

Poczesna: Dostawa nowego sprzętu medycznego
Numer ogłoszenia: 61992 - 2010; data zamieszczenia: 05.03.2010
OGŁOSZENIE O ZAMÓWIENIU - dostawy

Zamieszczanie ogłoszenia: obowiązkowe.

Ogłoszenie dotyczy: zamówienia publicznego.

SEKCJA I: ZAMAWIAJĄCY

I. 1) NAZWA I ADRES: Urząd Gminy Poczesna , ul. Wolności 2, 42-262 Poczesna, woj. śląskie, tel. 033 3274070.

Adres strony internetowej zamawiającego: www.poczesna.pl

I. 2) RODZAJ ZAMAWIAJĄCEGO: Administracja samorządowa.

SEKCJA II: PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

II.1) OKREŚLENIE PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

II.1.1) Nazwa nadana zamówieniu przez zamawiającego: Dostawa nowego sprzętu medycznego.

II.1.2) Rodzaj zamówienia: dostawy.

II.1.3) Określenie przedmiotu oraz wielkości lub zakresu zamówienia: Przedmiotem zamówienia jest Dostawa nowego sprzętu medycznego dla Ośrodka Zdrowia w Poczesnej przy ul. Szkolnej 3 . Wykonawca zobowiązany jest dokonać montażu , instalacji i uruchomienia sprzętu medycznego oraz przeprowadzić szkolenie dla wskazanego personelu w zakresie obsługi urządzeń. Wykonawca udzieli 36-miesięcznej gwarancji na zasadach i warunkach określonych we wzorze umowy. Na przedmiot zamówienia składa się dostawa : kardiokografu, UDT (ultradźwiękowy detektor tętna płodu), videokolposkop, aparat do elektrochirurgii, aparat do kriochirurgii, fotel ginekologiczny, elektrokardiograf, defibrylator sieciowo-akumulatorowy, spirometr 2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia z podaniem parametrów jakie powinny spełniać urządzenia stanowiące przedmiot zamówienia : Kardiokogram : - rok produkcji 2009 2010 - funkcje FHR w wersji do ciąży bliźniaczej FHR1 i FHR2 - siła skurczów macicy (TACO), - automatyczne wykrywanie ruchów płodu, - dwukolorowy, wyraźny wyświetlacz cyfrowy LED - wbudowana drukarka taśmowa, - prędkość wydruku : 1,2,3 cm s - wskaźnik jakości sygnału orz funkcje alarmu, - głowice 1,0 MHz, - dwie dziewięciokryształowe głowice szerokopasmowe do pomiaru częstości pracy serca płodu, - zapis badania w wewnętrznej pamięci aparatu, - wbudowany port RS-232 RS-485 przez który aparat może być podłączony do centralnego monitora MFM CNS lub komputer PC UDT (ultradźwiękowy detektor tętna) z głowicą szerokokątną : - rok produkcji 2009 2010 - głowica min 7-elementowa 2 MHz, - automatyczne wyciszenie zakłóceń kontaktowych, -regulacja głośności ręczna min 10 stopniowa i

automatyczna - zakres pomiaru tętna min 50-210 bpm, - zasilanie baterie lub akumulatory, -wyjście słuchawkowe, - czas pracy ciągłej 30 godzin, - wyświetlacz częstości tętna FHR LED, - wskaźnik stanu baterii, - wskaźnik uderzeń serca Videokolposkop : - rok produkcji 2009 2010 - głowica wideokolposkopu z ramieniem prostowodowym, - kolumna z ramieniem do mocowania monitora, -podstawa jezdna, monitor 15 LCD z wejściem video, - tacka z ramieniem mocowanym do kolumny, - obiektyw ZOOM F1.6-3.8, f = 4-88 mm, - kamera cyfrowa ¼ CCD; 795x596 pixeli, rozdzielczość 480 linii, - dwustrefowy oświetlacz pierścieniowy typu LED o bardzo długiej żywotności, powiększenie od 4x do 50 x, - pole widzenia od 6 mm do 75 mm, - odległość od obiektu od 100 mm do 300 mm, - elektroniczny filtr bezczerwienny, znacznik powiększania lub wielkość obiektu, - funkcja freeze - pamięć obrazu (zatrzymanie przyciskiem nożnym), - wyjście wideo S-VHS, CINCH, - zasięg pracy ramienia w poziomie - 500 mm, w pionie - 600 mm, pochylenie $\pm 30^\circ$, - pomiary planimetryczne, - funkcja red free, - funkcja autofocus lub regulacja manualna wyposażenie dodatkowe: - komputer z monitorem LCD lub notebook, - program do dokumentacji badań medycznych i kartoteka pacjentów, - dostęp do historii choroby, diagnoz, rozpoznań, - formularze badań specjalistycznych, - wydruk zaleceń, skierowań, recept, - archiwizacja i przeglądanie zdjęć, sekwencji wideo z urzędzeń medycznych, - archiwizacja danych na : CD DVD lub dyskach twardej Aparat do elektrochirurgii przeznaczony do zabiegów ginekologicznych : - rok produkcji 2009 2010 - elektroda neutralna silikonowa z kablem 5 m, - pedał 1-przyciskowy, - uchwyt elektrody 4 mm, wąski 2 przyc. z kablem 3 m, wtyk 3-bolc.,- kulka prosta 4 mm, dł. 100 mm, - półpętla 20 mm, dł. 100 mm, - półpętla 20x15 mm, dł. 100 mm - półpętla 10 mm, dł. 100 mm. Dane techniczne : - cięcie monopolarne z mocą max do 120W, koagulacja monopolarna z mocą min. 80W, - koagulacja bipolarna max do 80W, - zabezpieczenie przeciwporażeniowe Klasa I CF, - aparat z zabezpieczeniem przed impulsem defibrylacji zgodnie z normą EN 60601-1, - częstotliwość pracy generatora 400 kHz + - 10%, pobór mocy nie więcej niż 200 W, - regulacja mocy w zakresie do 20W co 1 krok (co 1 W), od 20 W do max mocy co 5 W, - odrębna regulacja nastawień dla koagulacji monopolarnej i cięcia monopolarnego, - wykrywanie nieprawidłowej pracy oraz sygnalizacja wizualna i dźwiękowa wykrytych nieprawidłowości, - autotest po uruchomieniu, - aparat z trzema gniazdami (gniazdo elektrody neutralnej, gniazdo monopolarne, gniazdo bipolarne), możliwość współpracy z laparoskopem Aparat do kriochirurgii : - rok produkcji 2009 2010 - zasilanie : aparat nieelektryczny, - czynnik roboczy Podtlenek azotu (N2 O) lub dwutlenek węgla (CO2) w stalowych butlach ciśnieniowych, - ciśnienie pracy 3,5 ÷ 5 MPa, - ciśnienie max 5,5 MPa, - sonda natryskowa 1 szt. - sondy kontaktowe 2 szt. (do wyboru przy instalacji), - wymiary aparatu 360 x 410 x 135 mm + - 10%, - ciężar - aparat 5 kg + - 10% -ciężar - obudowa butli 9 kg + - 10 Fotel ginekologiczny : - rok produkcji 2009 2010 konstrukcja : - kształtowniki stalowe pokryte lakierem proszkowym, - regulacja za pomocą sprężyn gazowych, - regulowany kąt pochylenia oparcia, - regulowany kąt pochylenia siedziska, - pozycja Trandelenburga, - pozycja leżąca Wyposażenie standardowe : -podkolanniki 2 szt., - uchwyty rąk 2 szt., - wysuwany pojemnik ze stali nierdzewnej pod siedziskiem, - uchylny stopień, Dane techniczne : - wymiary 900 x 1700 x 650 mm + - 10% - szerokość siedziska 600 mm + - 10% - kąt odchylenia oparcia 0 - 60% + -

10% - pozycja Trandelenburga 0-25% Elektroardiograf : - rok produkcji 2009 2010 - zapisy EKG w czasie rzeczywistym w trybie 3,6 i 12 odprowadzeń, - równoczesna rejestracja 12 odprowadzeń, - analiza i interpretacja wyników pomiarów EKG, - klawiatura alfanumeryczna, - klawiatura funkcyjna do bezpośredniego sterowania podstawowymi funkcjami aparatu, - detekcja stymulatora serca, - wbudowany ekran graficzny kolorowy, umożliwiający jednoczesny podgląd 12 kanałów EKG, - pamięć wewnętrzna min 300 badań, - zapis na papierze termicznym o szerokości papieru min 110 mm, - zasilanie sieciowe i akumulatorowe, akumulator bezobsługowy wraz z ładowarką wbudowany wewnątrz aparatu, - prędkość przesuwu papieru 5 10 25 50 mms, - czułość 2,55 10 20 mmMv, - filtr zakłóceń sieciowych 50/60 Hz, - filtr zakłóceń mięśniowych 25 Hz, - filtr zakłóceń mięśniowych 35 Hz, - filtr linii izoelektrycznej, - interfejs komunikacyjny USB, - możliwość podglądu badania z pamięci aparatu bez konieczności wydruku, - możliwość wydruku zapisu bezpośredniego na drukarce laserowej, - waga max 2,5 kg, - po 1 komplecie elektrod piersiowych przyssawkowych (6 szt.) i kończynowych klipsowych (4 szt.) dla dorosłych, - 1 komplet kabli Defibrylator sieciowo-akumulatorowy : - rok produkcji 20092010 - typ dwufazowy , - energia 105-360 J, - protokoły 5 protokołów energii, - ustawienia nominalne 200 J, 300 J, 300 J, - cykl wyładowań seria 3 wyładowań w odstępie 55 s, - obsługa automatyczna (Srock) i manualna, - prezentacja na ekranie : instrukcje tekstowe prowadzące przez proces resuscytacji, wskaźnik stanu baterii, wskaźnik serwisu, wskaźnik elektrod, wyświetlacz tekstu, wyświetlacz EKG, - wskaźniki : wskaźnik RescueReady, elektromagnetyczny wskaźnik gotowości aparatu, - wyładowanie synchroniczne : wbudowana automatyczna funkcja synchronizacji, - detekcja rytmu stymulatora; - opcja pediatryczna z zastosowaniem specjalnych elektrod pediatrycznych, - akumulatory : gwarancja 1 rok lub dwa 12 godzin użycia, - pamięć wewnętrzna : zapis EKG wraz ze zdarzeniami , - rejestrowane dane : przebieg całości akcji ratowania życia Spirometr : - rok produkcji 2009/2010 - mobilny z pełną klawiaturą alfanumeryczną zapewniający wykonanie testów : spirometria wolna, spirometria dynamiczna, - badanie przepływ objętości, test MVV, - wbudowany w obudowę komputer z ekranem LCD, - drukarka komputerowa lub termiczna, - programowanie weryfikujące prawidłowość wykonania badań zgodnie ze standardem ERS, zakresy pomiarowe : - głowica pneumatograficzna zakres : 0-101 - dokładność : - 3% lub +- 50 ml, - rozdzielczość : 25 ml +- 15 mls - przepływ : 0 +- 16 ls, - głowica pneumatograficzna wymienna dla każdego pacjenta i łatwo sterylizowana w całości, Spirometria : - VT, BF, ERV, IC, VC, FEV1%VC, krzywa przepływ -objętość, FEV 1, FVC EX, PEF, MEF 75, MEF 50, MEF 25, FEF 25 75, MEF 50%FVC EX, FEV 1%FVC EX, FVC IN, PIF, MIF 50 - max dowolna wentylacja minutowa MVV, BF, BR, - możliwość porównania wyników badań przed i po leku, - zegar czasu rzeczywistego, - możliwość porównania zamierzonych wartości z min 25 testów oraz prezentacji i wydruku w postaci trendów, - możliwość porównania wyników testów z wartościami należnymi, - możliwość projektu własnego nagłówka, - możliwość transmisji wyników do PC -program w wyposażeniu.

II.1.4) Czy przewiduje się udzielenie zamówień uzupełniających: nie.

II.1.5) Wspólny Słownik Zamówień (CPV): 33.10.00.00-1, 33.12.41.00-6.

II.1.6) Czy dopuszcza się złożenie oferty częściowej: nie.

II.1.7) Czy dopuszcza się złożenie oferty wariantowej: nie.

II.2) CZAS TRWANIA ZAMÓWIENIA LUB TERMIN WYKONANIA: Okres w dniach: 30.

SEKCJA III: INFORMACJE O CHARAKTERZE PRAWNYM, EKONOMICZNYM, FINANSOWYM I TECHNICZNYM

III.1) WADIUM

Informacja na temat wadium: Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium

III.2) ZALICZKI

Czy przewiduje się udzielenie zaliczek na poczet wykonania zamówienia: nie

III.3) WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIANIA TYCH WARUNKÓW

III.3.2) Wiedza i doświadczenie

Opis sposobu dokonywania oceny spełniania tego warunku

1. Spełnienie warunków opisanych w części VII SIWZ należy potwierdzić poprzez złożenie stosownych oświadczeń oraz przedłożenie dokumentów, o których mowa w rozdziale IX i X SIWZ
2. Ocena spełnienia warunków wymaganych od Wykonawców zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia
3. Kompletność oferty - oferta musi zawierać wszystkie dokumenty i załączniki wymagane od Wykonawcy wymienione w SIWZ
4. Z treści oświadczeń i załączonych do oferty dokumentów musi wynikać jednoznacznie, iż Wykonawca spełnił warunki.
5. Niespełnienie warunków spowoduje wykluczenie Wykonawcy

III.4) INFORMACJA O OŚWIADCZENIACH LUB DOKUMENTACH, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ NIEPODLEGANIA WYKLUCZENIU NA PODSTAWIE ART. 24 UST. 1 USTAWY

III.4.1) W zakresie wykazania spełniania przez wykonawcę warunków, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy, oprócz oświadczenia o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu, należy przedłożyć:

- wykaz wykonanych, a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanych, dostaw lub usług w zakresie niezbędnym do wykazania spełniania warunku wiedzy i doświadczenia w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert albo wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, oraz załączeniem dokumentu potwierdzającego, że te dostawy lub usługi zostały wykonane lub są wykonywane należycie
- opłaconą polisę, a w przypadku jej braku inny dokument potwierdzający, że wykonawca jest

ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia

Wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełnienia warunków udziału w postępowaniu na zdolność finansową innych podmiotów, przedkłada informację banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, dotyczącą podmiotu, z którego zdolności finansowej korzysta na podstawie art. 26 ust. 2b ustawy, potwierdzającą wysokość posiadanych przez ten podmiot środków finansowych lub jego zdolność kredytową, wystawioną nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert.

III.4.2) W zakresie potwierdzenia niepodlegania wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy, należy przedłożyć:

- oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia
- aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert, a w stosunku do osób fizycznych oświadczenie w zakresie art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy

III.4.3) Dokumenty podmiotów zagranicznych

Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, przedkłada:

III.4.3.1) dokument wystawiony w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że:

- nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo składania ofert

III.6) INNE DOKUMENTY

Inne dokumenty niewymienione w pkt III.4) albo w pkt III.5)

deklaracja zgodności lub certyfikat CE dla każdego z urządzeń będącego przedmiotem zamówienia, dla którego taka deklaracja lub certyfikat jest wymagany, w celu potwierdzenia spełniania wymogów wynikających z dyrektyw Unii Europejskiej, oświadczenie, że Wykonawca udzieli 36 miesięcznej gwarancji na przedmiot dostawy, dokumenty potwierdzające autoryzację serwisową wydaną przez producenta dla każdego z urządzeń, pierwszą stroną instrukcji obsługi potwierdzającą, że jest w języku polskim dla każdego z urządzeń, dokumenty charakteryzujące oferowany sprzęt np. prospekty, foldery lub inne posiadane dokumenty

III.7) Czy ogranicza się możliwość ubiegania się o zamówienie publiczne tylko dla wykonawców, u których ponad 50 % pracowników stanowią osoby niepełnosprawne: nie

SEKCJA IV: PROCEDURA

IV.1) TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

IV.1.1) Tryb udzielenia zamówienia: przetarg nieograniczony.

IV.2) KRYTERIA OCENY OFERT

IV.2.1) Kryteria oceny ofert: najniższa cena.

IV.2.2) Czy przeprowadzona będzie aukcja elektroniczna: nie.

IV.3) ZMIANA UMOWY

Czy przewiduje się istotne zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy: nie

IV.4) INFORMACJE ADMINISTRACYJNE

IV.4.1) Adres strony internetowej, na której jest dostępna specyfikacja istotnych warunków zamówienia: www.poczesna.pl

Specyfikację istotnych warunków zamówienia można uzyskać pod adresem: Urząd Gminy Poczesna, ul. Wolności 2, 42-262 Poczesna.

IV.4.4) Termin składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu lub ofert: 17.03.2010 godzina 09:30, miejsce: Urząd Gminy Poczesna, ul. Wolności 2 pok.28.

IV.4.5) Termin związania ofertą: okres w dniach: 30 (od ostatecznego terminu składania ofert).

IV.4.16) Informacje dodatkowe, w tym dotyczące finansowania projektu/programu ze środków Unii Europejskiej: Regionalny Program Operacyjny Województwa Śląskiego.

IV.4.17) Czy przewiduje się unieważnienie postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku nieprzyznania środków pochodzących z budżetu Unii Europejskiej oraz niepodlegających zwrotowi środków z pomocy udzielonej przez państwa członkowskie Europejskiego Porozumienia o Wolnym Handlu (EFTA), które miały być przeznaczone na sfinansowanie całości lub części zamówienia: nie