Numer referencyjny postępowania:

**WSZ-EP-13/2025**

**Załącznik nr 2 do SWZ**

I. Opis przedmiotu zamówienia

* + 1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa ambulansu transportowego typu B do 3,5 t na potrzeby Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego w Koninie o parametrach technicznych zgodnych z wymaganiami opisanymi w załączniku nr 3.

1.2. Wymagania w zakresie przedmiotu zamówienia.

1.2.1. Zamawiający wymaga zaoferowania fabrycznie nowego, nieużywanego, wyprodukowanego nie wcześniej niż w roku 2024 ambulansu transportowego typu B do 3,5 t z zabudową części medycznej spełniające wymogi polskiej normy PN-EN 1789 lub równoważne.

1.2.2. Oferowany ambulans musi posiadać fabrycznie nowe wyposażenie, wolne od wad, objęte gwarancją producenta, spełniające wymagania ustawy z dnia 20 czerwca 1997r. Prawo o ruchu drogowym (tj. Dz. U. 2024 poz. 1251 ze zm.), rozporządzenia Ministra Infrastruktury z dnia 31 grudnia 2002r. w sprawie warunków technicznych pojazdów oraz zakresu ich niezbędnego wyposażenia (tj. Dz.U. 2024 poz. 502 ze zm.), obowiązujących norm PN-EN 1789 dla środka transportu drogowego do 3,5 t oraz PN-EN 1865 (wymagania dotyczące noszy i innego sprzętu medycznego do przemieszczania pacjenta stosowanego w ambulansach drogowych) lub równoważne

1.2.3. Minimalne wymagania dotycząceambulansu, przedziału medycznego oraz sprzętu medycznego zawiera załącznik nr 3 stanowiący opis wymaganych parametrów technicznych i użytkowych przedmiotu zamówienia.

1.2.4. Oferowany ambulans wraz z zabudową medyczną musi posiadać świadectwo homologacji pojazdu skompletowanego (wydane zgodnie z rozporządzeniem Ministra Infrastruktury z dnia 2 sierpnia 2023 r. w sprawie homologacji typu pojazdów (Dz. U. z 2023 r., poz. 1651). podsumowanie Badań oraz Certyfikat Zgodności zgodnie z PN-EN 1789 lub równoważne. Homologacja oferowanego ambulansu musi umożliwiać rejestrację w Polsce.

1.2.5. Sprzęt medyczny musi być zgodny z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz. U. z 2024 r., poz. 1620 ze zm.) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych ,  zmiany dyrektywy [2001/83/WE](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgmzrgays44dboaxdcmjqgqzdinjs&refSource=hyp), rozporządzenia (WE) nr [178/2002](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgmzqg42c44dboaxdcmjqgqzdimrv&refSource=hyp) i rozporządzenia (WE) nr [1223/2009](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrrge2tgnjvgm4tsltqmfyc4mjsgq4temjqgu&refSource=hyp) oraz uchylenia dyrektyw Rady [90/385/EWG](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgnbrgazs44dboaxdcmjqgqztinjq&refSource=hyp) i [93/42/EWG](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgnbrgyzs44dboaxdcmjqgqztkmbx&refSource=hyp) (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, [str. 1](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytcmjsgqzdoltqmfyc4mzyg4ydgnzvgi&refSource=hyp), z późn. zm.)

1.2.6. Zaoferowane wyposażenie i sprzęt medyczny muszą posiadać dokumenty dopuszczające do obrotu i używania w Polsce oraz spełniać wymagania określone przepisami ustawy

 z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2024 r., poz. 1620 ze zm.) oraz rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych,  zmiany dyrektywy [2001/83/WE](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgmzrgays44dboaxdcmjqgqzdinjs&refSource=hyp), rozporządzenia (WE) nr [178/2002](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgmzqg42c44dboaxdcmjqgqzdimrv&refSource=hyp) i rozporządzenia (WE) nr [1223/2009](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrrge2tgnjvgm4tsltqmfyc4mjsgq4temjqgu&refSource=hyp) oraz uchylenia dyrektyw Rady [90/385/EWG](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgnbrgazs44dboaxdcmjqgqztinjq&refSource=hyp) i [93/42/EWG](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrvgaytgnbrgyzs44dboaxdcmjqgqztkmbx&refSource=hyp) (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, [str. 1](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytcmjsgqzdoltqmfyc4mzyg4ydgnzvgi&refSource=hyp), z późn. zm.)

1.2.7. Dostarczony ambulans oraz sprzęt medyczny powinien być nowy i nieużywany, bez defektów, błędów konstrukcyjnych, wykonawczych i innych wad technicznych, które mogłyby się ujawnić podczas jego użytkowania.

1.2.8. Wykonawca zapewni dla oferowanego ambulansu pełen serwis gwarancyjny i pogwarancyjny zabudowy medycznej oraz pełny serwis gwarancyjny ~~pojazdu bazowego~~ ambulansu w Autoryzowanej Stacji Obsługi.

1.2.9. Wymagane są następujące minimalne okresy gwarancji liczone od daty podpisania przez strony protokołu zdawczo – odbiorczego bez zastrzeżeń:

1. mechaniczna na ambulans– min. 24 miesiące bez limitów kilometrów,
2. powłoka lakiernicza – min. 36 miesięcy,
3. perforacja korozyjna elementów nadwozia – min. 144 miesięcy
4. na zabudowę przedziału medycznego i wyposażenie – min 24 miesięcy
	* 1. Pakiet ubezpieczenia (AC,OC,NNW , Asisstance ) przedmiotu umowy na okres 12 miesięcy

obejmujący m.in.:

-OC
-AC - pełen zakres All-Risk
   - stała suma ubezpieczenia
  - brak konsumpcji sumy ubezpieczenia
   naprawa w ASO
 - wyposażenie dodatkowe (wyposażenie karetki)

 -Assistance - holowanie na Polskę bez limitu
 -Ubezpieczenie szyb - oryginalne szyby
 - NNW - 20 tysięcy jest to suma ubezpieczenia przypadająca na kierowcę i na każdego pasażera po 20 tys. ( zgodnie z ilością miejsc wpisaną w dowodzie  rejestracyjnym).