może zwolnić się od odpowiedzialności względem Zamawiającego z tego powodu, że niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy przez Wykonawcę było następstwem niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązań wobec Wykonawcy przez jego kooperantów, poddostawców i podwykonawców.

§ 12. RĘKOJMIA

1. Odpowiedzialność z tytułu rękojmi za wady przedmiotu umowy strony rozszerzają w następujący sposób:
 - 1) Okres rękojmi jest równy terminowi gwarancji przedmiotu umowy.
 - 2) Niezależnie od rodzaju wady przedmiotu umowy, Zamawiającemu przysługują wszelkie prawa z tytułu rękojmi.
 - 3) Wykonawca oświadcza, iż dostarczony przedmiot umowy jest niewadliwy, w przeciwnym razie Wykonawca poinformuje Zamawiającego na piśmie o wszelkich wadach istniejących w chwili wydania przedmiotu umowy, Zamawiający nie ma obowiązku badania przedmiotu umowy pod kątem jego wadliwości. W przypadku ujawnienia się wady w okresie rękojmi domniemywa się, że wady wynikły z przyczyny tkwiącej już poprzednio w przedmiocie umowy.
 - 4) Jeżeli spośród rzeczy będących przedmiotem umowy tylko niektóre są wadliwe i dają się odłączyć od rzeczy wolnych od wad, bez szkody dla obu stron, Zamawiający według swojego wyboru uprawniony jest do odstąpienia od umowy w całości lub jedynie wadliwej części.
 - 5) Zamawiający zawiadamia Wykonawcę o wadzie fizycznej przedmiotu umowy. Formę zawiadomienia stanowi „Protokół reklamacji” (wzór załącznik nr 4) wykonany przez Zamawiającego lub jego reprezentanta i przekazany Wykonawcy w terminie 60 dni kalendarzowych od daty ujawnienia wady.
 - 6) W przypadku stwierdzenia w okresie rękojmi wad fizycznych w dostarczonym przedmiocie umowy Wykonawca:
 - a) wymieni wadliwy przedmiot umowy na nowy w ciągu **15 dni roboczych** od daty otrzymania „Protokołu reklamacji”;
 - b) oświadcza, iż termin rękojmi rozpocznie bieg na nowo od chwili dostarczenia niewadliwego przedmiotu umowy;
 - c) w przypadku gdy Wykonawca nie dostarczy asortymentu niewadliwego w terminie wskazanym powyżej w ust. 1 pkt 6) ppkt a), Zamawiający będzie mógł według swojego wyboru, zachowując uprawnienie do dochodzenia kar umownych lub odszkodowania uzupełniającego przewyższającego te kary, wezwać Wykonawcę do niezwłocznej wymiany asortymentu na niewadliwy albo nabyć asortyment, którego Wykonawca nie wymienił na niewadliwy na koszt i ryzyko Wykonawcy. Zamawiający jest wówczas upoważniony do potrącenia z ceny należnej Wykonawcy kwoty, którą Zamawiający zapłaci za nabyty

w ten sposób asortyment w zakresie niewykonanej części umowy lub do dochodzenia ceny jaką zapłacił.

- 7) Uprawnienia Zamawiającego z tytułu rękojmi w żaden sposób nie ograniczają możliwości dochodzenia przez niego odszkodowania na zasadach ogólnych.
 - 8) Wszelkie prawa z tytułu rękojmi wykonuje Zamawiający bezpośrednio lub jednostka resortu Obrony Narodowej, użytkująca towar.
- a) W przypadkach nieuregulowanych w umowie dotyczących uprawnień wynikających z gwarancji lub rękojmi za wady fizyczne, stosuje się odpowiednio przepisy Kodeksu cywilnego.
 - b) Wykonawca zobowiązany jest do niezwłocznego naprawienia w pełnym zakresie wszystkich szkód również po stronie osób trzecich, powstałych w wyniku dostarczenia wadliwego asortymentu lub nienależytego wywiązania się z warunków rękojmi.

§ 13. ZMIANA TREŚCI UMOWY

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
2. Strony przewidują następujące możliwości zmiany umowy:
 - 1) zamiana poszczególnego przedmiotu umowy, o którym mowa w § 1 ust. 1 umowy, na asortyment równoważny, tj. przedmiot umowy o cechach odpowiadających cechom lub lepszych od cech wskazanych w opisie przedmiotu zamówienia, lecz oznaczonych innym znakiem towarowym;
 - 2) zmiana nazwy handlowej produktu, o ile zmiana ta została dokonana przez producenta i została potwierdzona stosownym dokumentem;
 - 3) w zakresie koniecznym z powodu zmiany przepisów prawa powszechnie obowiązującego;
 - 4) brak przedmiotów umowy, które były przedmiotem złożonej oferty na rynku, tj. producent danego towaru wycofał go z produkcji lub wprowadził inne jego oznaczenie, a na jego miejsce wprowadził towar o innym oznaczeniu i zmiany te nie obniżają standardu określonego powyższą umową lub są jakościowo wyższe;
 - 5) zmiana producenta z zastrzeżeniem, iż Wykonawca oferuje tzw. „zamiennik”, tj. asortyment równoważny, który spełnia wszystkie wymogi Zamawiającego, z zastrzeżeniem, iż cena produktu równoważnego nie będzie wyższa od wskazanej w ofercie;
 - 6) zmiana danych podmiotowych Wykonawcy (np. w wyniku przekształcenia, przejęcia itp.);
 - 7) innych istotnych postanowień umowy - gdy ich zmiana jest konieczna w związku ze zmianą decyzji wydawanych przez Ministra Obrony Narodowej, bądź zmianą wytycznych przełożonych Zamawiającego;
 - 8) zmiany terminu wykonania umowy – gdy z powodu działania siły wyższej nie jest możliwe wykonanie przedmiotu umowy w umówionym terminie, bądź gdy niewykonanie umowy w terminie wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub użytkownika końcowego;
 - 9) przedłużenia terminu wykonania umowy, o okres nie dłuższy niż okres trwania postępowania odwoławczego przed Krajową Izbą Odwoławczą oraz Sądem Powszechnym, w przypadku, gdy zostało wniesione odwołanie w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego;
 - 10) zmiany liczby opakowań przedmiotu umowy (sposobu pakowania);
 - 11) w przypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług, dotyczącej przedmiotu umowy, w wyniku zmiany przepisów o podatku od towarów i usług, które wejdą w życie po dniu zawarcia niniejszej umowy, wartość brutto przedmiotu umowy zostanie zmieniona na pisemny wniosek Wykonawcy oraz po zawarciu przez Strony stosownego

aneksu, w wyniku zastosowania zmienionej stawki podatku od towarów i usług. Zmiany mogą być dokonane na pisemny wniosek Wykonawcy.

3. Zmiany, o których mowa w ust. 2 mogą być dokonane po złożeniu przez Wykonawcę pisemnego wniosku wraz z podaniem okoliczności uzasadniających zmianę (np. oświadczenie od producenta przedmiotu umowy o wycofaniu z produkcji będącego przedmiotem umowy) i warunków tej zmiany.
4. Wniosek, o którym mowa w ust. 3 powinien zawierać uzasadnienie, np. oświadczenie od producenta przedmiotu umowy o wycofaniu z produkcji będącego przedmiotem umowy, informujące o zaistnieniu sytuacji uzasadniającej zmianę umowy
5. Zmiana przedmiotu umowy, jest dopuszczalna pod warunkiem, że przedmiot umowy zaoferowany jako zamiennik zawiera w składzie tę samą substancję aktywną, w tej samej dawce oraz ma zarejestrowane te same wskazania, co wyrób objęty umową.
6. Zamawiający, dopuszcza dostarczenie przedmiotu umowy zamiennego (równoważnego, tj. takiego, który zaoferowany w ofercie zostałby uznany za spełniający warunki postawione w zapytaniu ofertowym) w stosunku do asortymentu, który został wskazany w formularzu asortymentowo-cenowym. Cena zamiennika nie może być wyższa od ceny asortymentu określonego w formularzu asortymentowo-cenowym. Dostarczenie zamiennika asortymentu może nastąpić po wcześniejszym powiadomieniu Zamawiającego i o ile Zamawiający wyrazi na to pisemną zgodę. Powyższe wymaga sporządzenia aneksu.
7. Zmiany przedmiotu umowy, w tym producenta, oferowanie przedmiotu zamiennego itp. nie są podstawą do zwiększenia ceny jednostkowej.

§ 14. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZNAKOWANIA KODEM KRESKOWYM

1. Dostarczony produkt ma być oznaczony kodem kreskowym zgodnie z systemem GS1:
 - 1) Wyrób handlowy detaliczny, jednostkowy: można przestawić w jednym z wymienionych kodów kreskowym: GTIN-8 (EAN-8), GTIN-13 (EAN-13), ITF-14, GS1-128 (szczególnie dla sprzętów gabarytowych), UPC-E, UPC-A.
 - 2) Jednostka logistyczna: jeżeli występuje należy przedstawić w kodzie kreskowym GS1-128 z GTIN-14 wraz z numerem SSCC.
GLN WOFiTM 5906874944001 (IZ 410 – odbiorca).
2. Zamawiający w przypadku wątpliwości przy identyfikacji wyrobu może zwrócić się do Wykonawcy o przekazanie dodatkowych danych na temat tego wyrobu:
 - identyfikator GLN Wykonawcy;
 - identyfikator GLN producenta wyrobu;
 - Numer NSN (jeżeli wyrób taki numer posiada);
 - wymiary, wagę;
 - symbol katalogowy.

§ 15. PRAWA MAJĄTKOWE

1. Wykonawca zobowiązuje się, że realizując umowę nie naruszy praw majątkowych osób trzecich.
2. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za roszczenia osób trzecich wynikające z naruszenia praw własności intelektualnej, w tym za nieprzestrzeganie przepisów ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych.

§ 16. BEZPIECZEŃSTWO INFORMACJI I OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

1. Informacją w rozumieniu umowy są wszelkie informacje, dokumenty lub dane przekazane Wykonawcy przez Zamawiającego, uzyskane przez Wykonawcę w związku z realizacją umowy oraz wytworzone przez Wykonawcę na potrzeby realizacji umowy wykonawczej.
2. Informacje stanowią własność Zamawiającego.
3. Wykonawca może przetwarzać powierzone mu przez Zamawiającego informacje tylko przez okres obowiązywania umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji, a także sposobów zabezpieczenia informacji, zarówno w trakcie trwania umowy, jak i po jej wygaśnięciu lub rozwiązaniu.
5. Wykonawca zobowiązany jest do zastosowania wszelkich niezbędnych środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę przetwarzania informacji, a w szczególności powinien zabezpieczyć informacje przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, zabraniam przez osobę nieuprawnioną, przetwarzaniem z naruszeniem postanowień umowy, zmianą, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.
6. Wykonawca zobowiązuje się do dołożenia najwyższej staranności w celu zabezpieczenia informacji uzyskanych w związku z realizacją umowy przed bezprawnym dostępem, rozpowszechnianiem lub przekazaniem osobom trzecim.
7. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić wykonanie obowiązków w zakresie bezpieczeństwa informacji, w szczególności dotyczącego zachowania w tajemnicy informacji, także przez osoby, przy pomocy których wykonuje umowę i Podwykonawców.
8. Wykonawca może udostępniać informacje jedynie osobom, przy pomocy których wykonuje umowę i Podwykonawcom, którym będą one niezbędne do wykonania powierzonych im czynności i tylko w zakresie, w jakim muszą mieć do nich dostęp dla celów wykonania umowy.
9. Osoby skierowane przez Wykonawcę do realizacji umowy zobowiązane są przed przystąpieniem do jej wykonania do podpisania zobowiązania do zachowania poufności informacji. Podpisane zobowiązanie należy przed przystąpieniem do realizacji Umowy przekazać Zamawiającemu.
10. Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność, tak wobec osób trzecich jak i wobec Zamawiającego, za szkody powstałe w związku z niewykonywaniem lub nienależytą realizacją obowiązków dotyczących informacji.
11. Wykonawca zobowiązany jest do natychmiastowego powiadamiania i raportowania Zamawiającemu o nieuprawnionym ujawnieniu lub udostępnieniu informacji lub o naruszeniu poufności informacji:
 - na adres e-mail: wofitm@ron.mil.pl
 - faksem, na numer: 261 894 091
12. Wykonawca zobowiązuje się po zakończeniu realizacji umowy do zwrotu Zamawiającemu wszelkich informacji, wraz z nośnikami, a w przypadku utrwalenia przez Wykonawcę informacji – usunięcia z nośników tych informacji, w tym również sporządzonych kopii zapasowych, oraz zniszczenia wszelkich dokumentów i danych mogących posłużyć do odtworzenia, w całości lub części informacji. Wykonawca złoży Zamawiającemu na tę okoliczność stosowne oświadczenie.
13. Wykonawca nie może zwielokrotnić, rozpowszechnić, korzystać w celach niezwiązanych z realizacją Umowy oraz ujawniać informacji osobom trzecim, bez uzyskania w powyższym zakresie pisemnej zgody Zamawiającego, o ile takie informacje nie zostały już podane do publicznej wiadomości lub nie są publicznie dostępne.

14. Wykonawca zobowiązany jest:
 - 1) zapewnić kontrolę nad tym, jakie informacje, kiedy, przez kogo oraz komu są przekazywane, zwłaszcza gdy przekazuje się je za pomocą teletransmisji danych,
 - 2) zapewnić, aby osoby, o których mowa w pkt 1, zachowywały w tajemnicy informacje oraz sposoby ich zabezpieczeń.
15. Wykonawca odpowiada za szkodę wyrządzoną Zamawiającemu przez ujawnienie, przekazanie, wykorzystanie, zbycie lub oferowanie do zbycia informacji otrzymanych od Zamawiającego wbrew postanowieniom umowy. Zobowiązanie to wiąże Wykonawcę również po rozwiązaniu lub wygaśnięciu umowy, bez względu na przyczynę (w tym też na podstawie wypowiedzenia lub odstąpienia).
16. W razie wystąpienia przez osobę trzecią z jakimikolwiek roszczeniami skierowanymi do Zamawiającego w związku z naruszeniem przez Wykonawcę powierzonych mu informacji (również jeśli skutkiem tego naruszenia jest naruszenie dóbr osobistych osób trzecich), Wykonawca zobowiązuje się do pokrycia wszelkich kosztów związanych z dochodzeniem roszczeń przez te osoby trzecie, w tym zasądzonych kwot odszkodowania oraz kosztów obsługi prawnej, w terminie 14 dni od daty doręczenia wezwania do zapłaty.
17. Wykonawca zapewni w okresie obowiązywania niniejszej umowy pełną ochronę danych osobowych, zgodnie z postanowieniami 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 (rodo), a także przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1000).
18. Wykonawca oświadcza, że dysponuje środkami, doświadczeniem, wiedzą i wykwalifikowanym personelem, gwarantującym prawidłowe przetwarzanie danych osobowych w ramach przedmiotowego zamówienia, w tym należyтыми zabezpieczeniami umożliwiającymi przetwarzanie danych osobowych.
19. Wykonawca zobowiązuje się do niewykorzystywania powierzonych danych w celach innych niż określone w umowie, oraz przetwarzania ich wyłącznie w miejscu wskazanym w umowie.
20. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przeprowadzenia kontroli u Wykonawcy w zakresie poprawności przetwarzania danych osobowych.

§ 17. INNE POSTANOWIENIA

1. Przez dni robocze na potrzeby niniejszej umowy rozumie się dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy:
 - 1) Prawa zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego;
 - 2) innych aktów prawnych, obowiązujących w tym zakresie.
3. Wszelkie spory wynikłe z niniejszej umowy strony będą starały się rozwiązać na drodze postępowania polubownego. W przypadku niemożności rozstrzygnięcia sporu w drodze postępowania polubownego, strony poddadzą spór pod rozwiązanie sądowni powszechnemu, właściwemu dla siedziby Zamawiającego.
4. W razie wątpliwości dotyczących informacji zawartych w poszczególnych dokumentach kontraktowych obowiązuje następująca kolejność ważności dokumentów:
 - Umowa podpisana przez obydwie strony;
 - Wymagania zawarte w treści SIWZ;
 - Oferta Wykonawcy złożona w postępowaniuoraz oferta Wykonawcy na niniejszą umowę realizacyjną.

5. Strony zobowiązują się do niezwłocznego, wzajemnego poinformowania o zmianie swojego adresu zamieszkania/siedziby, danych osobowych/rejestrowych, rachunku bankowego, adresu poczty elektronicznej, numeru fax itp. Brak takiego powiadomienia będzie skutkować tym, iż korespondencja, przekazy pieniężne i przelewy bankowe kierowane na dotychczasowy adres, rachunek bankowy będą przez strony traktowane jako doręczone.
6. Strony postanawiają, że wszelkie oświadczenia Zamawiającego lub odbiorców końcowych (użytkowników), w tym w szczególności protokoły reklamacji, mogą być kierowane do Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faksem na wskazany w komparycji numer faksu, z zastrzeżeniem wskazanym w poprzednim ustępie. Strony ustalają, iż termin w jakim Wykonawca uzyskał wiedzę o złożonym przez Zamawiającego lub odbiorców końcowych (użytkowników) oświadczeniu jest dzień wysłania tego oświadczenia Wykonawcy pocztą elektroniczną na adres poczty elektronicznej podany na wstępie umowy lub faksem na wskazany w komparycji nr faksu, z zastrzeżeniem wskazanym w poprzednim ustępie. Powyższe uprawnienia nie wykluczają możliwości osobistego doręczenia oświadczenia do siedziby Wykonawcy.
7. Umowę niniejszą sporządzono w 3 jednobrzmiących egzemplarzach.
8. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania.
9. Umowa zawiera (słownie:) ponumerowanych stron.

Załączniki:

- nr 1 – Zestawienie asortymentowo – ilościowo – cenowe;
- nr 2 – Wzór „Protokołu zdawczo – odbiorczego”;
- nr 3 – Wzór „Protokołu depozytowego”;
- nr 3a- Wzór „Protokołu niezgodności”;
- nr 4 - Protokół niezgodności;
- nr 5 – Wzór „Protokołu reklamacyjnego”;
- nr 6.1 - Wymagania Eksploatacyjno-Techniczne;
- nr 6.2 – Opis przedmiotu zamówienia;
 - nr 6.3 – Wymagania co do przedmiotu zamówienia w zakresie dotyczącym samochodu bazowego;
- nr 6.4 - Wymagania co do przedmiotu zamówienia w zakresie dotyczącym aparatury i sprzętu medycznego;
- nr 7 – Wzór „Karty wyrobu”.
- nr 8 – Klauzula Jakościowa;

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik nr 1 do umowy

ZESTAWIENIE ASORTYMENTOWO – ILOŚCIOWO – CENOWE

Zamówienie gwarantowane:

Nr pak.	Opis przedmiotu zamówienia	Nazwa handlowa*	Nazwa producenta	J.m.	Ilość do zakupu	Cena jedn. netto**	Wartość netto**	VAT		Wartość brutto**	NR ZWSI RON	Uwagi
								%	Wartość podatku VAT			
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	13	14
RAZEM WARTOŚĆ BRUTTO												

* Pełna nazwa handlowa tożsama z nazwą widniejącą na fakturze VAT wystawionej przez Wykonawcę oraz faktyczną nazwą widniejącą na opakowaniu.

** Wartość w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku.

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY

Sporządzony w dniu202.. r. w Wojskowym Ośrodku Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie, dotyczący odbioru przedmiotu/ów według umowy nrz dnia.....

Zamawiający: **Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie**

Wykonawca:.....

Przedmiot umowy:

Lp.	Asortyment*	Nazwa handlowa tożsama z nazwą pozycji asortymentowej na fakturze.*	J.m.*	Ilość*	Deklarowany termin ważności (jeśli dotyczy)*	Inne uwagi**
1.						

* Wypełnia Wykonawca

**Wypełnia Zamawiający

3. Wykonawca przekazał asortyment a Zamawiający przyjął go stwierdzając, że przedmiot umowy został wykonany zgodnie z zawartą umową .
4. Nieobecność Wykonawcy bądź jego przedstawiciela ma ten skutek, że sporządzony jednostronnie tylko przez Zamawiającego „Protokół zdawczo – odbiorczy” zostanie podpisany jednostronnie przez Zamawiającego i następnie przekazany Wykonawcy – bez możliwości wniesienia do jego treści uwag.

Ze strony Wykonawcy

Ze strony Zamawiającego

PROTOKÓŁ DEPOZYTOWY

Sporządzony w dniu2020 r. w Wojskowym Ośrodku Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie dotyczący przyjęcia w depozyt (bez sprawdzenia ilościowo – jakościowego) przedmiotu/ów do umowy nrZ dnia.....

Zamawiający: **Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie**

Wykonawca:

Lp.	Typ opakowania transportowego* (karton, skrzynia, paleta itp.)	J.m.*	Ilość*	Uwagi**
1.				

*Wypełnia Wykonawca

**Wypełnia Zamawiający

1. Wykonawca przekazał asortyment a Zamawiający przyjął go, zliczając tylko ilość opakowań transportowych (zbiorczych), w jakich towar został przekazany Zamawiającemu, tj. kartonów, skrzyń, pojemników, palet itp.
2. Zamawiający w chwili dostawy nie sprawdził przedmiotu/ów umowy pod względem ilościowym i jakościowym (np. wymaganych dat ważności). Zamawiający zastrzega, iż zgodnie z **§ 4 ust. 1 pkt. 7** dokona tego **sprawdzenia bez zwłoki, ale w czasie niezbędnym** do dokładnego i rzetelnego przeprowadzenia tej czynności, której efektem będzie podpisanie Protokołu Zdawczo – Odbiorczego.
3. W wypadku dostawy realizowanej przez firmę zewnętrzną (np. firma kurierska) bądź nieobecności Wykonawcy lub jego upoważnionych przedstawicieli, protokół, o którym mowa w **§ 4 ust. 1 pkt. 10** zostanie sporządzony i podpisany jednostronnie tylko przez Zamawiającego i następnie przekazany Wykonawcy bez możliwości wniesienia uwag do jego treści.

Ze strony Wykonawcy

Ze strony Zamawiającego

Załącznik nr 4 do umowy

Celestynów dnia

**WOJSKOWY OŚRODEK FARMACJI
I TECHNIKI MEDYCZNEJ
ul. Wojska Polskiego 57
05-430 Celestynów**

Firma

Umowa

Sprawa

PROTOKÓŁ NIEZGODNOŚCI NR

Lp.	Nazwa produktu/urządzenia/dawka/postać	Jm.	Ilość	Powód zgłoszenia	Uwagi

.....

Załącznik nr 5 do umowy

Miejscowość, dnia

(nazwa firmy).....

ul. (adres).....

fax.

tel.

PROTOKÓŁ REKLAMACJI w ramach gwarancji/rękojmi*

Data i nr umowy	
Zamawiający	Skarb Państwa – Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej w Celestynowie, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów
Odbiorca końcowy (dane)	
Nazwa reklamowanego produktu	
Typ/model/nazwa producenta	
Ilość reklamowana	
Data dostawy	
Data stwierdzenia wady	<i>Data zebrania się komisji i stwierdzenia wady (do uzupełnienia)</i>
Powód reklamacji	
Żądanie	

*Nie potrzebne skreślić

Decyzja Wykonawcy co do sposobu załatwienia reklamacji:

Załącznik nr 7 do umowy

KARTA WYROBU (wersja 1.1 z 03 marca 2016 r.)			
Wniosek zgłoszeniowy do Systemu JIM dla wyrobu jednostkowego i hierarchii opakowań identyfikowanych numerami GTIN wg systemu GS1, występujących w dostawach wyrobów do resortu obrony narodowej.			
CZĘŚĆ A: DOTYCZY WSKAZANIA JIM I NSN DLA WYROBU JEDNOSTKOWEGO			
(wypełnia odbiorca wyrobu - jednostka wojskowa pełniąca funkcję wojskowego oddziału gospodarczego)			
1.	Nazwisko i imię osoby rozpatrującej wniosek:		[WYMAG]
2.	Data rozpatrzenia:		[WYMAG], [D]
3.	Komórka organizacyjna:		[WYMAG]
4.	Telefon kontaktowy:		[WYMAG], [TS] lub [TK]
5.	Kontaktowy adres poczty elektronicznej (e-mail):		[WYMAG]
6.	Numer wniosku wg rejestru:		[WYMAG]
7.	Status wniosku:		[WYMAG]
8.	Wskazany JIM dla wyrobu jednostkowego:		[WYMAG]
9.	Wskazany NSN dla wyrobu jednostkowego:		
10.	Informacje dodatkowe:	[c200]	
CZĘŚĆ B: DOTYCZY IDENTYFIKACJI PRODUCENTA LUB DOSTAWCY NA ETYKIETACH LOGISTYCZNYCH Z KODEM KRESKOWYM			
1.	Numer identyfikatora GLN:		[WYMAG] [n13]
2.	Nazwa podmiotu gospodarczego:		[WYMAG]
3.	Adres siedziby głównej:		
	- miejscowość (poczta):		[WYMAG]
	- ulica, nr domu (miejscowość):		[WYMAG]
	- kod pocztowy:		[WYMAG]
	- inne dane:		
4.	Numer REGON:		[WYMAG] [REGON]
5.	Numer NIP:		[WYMAG] [NIP]
6.	Nazwisko i imię osoby zgłaszającej wniosek:		[WYMAG]
7.	Data zgłoszenia:		[WYMAG] [D]
8.	Telefon kontaktowy 1:		[WYMAG] [TS] lub [TK]
	Telefon kontaktowy 2:		[TS] lub [TK]
9.	Numer fax:		[WYMAG] [TS]
10.	Kontaktowy adres poczty elektronicznej (e-mail):		[WYMAG]
CZĘŚĆ C: DOTYCZY OPISU WYROBU JEDNOSTKOWEGO			
1.	Nazwa producenta wyrobu:		[WYMAG]
2.	Numer identyfikatora GLN producenta wyrobu:		[PRODUCENT] [n13]
3.	Kod GTIN dla opakowania jednostkowego:		[WYMAG] [n14] [G_1]
4.	Numer NSN – jeżeli istnieje:		
5.	Nazwa wyrobu jednostkowego:		
6.	Podstawowa jednostka miary:		[WYMAG] [JM]
7.	Rodzaj opakowania		[WYMAG] [OPAK]
8.	Parametry wyrobu jednostkowego		
8 a.	Okres trwałości:		[WYMAG] [TRWAŁ]
8 b.	Waga w kilogramach	[WYMAG]	
	- brutto:		[WAGA]

	- netto:		[WAGA]
8 c.	Objętość w litrach	[WYMAG]	
	- ilość:		[OBJĘTOŚĆ]
8 d.	Wymiary w metrach	[WYMAG]	
	- długość:		[WYMIAR]
	- szerokość (wymiar w głąb):		[WYMIAR]
	- wysokość:		[WYMIAR]
8 d.	Symbol katalogowy producenta:		
8 e.	Norma jakościowa:		
9.	Ilość nadrzędnych rodzajów jednostek handlowych w hierarchii opakowań, oznaczonych własnymi numerami GTIN:		[WYMAG], wynika
10.	Opis uzupełniający do wyrobu jednostkowego:	[c200]	

CZĘŚĆ D: DOTYCZY OPISU OPAKOWANIA ZBIORCZEGO

Uwaga: Każdy załącznik stanowiący część D opisuje jeden typ opakowania nadrzędnego w hierarchii opakowań. Do jednej części A-B-C należy dołączyć tyle części D, ile jest form opakowań nadrzędnych w hierarchii opakowań wyrobu jednostkowego.

1.	Kod GTIN dla formy opakowaniowej:		[WYMAG] [n14] [G_2]
2.	Nazwa wyrobu dla formy opakowaniowej:		[WYMAG]
3.	Rodzaj opakowania		[WYMAG] [OPAK]
4.	Ilość opakowań jednostkowych wg części C:		[WYMAG]
5.	Parametry wyrobu w danej formie opakowaniowej		
5 a.	Waga w kilogramach	[WYMAG]	
	- brutto:		[WAGA]
	- netto:		[WAGA]
5 b.	Objętość w litrach	[WYMAG]	
	- ilość:		[OBJĘTOŚĆ]
5 c.	Wymiary w metrach	[WYMAG]	
	- długość:		[WYMIAR]
	- szerokość (wymiar w głąb):		[WYMIAR]
	- wysokość:		[WYMIAR]
6.	Opis uzupełniający do formy opakowaniowej:	[c200]	

LEGENDA:

[WYMAG]	Pole wymagane.
[TK]	Format zapisu numeru telefonu komórkowego: „+AB CDEFGHIJK”, gdzie: AB - nr kierunkowy kraju, CDEFGHIJK – dalsze cyfry numeru telefonu.
[TS]	Format zapisu numeru telefonu stacjonarnego: „00AB(CD) EFGHIJK”, gdzie: AB - nr kierunkowy kraju, CD - prefiks regionalny kraju, EFGHIJK– dalsze cyfry numeru telefonu.
[D]	Format zapisu daty „RRRR-MM-DD”, gdzie RRRR - rok (4 cyfry), MM - miesiąc (2 cyfry), DD - dzień (2 cyfry).
[c200]	Format zapisu tekstu, gdzie przykładowo c200 oznacza ciąg o maksymalnej długości 200 znaków alfanumerycznych.
[n13]	Format zapisu numeru, gdzie przykładowo n13 oznacza ciąg 13 cyfr.

[REGON]	Format zapisu numeru w Rejestrze Gospodarki Narodowej (REGON), który wynosi 9 znaków numerycznych dla numeru REGON 9 cyfrowego lub 14 znaków numerycznych dla numeru REGON 14 cyfrowego.
[NIP]	Format zapisu 9-cio znakowego numeru identyfikacji podatkowej (NIP): „nnn-nnn-nn-nn”, gdzie n – pojedyncza cyfra.
[G_1]	Należy podać numer GTIN według struktury:
	<ul style="list-style-type: none"> ➤ GTIN-8, GTIN-12 lub GTIN-13 uzupełniony z przodu zerami dla formy zapisu czternastu znaków numerycznych, ➤ GTIN-14 z cyfrą 9 z przodu dla wyrobu o zmiennej ilości.
[G_2]	Należy podać numer GTIN według struktury:
	<ul style="list-style-type: none"> ➤ GTIN-12 lub GTIN-13 uzupełniony z przodu zerami dla formy zapisu czternastu znaków numerycznych, ➤ GTIN-14.
[JM]	Należy stosować zapisy jak dla jednostek miary układu SI oraz ich pochodnych i wielokrotności, w wyjątkowych przypadkach dopuszcza się wskazanie jednostek dopuszczonych do stosowania (na przykład: litr) oraz angloamerykańskich jednostek miary (cal, stopa, jard). Przykłady: m-metr, kg- masa, l-litr, dm ³ -decymetr sześcienny, mm-milimetr.
[OPAK]	Należy podać nazwę formy opakowaniowej, na przykład: pudło, karton, skrzynia, beczka, zgrzewka, worek foliowy.
[TRWAŁ]	Należy podać okres trwałości wyrobu w miesiącach lub jednostkach właściwych wg resursu (np: godziny pracy, data legalizacji, data zakończenia eksploatacji, cykle ładowania, wystrzały, itd.). Dla jednostek innych niż miesiące należy podać jednostkę miary (np: 10 000 godzin pracy).
[WAGA]	Należy podać wagę w kilogramach z dokładnością do 3 miejsc po przecinku, na przykład: dla 10 kg należy wpisać: 10,000.
[OBJĘTOŚĆ]	Należy podać objętość w litrach z dokładnością do 2 miejsc po przecinku, na przykład: dla 0,5 litra należy wpisać: 0,50. Dla wyrobów nie wyrażanych w jednostkach objętości należy wpisać „Nie dotyczy”
[WYMIAR]	Należy podać wymiary w metrach z dokładnością przynajmniej 2 miejsc po przecinku (np. dla 1 metra i 18 centymetrów należy wpisać: 1,18, a dla 1 milimetra należy podać 0,001).
[TAK/NIE]	Pole wyboru, należy wpisać słowo TAK lub NIE.
[PRODUCENT]	Należy podać numer GLN Producenta wyrobu

KLAUZULA JAKOŚCIOWA nr
do umowy na dostawę samochodu sanitarnego jednonoszonego

Z dostawcami krajowymi, z dostawcą zagranicznym z kraju należącego do NATO, który implementował porozumienie standaryzacyjne STANAG 4107 lub kraju, z którym podpisano porozumienie MoU, z dostawcą zagranicznym z krajów nienależących do NATO, z którymi Polska nie podpisała porozumienia MoU lub krajów nienależących do NATO,

1. System zarządzania jakością wykonawcy spełnia wymagania zawarte w PN EN ISO 9001:2015
2. Do niniejszej umowy mają zastosowanie wymagania zawarte w AQAP 2110 wydanie D wersja 1
3. Wymagania jakościowe umowy, określone w

.....
(zamawiający wpisuje paragraf umowy, specyfikację techniczną, inny dokument gdzie znajdują się wymagania jakościowe podlegające nadzorowaniu przez RPW, przywołuje niezbędny zakres badań i potwierdzeń, które dotyczą jakości SpW)

podlegają nadzorowaniu jakości realizowanemu, poprzez monitorowanie czynności wykonawcy w systemie zarządzania jakością realizowanemu przez Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe – RPW

.....
(zamawiający wpisuje nr i adres RPW)

4. W przypadku realizacji Rządowego Zapewnienia Jakości (Government Quality Assurance - GQA) w państwie dostawcy zgodnie z wymaganiami publikacji AQAP 2070 lub podpisanym Memorandum o Porozumieniu (ang. Memorandum of Understanding – MoU), proces koordynuje Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji z siedzibą przy ul. Nowowiejskiej 28a, 00-909 Warszawa, 00-909 Warszawa), które powiadomi

.....
(zamawiający wpisuje przed podpisaniem umowy nazwę i adres właściwej Instytucji Narodowej państwa będącego dostawcą)

5. Wykonawca zapewni, że w umowie z podwykonawcą zostaną umieszczone uzgodnione z RPW odpowiednie zapisy dotyczące zapewnienia jakości wynikające z umowy, zawierające wymagania jakościowe oraz umożliwiające przeprowadzenie procesu nadzorowania jakości u podwykonawcy, w tym prowadzenie procesu GQA w przypadku realizacji umów z podwykonawcami zagranicznymi.
6. Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć do RPW kopie umów podpisanych z podwykonawcami, wynikających z realizacji umowy z zamawiającym.
7. Wykonawca potwierdzi, że SpW spełnia wymagania umowy dostarczając wraz ze SpW świadectwo zgodności „Certificate of Conformity” (CoC) wystawione i podpisane przez

wykonawcę/podwykonawcę oraz poświadczone podpisem przedstawiciela wojskowego lub GQAR (Government Quality Assurance Representative) z państwa podwykonawcy, w przypadku realizacji procesu GQA u wykonawcy/podwykonawcy zagranicznego.

8. W przypadku, gdy wykonawca/podwykonawca pochodzi z kraju NATO, który nie implementował porozumienia standaryzacyjnego STANAG 4107, kraju nie należącego do NATO lub kraju, z którym nie podpisano porozumienia MoU zapewniającego bezpłatne zapewnienie jakości, koszty przeprowadzenia procesu nadzorowania jakości (jeśli występują) pokrywa resort obrony narodowej lub odbywa się zgodnie z postanowieniami porozumienia MoU.
9. Zamawiający:
 - a. Podejmuje ostateczną decyzję w zakresie odstępstw od poszczególnych wymagań jakościowych, na wniosek wykonawcy zaopiniowany przez Gestora i RPW,
 - b. Może upoważnić Szefa RPW do akceptowania odstępstw sklasyfikowanych jako niewielkie⁵⁰ poprzez umieszczenie stosownego upoważnienia w umowie, upoważnienie takie ma zastosowanie do odstępstw wynikających z zakresu nadzorowania wymagań jakościowych.
10. GQAR upoważnia się do opiniowania wniosków (pomocnych do podjęcia decyzji) o odstępstwo od poszczególnych wymagań jakościowych.
11. Wykonawcy znane są zasady nadzorowania jakości przez przedstawiciela wojskowego z RPW w trakcie wykonania umowy i zobowiązuje się spełnić wymagania przedstawiciela wojskowego, wynikające z zakresu niezbędnych potrzeb, związanych z realizowanymi przez niego zadaniami. Wykonawca powinien zabezpieczyć dla przedstawiciela wojskowego lub zamawiającego:
 - prawo dostępu do obiektów i urządzeń gdzie realizowane są działania związane z realizacją umowy oraz informacje dotyczące spełnienia wymagań umowy,
 - nieograniczone możliwości do oceny zgodności dostawcy z wymaganiami umowy,
 - nieograniczone możliwości do prowadzenia weryfikacji zgodności wyrobu z wymaganiami określonymi w umowie,
 - wymaganą przez przedstawiciela wojskowego, niezbędną pomoc, dotyczącą oceny, weryfikacji, walidacji, badania, kontroli lub zwolnienia wyrobu w realizowanym nadzorowaniu jakości w zakresie wymagań określonych w umowie,
 - pomieszczenie do pracy oraz niezbędne przyrządy i urządzenia, znajdujące się w posiadaniu dostawcy do uzasadnionego wykorzystania przez przedstawiciela wojskowego w realizacji nadzorowania jakości,
 - personel wykonawcy do obsługi przyrządów i urządzeń, jeżeli będzie to wymagane,
 - dostęp do informacji i urządzeń komunikacji,
 - dokumentację dostawcy niezbędną do potwierdzenia zgodności wyrobu z wymaganiami oraz kopie niezbędnych dokumentów, włącznie z tymi na nośnikach elektronicznych.

⁵⁰ Zgodnie z zapisami pkt 4.7.9.6. Procedury P-02.