

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

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

I. Przedmiot zamówienia: Pojazd sanitarny 1-noszowy

II. Zamówienie gwarantowane:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	Pojazd sanitarny 1-noszowy	szt.	40

Zamówienie opcjonalne:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	J.m.	Ilość
1	Pojazd sanitarny 1-noszowy	szt.	40

III. CPV: 34114121-3 Karetki

IV. Oferty częściowe: NIE DOTYCZY

V. Wymogi techniczne:

Przedmiotem zamówienia jest dostawa Pojazdu sanitarnego 1-noszowego zwanego dalej Ambulansem. Ambulans przeznaczony do wykonywania przez Wojsko Polskie zabezpieczenia medycznego działań żołnierzy. W jego wnętrzu planowane jest wykonywanie podstawowego leczenia i monitorowania pacjentów.

1. Wymagania ogólne, wymagania techniczne dla pojazdu bazowego, nadwozia i przedziału medycznego:

zgodnie z załącznikiem nr 1 do OPZ - WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM WYMAGAŃ OGÓLNYCH, POJAZDU BAZOWEGO, NADWOZIA I PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO.

2. Wymagania techniczne dla wyrobów medycznych:

zgodnie z załącznikiem nr 2 do OPZ - WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA DOTYCZĄCE WYPOSAŻENIA AMBULANSU W WYROBY MEDYCZNE.

Wyposażenie pojazdu sanitarnego 1-noszowego w wyroby medyczne:

- Nosze główne – 1 kpl.;
- Transporter noszy – 1 kpl.;
- Krzeselko kardiologiczne – 1 kpl.;
- Nosze podbierające – 1 kpl.;
- Nosze miękkie typu płachtowego – 1 kpl.;
- Nosze ewakuacyjne typu SKED – 1 kpl.;
- Materac próżniowy podciśnieniowy dla dorosłych – 1 kpl.;
- Zestaw szyn próżniowy – 1 kpl.;
- Deska ortopedyczna dla dorosłych z unieruchomieniem głowy i pasami – 1 kpl.;
- Deska ortopedyczna pediatryczna – 1 kpl.;
- Ssak elektryczny akumulatorowy przenośny – 1 kpl.;
- Przenośne urządzenie do odsysania (ssak ręczny) – 1 kpl.;
- Defibrylator przenośny z kardiowersją – 1 kpl.;
- Respirator transportowy – 1 kpl.;
- Przenośny zestaw tlenowy do respiratora transportowego – 1 kpl.;
- Zestaw do infuzji – 1 kpl.;

17. Zestaw unieruchamiający do złamań – 1 kpl.;
18. Zestaw unieruchamiający górny szyjny odcinek kręgosłupa – 1 kpl.;
19. Urządzenie do ewakuacji – 1 kpl.;
20. Zestaw odzieży ochronnej – 2 kpl.;
21. Worek samorozprężalny – 1 kpl.;
22. Aparat do ręcznego pomiaru ciśnienia krwi – 1 kpl.;
23. Urządzenie do oznaczania glukozy we krwi – 1 kpl.;
24. Latarka diagnostyczna – 1 szt.;
25. Termometr elektroniczny – 1 szt.;
26. Zestaw do segregacji TRIAGE – 1 kpl.;
27. Worek na zwłoki – 1 szt.;
28. Worek na wymiociny – 5 szt.;
29. Worek na mocz – 1 szt.;
30. Worek na odpady medyczne – 10 szt.;
31. Pojemnik na zużyte materiały ostre – 1 szt.;
32. Rękawiczki ochronne sterylne rozmiar L – 5 par;
33. Rękawiczki ochronne nitrylowe jednorazowe niesterylne – 100 par;
34. Latarka czołowa – 1 szt.;
35. Koc flizelinowy (jednorazowy) – 2 szt.;
36. Koc bawełniany – 2 szt.;

VI. Usługi dodatkowe: dostawa do siedziby Zamawiającego na koszt Wykonawcy.

VII. Termin realizacji:

Termin obowiązywania umowy: od dnia podpisania umowy do dn. 30.11.2028 r.

Termin realizacji zamówienia gwarantowanego zależnie od ilości pojazdów w umowie realizacyjnej:

a) Jednorazowo do 10 pojazdów - 90 dni kalendarzowych,

- w roku 2025 nie później niż 31.10.2025 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa jako pierwszy,
- w roku 2026 nie później niż 30.10.2026 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2027 nie później niż 29.10.2027 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2028 nie później niż 31.10.2028 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,

b) Jednorazowo od 11 – 20 pojazdów - 120 dni kalendarzowych

- w roku 2025 nie później niż 31.10.2025 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa jako pierwszy,
- w roku 2026 nie później niż 30.10.2026 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2027 nie później niż 29.10.2027 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2028 nie później niż 31.10.2028 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,

Jednorazowo od 21 – 40 pojazdów - 150 dni kalendarzowych

- w roku 2025 nie później niż 31.10.2025 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa jako pierwszy,
- w roku 2026 nie później niż 30.10.2026 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2027 nie później niż 29.10.2027 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2028 nie później niż 31.10.2028 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,

Termin realizacji zamówienia opcjonalnego: zależnie od ilości pojazdów w umowie realizacyjnej:

Jednorazowo do 10 pojazdów - 90 dni kalendarzowych

- w roku 2025 nie później niż 28.11.2025 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa jako pierwszy,
- w roku 2026 nie później niż 27.11.2026 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2027 nie później niż 30.11.2027 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2028 nie później niż 30.11.2028 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,

Jednorazowo od 11 – 20 pojazdów - 120 dni kalendarzowych

- w roku 2025 nie później niż 28.11.2025 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa jako pierwszy,
- w roku 2026 nie później niż 27.11.2026 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2027 nie później niż 30.11.2027 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2028 nie później niż 30.11.2028 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,

Jednorazowo od 21 – 40 pojazdów - 150 dni kalendarzowych

- w roku 2025 nie później niż 28.11.2025 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa jako pierwszy,

- w roku 2026 nie później niż 27.11.2026 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2027 nie później niż 30.11.2027 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,
- w roku 2028 nie później niż 30.11.2028 r. w zależności od tego, który z ww. terminów upływa pierwszy,

VIII. Miejsce dostawy:

Przedmiot umowy - Wykonawca dostarczy do Zamawiającego przedmiot umowy na adres:
Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów.

IX. Wymagania dotyczące dokumentacji przedmiotu zamówienia na etapie składania oferty (nie dotyczy wyrobów medycznych):

1. Oświadczenie, że przedmiot oferty jest fabrycznie nowy, kompletny i gotowy do użytkowania zgodnie z przeznaczeniem, bez żadnych dodatkowych zakupów oraz nie starszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy.
2. Oświadczenie, że sprzęt techniczny i wyposażenie dodatkowe przedmiotu oferty jest fabrycznie nowe, kompletne i gotowe do użytkowania zgodnie z instrukcją użytkowania oraz przeznaczeniem bez żadnych dodatkowych zakupów oraz wyprodukowane w roku dostawy bądź w roku poprzedzającym dostawę.
3. Dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego tj. foldery lub prospekty lub instrukcje lub dokumentacja techniczna producenta lub zdjęcia lub etykiety lub deklaracje.
 Powyższe podmiotowe środki dowodowe należy wskazać w zakresie i na zasadach określonych w załączniku nr 1 do OPZ - WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM WYMAGAŃ OGÓLNYCH, POJAZDU BAZOWEGO, NADWOZIA I PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO.
4. Certyfikat Zgodności z normą PN-EN 1789 wystawiony na podstawie sprawozdania/raportu z badań przeprowadzonych przez uprawnione jednostki badawcze zgodnie z normą PN-EN 1789 obowiązującą na dzień wystawienia certyfikatu zgodności. Dokument musi potwierdzać m.in. uzyskanie pozytywnego wyniku badań wytrzymałościowych pojazdu wykonanych przez akredytowaną jednostkę badawczą na potwierdzenie wymogu Ambulans typ B – zabudowa nadwozia zgodnie z normą PN-EN 1789: 2021-02 dla pojazdów sanitarnych tego typu.
5. Wykaz autoryzowanych stacji obsługi (ASO) w każdym województwie realizujących przeglądy techniczne pojazdu bazowego.
 Poprzez wykaz autoryzowanych stacji obsługi (ASO) Zamawiający rozumie listę z nazwami i adresami usługodawców, świadczących usługi naprawy i konserwacji pojazdów, którzy działają w systemie dystrybucji utworzonym przez dostawcę pojazdu bazowego.
6. Oświadczenie Wykonawcy o dostępności części zamiennych dla przedmiotu oferty przez co najmniej 10 lat po zakończeniu produkcji wyrobu finalnego.
7. Wizualizacja 3D lub zdjęcia oferowanej zabudowy przedziału medycznego.
8. Wizualizacja 3D lub zdjęcia oferowanej sygnalizacji świetlno – dźwiękowej oraz uprzywilejowania w ruchu.
9. Wypełniony załącznik nr 1 do OPZ WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM WYMAGAŃ OGÓLNYCH, POJAZDU BAZOWEGO, NADWOZIA I PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO.
10. Wypełniony załącznik nr 2 do OPZ WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA DOTYCZĄCE WYPOSAŻENIA PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO W WYROBY MEDYCZNE.

X. Wymagania dotyczące dokumentacji wyrobów medycznych na etapie składania oferty:

1. Oświadczenie, że wyroby medyczne stanowiące przedmiot oferty są fabrycznie nowe tj. wytworzone (wyprodukowane) przez fabrykę (zakład przemysłowy), które przed nabyciem nie były wprowadzone do obrotu, kompletne i gotowe do używania zgodnie z instrukcją używania bez żadnych dodatkowych zakupów oraz wyprodukowane w roku dostawy bądź w roku poprzedzającym dostawę.
2. Oświadczenie, że wyroby medyczne będące na wyposażeniu ambulansu są zgodne z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych oraz posiadają dokumenty dopuszczające do obrotu i używania w Polsce oraz spełniają wymagania określone przepisami ww. ustawy.
3. Oświadczenie, że serwis w okresie gwarancji będzie świadczony przez podmioty posiadające uprawnienie nadane przez wytwórcę, autoryzowanego przedstawiciela, importera lub dystrybutora wyrobów lub podmiot znajdujący się w wykazie podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonania tych czynności lub podmiot posiadający upoważnienie

od wytwórcy lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonania tych czynności („autoryzowany serwis”), wraz z wykazem punktów serwisowych.

4. Autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski - załączyć wykaz autoryzowanych punktów serwisowych.
Poprzez wykaz autoryzowanych punktów serwisowych na terenie Polski Zamawiający rozumie listę z nazwami i adresami przedsiębiorców, których działalność gospodarcza obejmuje wykonywanie usług serwisu autoryzowanego dla wyrobów medycznych dostarczanych z przedmiotem oferty.
5. Dokumenty potwierdzające, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania Zamawiającego tj. foldery lub prospekty lub instrukcje lub dokumentacja techniczna producenta lub zdjęcia lub etykiety (nie dotyczy wyrobów medycznych wymienionych w pkt. V.2.8, pkt. V.2.12, pkt. V.2.16-21, pkt. V.2.24-36).
Powyższe przedmiotowe środki dowodowe należy wskazać w zakresie i na zasadach określonych w załączniku nr 2 do OPZ - WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA DOTYCZĄCE WYPOSAŻENIA AMBULANSU W WYROBY MEDYCZNE.
6. Deklaracja zgodności wyrobu medycznego (nie dotyczy wyrobów medycznych wymienionych w pkt. V.2.8, pkt. V.2.12, pkt. V.2.16-21, pkt. V.2.24-36).
7. Certyfikat zgodności wyrobu medycznego jeśli wyrób medyczny jest klasy I(s), I (m), IIa lub wyższej (nie dotyczy wyrobów medycznych wymienionych w pkt. V.2.8, pkt. V.2.12, pkt. V.2.16-21, pkt. V.2.24-36).
8. Deklaracja zgodności wyrobu medycznego używanego do diagnostyki in vitro.
9. Certyfikat zgodności wyrobu medycznego używanego do diagnostyki in vitro jeśli wyrób medyczny do diagnostyki in vitro jest klasy B lub wyższej.

XI. Wymagania dotyczące dokumentacji technicznej przedmiotu zamówienia na etapie realizacji umowy:

1. Dokumentacja techniczna przedmiotu zamówienia (DT) musi zawierać wszystkie niezbędne informacje dotyczące przeznaczenia, budowy, zasad działania, danych taktyczno – technicznych, ukończenia, konfiguracji, oraz odbioru i użytkowania przedmiotu zamówienia.
2. W skład DT opracowanej na podstawie „Decyzji Nr 155/MON Ministra Obrony Narodowej z dnia 07 listopada 2022 roku w sprawie zarządzania prawami własności intelektualnej powstałymi w wyniku realizacji projektów na rzecz resortu obrony narodowej oraz dokumentacją techniczną sprzętu wojskowego (Dz. Urz. MON, poz. 181) muszą wchodzić co najmniej:

w zakresie Dokumentacji Użytkowania:

- a. Instrukcja Użytkowania (IU);
- b. Instrukcja Obsługiwania Technicznego (IOT);
- c. Książka Urządzenia (KU);
- d. Program Szkolenia Personelu Użytkującego i Naprawiającego SpW (PSP) – jeśli występuje;
- e. Kryteria Wyszczególnienia Obsług i Zespołów Naprawczych (KW) – jeśli występuje;

w zakresie Dokumentacji Zabezpieczenia:

- a. Instrukcja Naprawy (IN);
- b. Warunki Utylizacji (WU);
- c. Katalog Części Zamiennych (KCZ);
- d. Dokumentacja Techniczna Aparatury Kontrolno-Pomiarowej (DT AKP) – jeśli występuje;
- e. Wykaz Zestawów Części Zamiennych (WZCZ) – jeśli występuje;

3. DT musi być wykonana w wersji elektronicznej (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym) oraz w wersji papierowej.
4. Forma elektroniczna DT powinna umożliwiać zobrazowanie dokumentacji na urządzeniach informatycznych (stacjonarnych i przenośnych) bez konieczności stosowania specjalnego oprogramowania. Dokumentacja powinna być wykonana w dwóch formatach. Pierwszy uniemożliwiający dokonywania zmian, drugi pozwalający na ich wprowadzanie.
5. Ambulans musi być przystosowany do przewożenia środkami transportu kołowego, kolejną, transportem lotniczym oraz transportem morskim, zgodnie z NO-10-A002:2015.

6. DT musi zawierać informacje dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania ambulansu do transportu lotniczego zgodnie z zapisami instrukcji DU-4.2.2(B) Zasady przewozu wojsk oraz sprzętu wojskowego transportem lotniczym.
7. W zakresie transportu lotniczego ambulans musi spełniać wymogi w zakresie uzyskania certyfikatu ATTILA (Air Transportability Test Loading Activity). W tym celu Wykonawca musi wypełnić aktualnie obowiązujący formularz certyfikacyjny (dostępny w Transport i Ruchu Wojsk - Centrum Koordynacji Ruchu Wojsk Inspektoratu Wsparcia Sił Zbrojnych RP – TiRW-CKRW) i przesłać go na adres e-mail TiRW-CKRW (pl_nmcc@ron.mil.pl). Ponadto w procesie certyfikacji Wykonawca zobowiązany jest do udzielenia wszelkich informacji oraz ewentualnego wykonania dodatkowych testów, jakie będą wymagane przez agencję certyfikującą. Dokumentacja wymagana w procesie certyfikacji powinna być wykonana w języku angielskim. Wykonawca odpowiedzialny jest za uzgodnienie przesłanych danych z TiRW-CKRW.
8. DT musi zawierać informacje dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania ambulansu do transportu morskiego zgodnie z zapisami instrukcji DU-4.4.3(B) Zasady przewozu wojsk oraz środków zaopatrzenia transportem morskim.
9. DT musi zawierać informacje dotyczące czynności niezbędnych do przygotowania ambulansu do transportu kolejowego zgodnie z zapisami instrukcji DU-4.4.1 (B) Zasady przewozu wojsk transportem kolejowym.
10. Ambulans w zakresie transportu kolejowego musi być przystosowany do przewozu na standardowych dostępnych na rynku wagonach (platformach) oraz mieć wykonaną „Kartę szkicownika”, wg zasad określonych w STANAG 2468 ed. 2 – AmovP-4(A). Jeżeli spełnienie tego wymagania wymusza wcześniejsze przygotowanie do transportu kolejowego, to czas tego przygotowania nie może przekroczyć 1 h.
11. DT w wersji elektronicznej (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym) oraz w wersji papierowej musi być dostarczona zgodnie z poniższym zestawieniem:

	Nazwa dokumentu	Zamawiający (1 egz. na umowę realizacyjną)	Instytucja ekspercka (1 egz. umowę realizacyjną)	Organ logistyczny (1 egz. na umowę realizacyjną)	Użytkownik końcowy (do każdego egz. wyrobu)
Dokumentacja Użytkowania	Instrukcja Użytkowania (IU)	1	1	1	1
	Instrukcja Obsługiwania Technicznego (IOT)	1	1	1	1
	Książka Urządzenia (KU)	1	1	1	1
	Program Szkolenia Personelu Użytkującego i Naprawiającego SpW (PSP) - jeśli występuje	1	1	1	1
	Kryteria Wyszakolenia Obsług i Zespołów Naprawczych (KW) - jeśli występuje	1	1	1	1
Dokumentacja Zabezpieczenia	Instrukcja Naprawy (IN)	1	1	1	1
	Warunki Utylizacji (WU)	1	1	1	1
	Katalog Części Zamiennych (KCZZ)	1	1	1	1
	Dokumentacja-Techniczna Aparatury Kontrolno-Pomiarowej (DT AKP) - jeśli występuje	1	1	1	1
	Wykaz Zestawów Części Zamiennych (WZCZZ) - jeśli występuje	1	1	1	1

12. DT przedmiotu umowy wymieniona w punkcie XI.11. wraz z wykazem numerów rejestracyjnych pojazdów oraz ich numerami VIN Wykonawca najpóźniej do 30 dni po podpisaniu protokołu odbioru przedmiotu umowy musi być przesłana w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym) na adres:
 - a. Zarząd Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Rodzajów Wojsk Dowództwa Generalnego Rodzajów Sił Zbrojnych, ul. Leskiego 7, 00-909 Warszawa (Instytucja Ekspercka).
 - b. Szefostwo Wojskowej Służby Zdrowia Inspektoratu Wsparcia Sił Zbrojnych, ul. Dwernickiego 1, 85-915 Bydgoszcz (Organ Logistyczny).
13. Wykonawca w dniu dostawy przedmiotu zamówienia musi przekazać Zamawiającemu oprócz DT wymienionej w punkcie XI.11. również:
 - a. Wykaz wyposażenia Pojazdu sanitarnego 1-nosowego z podziałem na wyposażenie w wyroby medyczne oraz pozostałe wyposażenie.

- b. Wykaz czynności obsługowych realizowanych w ramach planowych przeglądów technicznych pojazdu bazowego przy danym przebiegu lub upływie określonego czasu wraz z wykazem części zamiennych i środków materiałowych w tym filtrów i mps niezbędnych do ich wykonania.
 - c. Wykaz płynów eksploatacyjnych pojazdu z informacją o pojemnościach układów oraz zastosowanych w nich produktach.
 - d. Dokument potwierdzający zgodność z Normą NO-80-A200:2021 użytych do malowania nadwozia produktów.
 - e. Wykaz użytych do malowania nadwozia pojazdu farb, podkładów, utwardzaczy, lakierów i rozpuszczalników z podaniem kodów producenta (w tym kod RAL farby zielonej) oraz ilości tych produktów niezbędnych do pomalowania jednego pojazdu.
 - f. Karta gwarancyjna Pojazdu sanitarnego 1-nosowego z wykazem punktów serwisowych.
 - g. Wypełniona karta informacyjna;
 - h. Dla wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym), wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym:
 - deklaracje zgodności;
 - certyfikaty zgodności (jeśli dotyczą).
 - i. Dokumentacja techniczna niezbędna do zgłoszenia urządzeń do wojskowego dozoru technicznego (WDT) jeśli dostarczone urządzenia spełniają warunki określone w Rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 7 grudnia 2012 r. w sprawie rodzajów urządzeń technicznych podlegających dozorowi technicznemu.
 - j. Deklaracja Zgodności OiB.
 - k. Świadectwo Zgodności CoC (Certificate of Conformity).
14. Wykonawca w dniu dostawy przedmiotu zamówienia musi przekazać Użytkownikowi końcowemu wskazanemu przez Zamawiającego do każdego egzemplarza wyrobu oprócz DT wymienionej w punkcie XI.11. również:
- a. Wykaz wyposażenia Pojazdu sanitarnego 1-nosowego z podziałem na wyposażenie w wyroby medyczne oraz pozostałe wyposażenie. Wykaz musi zawierać numery seryjne wyrobów medycznych jeśli takowe posiadają i są zawarte w paszportach technicznych.
 - b. Wykaz czynności obsługowych realizowanych w ramach planowych przeglądów technicznych pojazdu bazowego przy danym przebiegu lub upływie określonego czasu wraz z wykazem części zamiennych i środków materiałowych w tym filtrów i mps niezbędnych do ich wykonania.
 - c. Karta gwarancyjna Pojazdu sanitarnego 1-nosowego z wykazem punktów serwisowych.
 - d. Skrócona instrukcja obsługi i BHP w formie załaminowanej.
 - e. Instrukcje użytkowania w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym), w języku polskim dla wyposażenia technicznego wchodzącego w skład wyposażenia Pojazdu sanitarnego 1-nosowego.
 - f. Instrukcje używania w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym), w języku polskim dla wyrobów medycznych wchodzącego w skład wyposażenia Pojazdu sanitarnego 1-nosowego.
 - g. Paszporty techniczne dla wyrobów medycznych i wyrobów do diagnostyki in vitro zawierające:
 - wpis o wykonaniu przeglądu zerowego urządzenia (jeśli jest wymagany);
 - wpis o terminie kolejnego przeglądu okresowego (jeśli jest wymagany);
 - wykaz wyposażenia (jeśli jest dołączone).
 - h. Dla wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro wykazy punktów serwisowych oraz wykazy dostawców części zamiennych w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym).
 - i. Dla wyrobów medycznych i wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym), wraz z tłumaczeniem w przypadku oryginału w języku obcym:
 - deklaracje zgodności;
 - certyfikaty zgodności (jeśli dotyczą).
 - j. Dokumentacja techniczna niezbędna do zgłoszenia urządzeń do wojskowego dozoru technicznego (WDT) jeśli dostarczone urządzenia spełniają warunki określone w Rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 7 grudnia 2012 r. w sprawie rodzajów urządzeń technicznych podlegających dozorowi technicznemu (w formie papierowej oraz na nośniku elektronicznym (nośnik CD/DVD lub inny nośnik uzgodniony z Zamawiającym)).

XII. Wymagania gwarancyjne oraz wymagania w zakresie serwisowania:

1. Dostarczony pojazd musi być wolny od wad oraz spełniać warunki opisane w Ustawie Prawo o ruchu drogowym.
2. Ambulans musi być objęty gwarancją na okres:
 - a. co najmniej 24 miesiące (bez limitu kilometrów) na pojazd bazowy na którym została wykonana zabudowa w tym podzespoły mechaniczne, elektryczne i elektroniczne;
 - b. co najmniej 24 miesiące na zabudowę i wyposażenie pojazdu po zabudowie;
 - c. co najmniej 24 miesiące na wyroby medyczne stanowiące wyposażenie ambulansu;
 - d. co najmniej 24 miesiące na sprzęt łączności i instalację;
 - e. co najmniej 36 miesięcy na urządzenia uprzywilejowania pojazdu;
 - f. co najmniej 36 miesięcy na opony z zachowaniem zasad montażu opon wyprodukowanych nie później niż 52 tygodnie od końcowego terminu realizacji umowy;
 - g. co najmniej 36 miesięcy na powłokę lakierniczą;
 - h. co najmniej 60 miesięcy na perforację;licząc od daty odbioru przedmiotu umowy przez Zamawiającego.
3. Wykonawca musi określić warunki gwarancji w książce gwarancyjnej ambulansu.
4. Gwarancji muszą podlegać wszystkie podzespoły z wyłączeniem materiałów eksploatacyjnych wymienianych na koszt Wykonawcy podczas obsługiwań technicznych przewidzianych przez producenta.
5. Wykonawca musi zapewnić naprawę gwarancyjną samochodów sanitarnych na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej w terminie do 14 dni kalendarzowych od dnia zgłoszenia wady oraz w terminie do 21 dni kalendarzowych od dnia zgłoszenia wady na terenie UE.
6. Poza terenem krajów UE naprawa będzie realizowana w terminie 30 dni kalendarzowych od zgłoszenia wady. 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.
7. Uzupełnianie materiałów eksploatacyjnych oraz usuwanie we własnym zakresie drobnych usterek nie mogą powodować utraty gwarancji.
Poprzez drobne usterki Zamawiający rozumie usterki niemające istotnego wpływu na bezpieczeństwo ruchu drogowego i ochrony środowiska, które nie powodują ograniczenia w dalszym użytkowaniu pojazdu.
8. Po uzgodnieniu z Wykonawcą Zamawiający ma prawo dokonywać zmian adaptacyjnych dotyczących montażu wyposażenia dodatkowego.
9. Wykonawca zobowiązany jest do bezpłatnych przeglądów technicznych pojazdu co 15 000 km jednak nie rzadziej niż raz w roku w okresie gwarancyjnym (poprzez powyższy zapis należy rozumieć możliwość realizacji przedmiotowego wymagania w każdej ASO producenta pojazdu w Polsce).
10. Bezpłatne przeglądy techniczne, o których mowa punkcie powyżej, muszą obejmować koszty wszystkich zużytych materiałów (w tym filtrów i płynów eksploatacyjnych), części (w tym elementów, które podlegają zużyciu w czasie normalnej eksploatacji np. klocki hamulcowe) 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.
11. Przeglądy techniczne wymienione w pkt 9 muszą być realizowane w autoryzowanych stacjach obsługi (ASO). Wykonawca musi wskazać co najmniej jedną ASO w każdym województwie.
Poprzez ASO Zamawiający rozumie usługodawców, świadczących usługi naprawy i konserwacji pojazdów, którzy działają w systemie dystrybucji utworzonym przez dostawcę pojazdu bazowego.
12. Przeglądy okresowe (w tym wymagane przeglądy okresowe wyrobów medycznych i zabudowy przedziału medycznego) w ramach gwarancji będą realizowane bezpłatnie w miejscu i terminie wcześniej ustalonym z użytkownikiem końcowym ambulansu.
13. Dostępność części zamiennych przez okres co najmniej 10 lat po zakończeniu produkcji wyrobu finalnego.

14. Gwarancja musi obejmować wszystkie elementy składowe ambulansu, zarówno wyprodukowane i naprawiane przez Wykonawcę, jak również nabyte i naprawiane przez kooperantów.
15. W zadeklarowanym okresie gwarancji koszty wymaganych przeglądów okresowych wyrobów medycznych wliczone w cenę oferty włącznie z materiałami eksploatacyjnymi.

XIII. Wymagania dotyczące szkolenia.

1. Wykonawca przeprowadzi szkolenie z zakresu obsługi i użytkowania pojazdu, wyrobów medycznych, sprzętu technicznego, zabudowy oraz wyposażenia dodatkowego stanowiących element przedmiotu zamówienia, z wytypowanymi osobami w miejscu wskazanym przez Zamawiającego. Termin i ilość osób zostaną przekazane Wykonawcy przez Zamawiającego przed rozpoczęciem przekazywania przedmiotu umowy.
Przeprowadzone szkolenie musi być potwierdzone protokołem szkolenia przekazanym Zamawiającemu po zakończeniu szkolenia oraz imiennymi certyfikatami wystawionymi przez Wykonawcę dla każdego uczestnika szkolenia.
2. Zestaw materiałów szkoleniowych (symulatory, fantomy, plansze poglądowe, prezentacje multimedialne, filmy i inne), wykorzystywane do zabezpieczenia procesu szkolenia zabezpiecza Wykonawca.
3. Wykonawca musi zapewnić przeprowadzenie dodatkowych szkoleń specjalistycznych na koszt SZ RP w okresie pogwarancyjnym, zgodnie z zapotrzebowaniem zgłoszonym przez Instytucję Ekspercką, Organ Logistyczny lub użytkownika końcowego, na podstawie oddzielnie zawartych umów w tym zakresie.
4. Wykonawca określi zgodnie z załącznikiem nr 3 do OPZ wyroby medyczne stanowiące wyposażenie pojazdu sanitarnego, które dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymagają fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa – które nie mogą być wykonywane przez użytkownika.
5. Wykonawca przeszkoli 3 osoby ze strony Zamawiającego (zwani dalej serwisantami) w zakresie fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów wyrobów medycznych stanowiących wyposażenie pojazdu sanitarnego, w taki sposób aby szkoleni (serwisanci) nabyli niezbędną wiedzę, umiejętności, a przede wszystkim po zakończonym szkoleniu byli w posiadaniu stosownych uprawnień i byli upoważnieni przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela danego wyrobu medycznego, (stanowiącego wyposażenie pojazdu sanitarnego) do wykonywania bezterminowo ww. czynności.
Przeprowadzone szkolenie musi być potwierdzone imiennymi certyfikatami wystawionymi przez Wykonawcę dla każdego uczestnika szkolenia.
6. Wykonawca po zakończonym szkoleniu serwisantów o których mowa w punkcie XIII.5 prześle Zamawiającemu:
 - a. harmonogram (częstotliwość) poszczególnych przeglądów oraz prac konserwacyjnych wraz ze szczegółowym wykazem czynności wykonywanych podczas przeglądów urządzenia, zgodnych z zaleceniami producenta;
 - b. wykaz części serwisowych zalecanych przez Producenta wyrobu medycznego do wymiany podczas przeglądu okresowego, napraw i instalacji;
 - c. wykaz narzędzi serwisowych, przyrządów pomiarowych, testerów i mierników które są wymagane do wykonania czynności o których mowa w punkcie XIII.5;
 - d. niezbędna dokumentacja techniczna wymagana do wykonywania czynności o których mowa w punkcie XIII.5 w tym:
 - instrukcje postępowania przy przeglądach;
 - protokoły przeglądów;
 - schematy, rysunki techniczne mechanizmów i podzespołów, z których składa się urządzenie, w tym schematy elektryczne, pneumatyczne, hydrauliczne;
 - wykaz elementów, z których składa się urządzenie wraz z numerami katalogowymi;
 - e. w zakresie wyrobów medycznych dla których wymagana jest aktualizacja oprogramowania, nieodpłatny dostęp do wymaganego oprogramowania (upgrade firmware, software);
 - f. kody, hasła serwisowe, w tym wszelkiego rodzaju zabezpieczenia, „klucze” softwarowe, hardwarowe, umożliwiające przeprowadzenie pełnej obsługi serwisowej tj. między innymi kalibrację, diagnostykę serwisową wszystkich podzespołów i elementów wykonanie upgrade'ów, firmware'ów, software'ów, hardware'ów, wgląd do logów zdarzeń; możliwość zmiany funkcji urządzenia i wykonania testów diagnostycznych.

XIV. Tryb i zasady odbioru przedmiotu umowy:

1. W ramach realizacji dostawy przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany jest do:
 - a. zapewnienia terminowej realizacji dostawy;
 - b. wykonania umowy zgodnie ze złożoną ofertą, z należytą starannością, z zasadami współczesnej wiedzy technicznej oraz obowiązującymi przepisami i normami;
 - c. dostarczenia przedmiotu umowy dopuszczonego do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej oraz zapewnienia, że sprzedawany asortyment jest wolny od jakichkolwiek wad, jest zgodny z wymaganiami taktyczno-technicznymi stanowiącymi załącznik nr 1 i 2 do opisu przedmiotu zamówienia;
 - d. dostarczenia asortymentu zgodnego z Opisem Przedmiotu Zamówienia (OPZ) stanowiącym załącznik nr..... do umowy. Procesu nadzorowania jakości umowy, zgodnie z wymaganiami systemu zapewnienia jakości dokona Rejonowe Przedstawicielstwo Wojskowe (RPW). (Wykonawca zostanie poinformowany o wyznaczonym RPW po podpisaniu umowy).
2. Przedmiot umowy, Wykonawca dostarczy do Zamawiającego asortyment na adres: Wojskowy Ośrodek Farmacji i Techniki Medycznej, ul. Wojska Polskiego 57, 05-430 Celestynów.
3. Wykonawca musi powiadomić RPW oraz Zamawiającego o gotowości do weryfikacji zgodności przedmiotu umowy na co najmniej 10 dni kalendarzowych przed jego planowanym terminem.
4. W uzgodnionym terminie przedstawiciel RPW, w obecności przedstawiciela Zamawiającego dokona weryfikacji zgodności przedmiotu umowy. Weryfikacja zgodności będzie odbywała się według wymogów klauzuli jakościowej, stanowiących załącznik do umowy. Miejscem weryfikacji przedmiotu umowy jest siedziba Wykonawcy lub miejsce przez niego wskazane.
5. Wykonawca potwierdzi, że wyrób spełnia wymagania umowy dostarczając z wyrobem Świadectwo Zgodności CoC (Certificate of Conformity) oraz Deklarację Zgodności OiB wystawione i podpisane przez Wykonawcę oraz potwierdzone podpisem przez przedstawiciela RPW zgodnie z klauzulą jakościową stanowiącą załącznik do umowy.
6. W przypadku jakichkolwiek uwag przedstawiciela RPW w trakcie procesu nadzorowania przedmiot umowy nie uważa się za odebrany. W takiej sytuacji zostanie sporządzony raport niezgodności jakościowych QDR zawierający wszystkie uwagi i niedociągnięcia, podpisany przez Wykonawcę i przedstawiciela RPW. W raporcie należy uwzględnić termin usunięcia usterek oraz ponowny termin weryfikacji zgodności przedmiotu umowy.
7. Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami w terminie określonym w raporcie niezgodności jakościowych QDR.
8. Po ponownym przedstawieniu przez Wykonawcę przedmiotu umowy zgodnego z wymaganiami sporządzone zostaną Świadectwo Zgodności CoC (Certificate of Conformity) oraz Deklaracja Zgodności OiB, o których mowa w XIV ppkt.5.
9. Wykonawca musi dostarczyć przed planowanym terminem dostawy 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 Wojskowy Instytut Techniki Pancernej i Samochodowej (WITPiS) w Sulejówku celem wpisania jej do dowodu rejestracyjnego pojazdu), a najpóźniej w dniu dostawy przekazać Zamawiającemu książkę pojazdu, dowód rejestracyjny i tablice rejestracyjne.
10. Po pozytywnej weryfikacji przedmiotu umowy przez RPW, Wykonawca na minimum 10 dni kalendarzowych przed planowaną dostawą, powiadomi Zamawiającego pisemnie - pocztą, kurier, drogą mailową lub faksem.
11. Dostarczenie przedmiotu umowy do miejsca dostawy musi się odbyć transportem spełniającym warunki określone w wymaganiach producenta w zakresie transportu i przechowywania danego asortymentu.
12. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia wraz z przedmiotem umowy oprócz dokumentów wymienionych w punkcie XI również protokół depozytowy, protokół zdawczo-odbiorczy oraz fakturę VAT. Bez dostarczenia wymaganej dokumentacji przedmiot umowy nie zostanie przyjęty.
13. Dostawa przedmiotu zrealizowana zostanie w dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku) w godzinach 8:00 – 15:00.
14. 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 przygotowany przez Wykonawcę „Protokół zdawczo - odbiorczy”.

15. Zamawiający odmówi odbioru asortymentu w przypadku:
 - a. gdy będzie niezgodny z opisem przedmiotu zamówienia;
 - b. gdy będzie niezgodny z nazwą oferowanego asortymentu;
 - c. będzie w stanie niekompletnym;
 - d. będzie wadliwy;
 - e. termin ważności asortymentu będzie niezgodny z terminem określonym przez Zamawiającego;
 - f. stan techniczny zewnętrznych opakowań będzie wskazywał na ich uszkodzenie.
16. Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwego asortymentu w ciągu 90 dni w zakresie pojazdu oraz 14 dni w zakresie pozostałego sprzętu od dnia sporządzenia protokołu niezgodności.

XV. Części zamienne i zestawy obsługowe.

1. W ramach dostawy Wykonawca musi dostarczyć Zamawiającemu 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 8 kpl. z wyliczeniem:
 1. 3 kpl. – batalion remontowy Brygady Logistycznej (1BLog, 4BLog, 10BLog);
 2. 4 kpl. – Rejonowe Warsztaty Techniczne/Warsztaty Techniczne Regionalnej Bazy Logistycznej (1 RBLLog, 2 RBLLog, 3 RBLLog, 4 RBLLog);
 3. 1 kpl. – CSLog Grudziądz.
2. 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.).
3. 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.

XVI. Dozór techniczny:

Wykonawca musi wyspecyfikować sprzęt i wyposażenie wchodzące w skład pojazdu sanitarnego 1-nosowego podlegające zgłoszeniu do wojskowego dozoru technicznego (WDT) jeśli dostarczone urządzenia spełniają warunki określone w Rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 7 grudnia 2012 r. w sprawie rodzajów urządzeń technicznych podlegających dozorowi technicznemu.

XVII. Wymagania metrologiczne:

Wykonawca musi wyspecyfikować sprzęt i wyposażenie wchodzące w skład pojazdu sanitarnego 1-nosowego podlegający kontroli metrologicznej wraz z określeniem częstotliwości 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.).

XVIII. Ochrona środowiska:

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

XIX. Wymagania dodatkowe:

1. Okres ważności medycznych środków materiałowych posiadających określony termin ważności nie może być krótszy niż 80% ich całkowitego okresu ważności liczonego na dzień odbioru przedmiotu umowy.
2. W przypadku odwołania się do innej normy niż wyszczególniona w OPZ (w zakresie spełnienia wymagań) Zamawiający żąda potwierdzenia przez oferenta, że przedstawiona norma jest równoważna z wymaganą w zakresie wymaganego parametru oraz metody badawczej.

XX. Inne wymagania:

1. Znakowanie kodem kreskowym:

Przedmiot zamówienia w postaci wyrobów wyszczególnionych w umowie wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS — NATO Codification System).

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 IZ (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 partie;
 - 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:

GTIN: 12345678901234	Nazwa SpW: Radiostacja
Data produkcji: 11-11-2011	Numer seryjny: C123456
NSN: 1234567890123	JIM: 1234PL1234567

W przypadku braku, pozostawić pusty obszar

Obszar informacyjny i interpretacji.
Dane są przedstawione w postaci czytelnego tekstu.

Obszar kodu kreskowego

- 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 15 dni kalendarzowych przed dostawą.

2. Klauzula kodyfikacyjna:

1. Przedmiot zamówienia w postaci wyrobów wyszczególnionych w umowie wraz z częściami zamiennymi, materiałami eksploatacyjnymi, konserwacyjnymi i narzędziami, podlega kodyfikacji zgodnie z zasadami Systemu Kodyfikacyjnego NATO (NCS – NATO Codification System).
2. Wykonawca - na wniosek Zamawiającego - zobowiązany jest do: 1) Wykonania identyfikacji wstępnej oraz udostępnienia aktualnych danych technicznych wyrobów wyszczególnionych w pkt. 1., wykorzystując aktualne dane własne lub pozyskane od podwykonawców i poddostawców.
 - 2) Sporządzenia w umowie wykazu wszystkich wyrobów będących przedmiotem zamówienia z uwzględnieniem: Numeru Referencyjnego - RN (oznaczenia wyrobu pod jakim jest on rozpoznawany przez Wykonawcę - producenta, dostawcę, podwykonawcę); Numeru Magazynowego NATO - NSN (jeżeli został już przydzielony); Kodu Podmiotu Gospodarki Narodowej - NCAGE (jeżeli został przydzielony) lub - gdy brak NCAGE - danych teleadresowych odpowiednio: producenta lub dostawcy, podwykonawcy.
 - 3) Przekazania danych, o których mowa w ppkt. 2.1. i 2.2. w terminie do 30 dni od momentu otrzymania wniosku, w uzgodnionej formie i bez dodatkowych opłat.
3. Odbiorcą danych określonych w ppkt. 2.1. i 2.2. w imieniu Zamawiającego, będzie polskie biuro kodyfikacyjne (NCB of Poland – POL NCB) – Wojskowe Centrum Normalizacji, Jakości i Kodyfikacji, ul. Nowowiejska 28a, 00-909 Warszawa, tel. 261 845 700; fax. 261 845 891. W przypadku, gdy wyroby wyszczególnione w pkt. 1. są dostarczane przez dostawców zagranicznych, odbiorcą danych będzie biuro kodyfikacyjne kraju producenta/dostawcy tych wyrobów.

XXI. Załączniki:

Załącznik nr 1 - WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA W ZAKRESIE DOTYCZĄCYM WYMAGAŃ OGÓLNYCH, POJAZDU BAZOWEGO, NADWOZIA I PRZEDZIAŁU MEDYCZNEGO.

Załącznik nr 2 - WYMAGANIA CO DO PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA DOTYCZĄCE WYPOSAŻENIA AMBULANSU W WYROBY MEDYCZNE

Załącznik nr 3 - Wykaz wyrobów medycznych stanowiących wyposażenie pojazdu sanitarnego, które dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymagają fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa – które nie mogą być wykonywane przez użytkownika.