**Załącznik nr 2 do SWZ**

**MODYFIKACJA NR 1:**

* **Załącznik nr 2 do SWZ, pkt 1 – Wymagania techniczne, użytkowe i funkcjonalne: ppkt 14 lit. b;**

# OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – CZEŚĆ NR 2

Dostawa wraz z rozładunkiem, wniesieniem, zainstalowaniem, uruchomieniem oraz dostarczeniem instrukcji stanowiskowej wraz z jej wdrożeniem do:

**Centrum Badań Klinicznych (Laboratorium Genomiki) Uniwersytetu Medycznego w Białymstoku**

**Komora do badań w kontrolowanych warunkach hipoksji – 1 szt.**

**UWAGA!** Wykonawca jest zobowiązany wpisać poniżej nazwę i oznaczenie zaoferowanego urządzenia (typ/model/numer katalogowy, pełną nazwę i kraj producenta) w sposób zgodny z oznaczeniami, które znajdą się w materiałach informacyjnych.

**Nazwa i adres Wykonawcy:**

**Typ/Model/Numer Katalogowy (jeśli dotyczy):**

**Producent - pełna nazwa:**

**Kraj producenta:**

**Rok produkcji: 2023**

**Nazwa, adres, nr tel., e-mail serwisu gwarancyjnego:**

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………….……………………………………..…………………………………………………………………………………………………………………………………..

## WYMAGANIA TECHNICZNE, UŻYTKOWE I FUNKCJONALNE

* 1. Komora do badań w kontrolowanych warunkach hipoksji.
	2. Prowadzenie badań w ściśle określonych warunkach stężenia tlenu, dwutlenku węgla, temperatury i wilgotności:
1. Kontrola i regulacja stężenia O2 w zakresie nie mniejszym niż od 0.1% do 20 %, z dokładnością nie mniejszą niż do 0.1%.
2. Kontrola i regulacja stężenia CO2 w zakresie nie mniejszym niż od 0.1% do 15%, z dokładnością nie mniejszą niż do 0.1%.
3. Zakres pracy komory od 5°C powyżej temperatury otoczenia do min. 42°C
	1. Komora musi zapewniać podłączenie 3 oddzielnych butli z gazami:
4. butlę z CO2,
5. butlę ze sprężonym powietrzem,
6. butlę z azotem (N2)
	1. System zapewniający utrzymanie jednakowej temperatury w całej komorze. Dopuszczalna nierównomierność rozkładu temperatury wewnątrz komory ± 0,6°C.
	2. Wewnętrzny system mieszania gazów całkowicie zintegrowany z komorą.
	3. Automatyczny system regulacji ciśnienia wewnątrz komory nie wymagający interwencji użytkownika.
	4. Wymiary zewnętrzne: nie większe niż 1300 x 750 x 750 mm ( szer. x gł. x wys.)
	5. Pojemność komory: nie mniejsza niż 300 litrów, która pomieści minimum 550 płytek Petriego (90 mm) z zachowaniem powierzchni roboczej do pracy.
	6. System dwóch portów operacyjnych o ergonomicznym kształcie z rękawami, pozwalający na bezpieczną pracę w komorze bez wywoływania zmian w składzie atmosfery wewnątrz komory.
	7. Każdy port operacyjny o wymiarach zewnętrznych nie mniejszych niż 200 x 150 mm ( wys. x szer.) wyposażony w drzwiczki wewnętrzne na zawiasach otwierane do środka komory.
	8. Obsługa portów operacyjnych za pomocą bezprzewodowego sterownika nożnego.
	9. Śluza zintegrowana z komorą o pojemności nie większej niż 15 litrów, umożliwiająca bezpieczne wprowadzenie minimum 30 płytek Petriego lub minimum 40 płytek 96 dołkowych bez wywoływania zmian w stężeniu tlenu wewnątrz komory.
	10. Zdejmowany panel przedni komory w celu czyszczenia, dezynfekcji, wprowadzania dodatkowego sprzętu. Demontaż pokrywy w sposób prosty, niewymagający dodatkowych narzędzi.
	11. Zintegrowany, automatyczny parowy system nawilżania, zapewniający sterylność pracy komory.
		1. System utrzymujący zadany poziom wilgotności.
		2. Zasobnik wody dejonizowanej nie mniejszy niż 0,4 litra, zainstalowany na zewnątrz komory w celu zapobiegania kontaminacji.
	12. Czujnik tlenu oraz dwutlenku węgla zintegrowany z systemem sterowania komorą i obsługiwany przy pomocy jednego głównego panelu kontrolno-pomiarowego w celu uzyskania kompleksowej informacji o atmosferze panującej wewnątrz komory.
	13. Czujnik tlenu elektro-chemiczny zainstalowany wewnątrz komory. Kalibrowanie czujnika bez wyjmowania z komory.
	14. Komora wyposażona w mikroprocesorowy system kontroli sterowany za pomocą panelu dotykowego umożliwiający:
7. regulację i kontrolę parametrów pracy komory (temperatura, wilgotność, poziom tlenu, poziom dwutlenku węgla);
8. ciągłe monitorowanie składu i parametrów atmosfery panującej wewnątrz komory zawartość procentową (%): tlenu, dwutlenku węgla i azotu oraz temperatury, wilgotności i ciśnienia;
9. podgląd stanu atmosfery w śluzie oraz postęp cyklu śluzy,
10. włączanie/wyłączanie zasilania gniazda elektrycznego
	1. Funkcja zapisywania parametrów pracy: temperatura, wilgotność, poziom tlenu, dwutlenku węgla, temperatury, wilgotności oraz ciśnienia wewnątrz komory.
	2. Archiwizacja danych.
	3. Podwójne wewnętrzne gniazdko elektryczne umożliwiające jednoczesne podłączenie dwóch urządzeń (230 V, 50 Hz).
	4. Programowalne (timer) oświetlenie komory.
	5. Komora wyposażona w port próżniowy kompatybilny z aspiratorem próżniowym.
	6. Aspirator próżniowy o wymiarach min. 170 x 320 x 420 mm zintegrowany z komorą do zbierania i usuwania płynnych mediów i odpadów biologicznych bez wywoływania zmian warunków panujących wewnątrz komory wyposażony w:
11. Co najmniej 4 litrową nietłukącą butelkę z uchwytem zainstalowaną na stojaku.
12. Szybkozatrzaskową pokrywę.
13. Przewody wyposażone w szybkozłączki umożliwiają łatwe podłączenie i zabezpieczające przed wydostaniem się jakichkolwiek płynów lub aerozoli z butelki.
14. Zintegrowany cyfrowy wyświetlacz poziomu podciśnienia.
15. Możliwość zmiany szybkości zasysania (ustawienia szybkości w zakresie nie mniejszym niż od 1 do 20 poziomów próżni).
16. Możliwość ustawienia poziomu próżni w zakresie co najmniej -170 do -675 mBar
17. Wyposażony w czujnik poziomu płynu w butelce.
18. Wyposażony w hydrofobowy filtr 0,1 µm zapewniający ochronę użytkownika.
19. Wymagane, aby wszystkie elementy mające kontakt z materiałem biologicznym mogły być autoklawowane.
	1. Aspirator próżniowy dodatkowo powinien być wyposażony co najmniej w następujące akcesoria:
20. pojedynczą końcówkę wielokrotnego użytku,
21. adapter do końcówek jednorazowych,
22. 8-kanałowego adaptera do końcówek jednorazowych,
23. 8-kanałową końcówkę wielokrotnego użytku.
	1. Stół stelażowy na kółkach przystosowany do osadzenia komory. Blokada na kołach zabezpieczającą przed zmianą położenia.
	2. W zestawie 3 reduktory do butli z gazami.

## WYMAGANIA OGÓLNE

* 1. Przedmiot zamówienia fabrycznie nowy, nie powystawowy, produkowany seryjnie,
	2. Oferowany przedmiot zamówienia kompletny, po zainstalowaniu i uruchomieniu gotowy do użytku zgodnie z jego przeznaczeniem bez dodatkowych zakupów inwestycyjnych. Zakupy materiałów eksploatacyjnych i zużywalnych, w tym wyrobów medycznych jednorazowego użytku, nie są zakupami inwestycyjnymi,

## Sprzęt dopuszczony do obrotu na terytorium RP, posiadający wszelkie wymagane przez przepisy prawa świadectwa, atesty, deklaracje (w szczególności deklaracje zgodności CE świadczące o zgodności urządzeń z europejskimi warunkami bezpieczeństwa oraz certyfikaty zgodności CE, jeśli zaoferowane urządzenie je posiada), itp. oraz spełniający wszelkie wymogi w zakresie norm bezpieczeństwa obsługi. Wykonawca zobowiązuje się do przedstawienia Zamawiającemu, na każde żądanie, dokumentów potwierdzających spełnienie w/w wymogów.

* 1. Wszelkie oprogramowania komputerowe wchodzące w skład przedmiotu zamówienia muszą być w języku polskim i/lub języku angielskim:
1. licencja lub licencje na oprogramowanie/oprogramowania przekazane Zamawiającemu muszą być nieograniczone czasowo, upoważniające do korzystania z oprogramowania w zakresie niezbędnym do wykorzystywania wszystkich funkcji urządzenia,
2. aktualizacja oprogramowania będzie dostarczana i instalowana na koszt Wykonawcy w okresie gwarancji niezwłocznie po jej wprowadzeniu do obrotu, bez konieczności zwracania się o aktualizację przez Użytkownika,
3. aktualizacja oprogramowania, również pochodzącego od podmiotów trzecich, będzie dostarczana i instalowana na koszt Wykonawcy w okresie gwarancji na urządzenie niezwłocznie po jej wprowadzeniu do obrotu, bez konieczności zwracania się o aktualizację przez Użytkownika.
	1. Materiały informacyjne (np. prospekty i/lub foldery i/lub inne dokumenty) oferowanego sprzętu. **UWAGA:** Zamawiający nie wymaga potwierdzenia w materiałach informacyjnych wszystkich parametrów technicznych, eksploatacyjnych, jakościowych i funkcjonalnych danego sprzętu, które są wymagane w opisie przedmiotu zamówienia z zastrzeżeniem, że materiały informacyjne muszą zawierać potwierdzenie parametrów, jeżeli są one oceniane w kryterium parametrów technicznych (Załącznik nr 3 do SWZ – Ocena Techniczna).
	2. W sytuacji, gdy Zamawiający będzie miał wątpliwości co do prawdziwości wymaganych parametrów zaoferowanego sprzętu, może wystąpić do Wykonawcy z prośbą o wyjaśnienia lub dostarczenie dodatkowych materiałów informacyjnych potwierdzających parametry techniczne, eksploatacyjne, jakościowe i funkcjonalne wymagane przez Zamawiającego w opisie przedmiotu zamówienia.
	3. Wskazane jest oznaczenie załączonych dokumentów informacyjnych w celu właściwej identyfikacji przez Zamawiającego poszczególnych parametrów (numer z oznaczeniem jakiego parametru/wyposażenia dotyczy).
	4. Do dostawy (wraz z urządzeniem) dostarczona instrukcja stanowiskowa (dopuszcza się instrukcję obsługi) w języku polskim w wersji papierowej i/lub w wersji elektronicznej (np. CD).

Oświadczam, że zaoferowany przez reprezentowanego przeze mnie Wykonawcę wskazany wyżej przedmiot zamówienia spełnia wymagania techniczne, eksploatacyjne, jakościowe
i funkcjonalne przedstawione w powyższych tabelach, oraz wszystkie dotyczące go pozostałe wymagania wymienione w specyfikacji istotnych warunków zamówienia i w załącznikach do niej.

**Kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy:**

**Załącznik nr 3 do SWZ**

**OCENA TECHNICZNA – CZĘŚĆ NR 2**

Dostawa wraz z rozładunkiem, wniesieniem, zainstalowaniem, uruchomieniem urządzenia i dostarczeniem instrukcji stanowiskowej oraz jej wdrożeniem do

**Centrum Badań Klinicznych (Laboratorium Genomiki) Uniwersytetu Medycznego w Białymstoku**

**Komora do badań w kontrolowanych warunkach hipoksji – 1 szt.**

**UWAGA!** Wykonawca jest zobowiązany wpisać w pozycji „Parametry i funkcje oferowane” – zgodnie ze stanem faktycznym – oferowaną wartość ocenianego parametru i/lub oferowaną funkcję

**Parametry i funkcje oceniane:**

1. Dostęp do funkcji sterowania komory zabezpieczony hasłem przed osobami trzecimi.

**Skala oceny w punktach -** 0 / 10

1. Akustyczny i wizualny alarm niskiego poziomu wody w automatycznym systemie nawilżania.

**Skala oceny w punktach -** 0 / 10

1. Dostęp do historycznych danych dobowych zużycia gazów w komorze (CO2, N2, sprężone powietrze) w postaci histogramu/wykresu z okresu min. 30 dni.

**Skala oceny w punktach -** 0 / 10

**Parametry i funkcje oferowane:**

1. ………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

1. ………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………………………………………………...

1. ………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

**Kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy:**

**Załącznik nr 4 do SWZ**

# OCENA WARUNKÓW GWARANCJI – CZĘŚĆ NR 2

Dostawa wraz z rozładunkiem, wniesieniem, zainstalowaniem, uruchomieniem oraz dostarczeniem instrukcji stanowiskowej wraz z jej wdrożeniem do:

**Centrum Badań Klinicznych (Laboratorium Genomiki) Uniwersytetu Medycznego w Białymstoku**

**Komora do badań w kontrolowanych warunkach hipoksji – 1 szt.**

**Oferowany okres gwarancji:**

Nazwa, adres, nr tel., e-mail serwisu gwarancyjnego):

**Gwarancja:**

1. Okres gwarancji **nie krótszy niż 24 miesiące.**
2. **Okres punktowany od 24 miesięcy do 60 miesięcy.**
3. **UWAGA:**
4. długość okresu gwarancji musi zostać określona w pełnych miesiącach,
5. w przypadku, gdy Wykonawca:
* nie wpisze żadnego okresu gwarancji - Zamawiający przyjmie, że Wykonawca udziela minimalnego okresu gwarancji (**24 miesiące**),
* wpisze okres gwarancji w niepełnych miesiącach - Zamawiający do obliczeń w zakresie kryterium ,,Okres gwarancji” przyjmie okres dokonując zaokrąglenia w dół,
* wpisze okres gwarancji krótszy niż minimalny (**24 miesiące**) - Zamawiający odrzuci ofertą jako niezgodną z SWZ.

**Kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy:**

**Załącznik nr 5 do SWZ**

# WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI I SERWISU GWARANCYJNEGO – CZĘŚĆ NR 2

Dostawa wraz z rozładunkiem, wniesieniem, zainstalowaniem, uruchomieniem oraz dostarczeniem instrukcji stanowiskowej wraz z jej wdrożeniem do:

**Centrum Badań Klinicznych (Laboratorium Genomiki) Uniwersytetu Medycznego w Białymstoku**

**Komora do badań w kontrolowanych warunkach hipoksji – 1 szt.**

## WARUNKI GWARANCJI, RĘKOJMI I SERWISU GWARANCYJNEGO

1. Pod określeniem "urządzenie" rozumie się wszystkie wyroby, a także oprogramowanie, dostarczone i uruchomione w ramach wykonania przedmiotowego zamówienia,
2. Okres gwarancji na urządzenie rozpoczyna się od daty podpisania bezusterkowego protokołu odbioru urządzenia,
3. Okres rękojmi na urządzenia rozpoczyna się od daty podpisania bezusterkowego protokołu odbioru i wynosi 24 miesiące,
4. W okresie gwarancji przeglądy konserwacyjne / serwisowe wynikające z wymagań wytwórcy będą wykonane na koszt Wykonawcy,
5. Przeglądy konserwacyjne / serwisowe i testy będą przeprowadzane w terminie uzgodnionym z Bezpośrednim Użytkownikiem danego urządzenia,
6. Wykonawca przeprowadzi w okresie gwarancji co najmniej jeden przegląd urządzenia rocznie (jeżeli producent zaleca częstsze przeglądy konserwacyjne / serwisowe, to wtedy zgodnie z punktem 4). Ostatni przegląd stanu technicznego w okresie gwarancji, będzie zrealizowany nie wcześniej niż 60 dni przed terminem zakończenia okresu gwarancji,
7. Minimalny wymagany zakres czynności konserwacyjnych / serwisowych wymaganych w ramach gwarancji (o ile oferowane urządzenie posiada dane rozwiązania techniczne):
	1. Regulacja ciśnień roboczych i przepływów gazów.
	2. Kontrola i regulacja zaworów bezpieczeństwa.
	3. Kontrola i konserwacja membrany uszczelniającej pomiędzy śluzą i komorą.
	4. Kontrola szczelności i usunięcie ewentualnych wycieków gazów.
	5. Konserwacja portów wejściowych wraz z wymianą uszczelniaczy i kontrolą rękawów.
	6. Kontrola i konserwacja połączeń pneumatycznych.
	7. Kontrola i konserwacja oświetlenia.
	8. Wymiana / kalibracja sensora O2 (nie rzadziej niż raz na 2 lata).
	9. Regulacja temperatury wewnątrz komory do termometru referencyjnego.
	10. Wymiana podzespołów w zakresie niezbędnym do prawidłowego funkcjonowania urządzenia np. takich jak: wężyki w pompach perystaltycznych, akumulator zasilający sterowanie, parownik.
8. Wykonawcą ww. przeglądów i napraw będzie serwis potwierdzający każdorazowo swoje czynności w dostarczonej przez Zamawiającego karcie technicznej lub **w paszporcie technicznym dołączonym do urządzenia**,
9. Niezależnie od zapisów w karcie gwarancyjnej, obowiązują zapisy zawarte w niniejszym załączniku i w SWZ, chyba że poszczególne zapisy w karcie lub paszporcie są korzystniejsze dla Zamawiającego,
10. Celem wykonania usług serwisowych, serwis Wykonawcy uzyska dostęp do urządzenia w terminie ustalonym z Bezpośrednim Użytkownikiem urządzenia,
11. Czas reakcji serwisu od chwili powiadomienia do rozpoczęcia naprawy – maksimum
w ciągu 3 dni roboczych (soboty, niedziele i dni świąteczne ustawowo wolne od pracy **nie są** dniami roboczymi). Za reakcję serwisu uważa się także kontakt telefoniczny lub zdalną diagnozę i naprawę przez przedstawiciela serwisu
12. Naprawa, tj. usunięcie wad lub usterek przedmiotu zamówienia zakończy się w terminie maksimum do 3 dni roboczych liczonych od dnia przystąpienia do naprawy,
13. Jeżeli zajdzie konieczność naprawy poza miejscem zainstalowania urządzenia, Wykonawca odbierze uszkodzoną część składową urządzenia i dostarczy ją do Bezpośredniego Użytkownika po zakończonej naprawie na własny koszt i ryzyko,
14. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany podzespołu urządzenia na nowy (fabrycznie identyczny egzemplarz) po 3 naprawach gwarancyjnych w terminie 7 dni roboczych, liczonym od dnia zgłoszenia przez Zamawiającego do Wykonawcy czwartego wystąpienia wady/usterki danego podzespołu,
15. Wykonawca nie może odmówić usunięcia wad bez względu na wysokość związanych z tym kosztów,
16. Roszczenia z tytułu gwarancji mogą być dochodzone także po upływie terminu gwarancji, jeżeli Zamawiający zgłosił Wykonawcy istnienie wady w okresie gwarancji,
17. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w którym niemożliwe było używanie urządzenia ze względu na jego niesprawność, przy czym każdy pełny dzień niesprawności urządzenia powoduje przedłużenie okresu gwarancji o jeden dzień. Za dzień/dni niesprawności urządzenia uważa się także dzień/dni, podczas których wykonywana jest naprawa. Czas planowych przeglądów i testów zgodnych z wymaganiami wytwórcy urządzenia nie wydłuża okresu gwarancji,
18. Wykonawca umowy zapewni dostęp do części zamiennych i serwis przez co najmniej 8 lat od daty protokołu odbioru,
19. Korzystanie z uprawnień z tytułu rękojmi nastąpi na zasadach określonych w Kodeksie cywilnym.

**Kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy:**

**Załącznik nr 6 do SWZ**

# PROCEDURA DOSTAW I ODBIORÓW URZĄDZEŃ – CZĘŚĆ NR 2

Dostawa wraz z rozładunkiem, wniesieniem, zainstalowaniem, uruchomieniem oraz dostarczeniem instrukcji stanowiskowej wraz z jej wdrożeniem do:

**Centrum Badań Klinicznych (Laboratorium Genomiki) Uniwersytetu Medycznego w Białymstoku**

**Komora do badań w kontrolowanych warunkach hipoksji – 1 szt.**

## PROCEDURA DOSTAW URZĄDZEŃ

1. Przed przystąpieniem do realizacji przedmiotu zamówienia (po podpisaniu umowy) Zamawiający wskaże uprawnioną osobę - Bezpośredniego Użytkownika z którą Wykonawca będzie prowadził uzgodnienia dotyczące procedur dostawy i odbioru przedmiotu zamówienia.
2. Dostawa, rozładunek, wniesienie, zainstalowanie, uruchomienie urządzeń i dostarczenie instrukcji stanowiskowej oraz jej wdrożenie będzie zrealizowane staraniem i na koszt Wykonawcy. Wyklucza się angażowanie pracowników UMB do czynności rozładunku lub wnoszenia urządzeń.
3. Urządzenia zostaną dostarczone w odpowiednich oryginalnych opakowaniach, zapewniających zabezpieczenie przedmiotu dostawy przed wpływem jakichkolwiek szkodliwych czynników.
4. Urządzenia zostaną dostarczone do pomieszczeń wskazanych przez Bezpośredniego Użytkownika lub osobę upoważnioną.
5. Wykonawca odpowiada za to, aby instalowanie oraz uruchamianie urządzeń było przeprowadzone przez osoby posiadające odpowiednią wiedzę i doświadczenie oraz uprawnienia, jeżeli są wymagane z mocy prawa.
6. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z podłączeniem urządzeń i/lub elementów wyposażenia do istniejących instalacji i/lub koszty modyfikacji tych instalacji. ~~Wykonawca ponosi też koszty ewentualnych robót budowlanych, związanych z dostosowaniem np. stropu lub ścian w pomieszczeniu w którym zostanie zainstalowane urządzenie.~~ W zakresie Wykonawcy jest zabezpieczenie miejsc, w których będzie prowadzony montaż, instalacja i uruchomienie sprzętu. Wykonawca zobowiązuje się do pozostawienia miejsc, w których będą prowadzone prace montażowe i instalacyjne w stanie gotowym wykończonym.
7. W razie konieczności zmodyfikowania istniejących instalacji, które są niezbędne do prawidłowego i bezawaryjnego funkcjonowania urządzeń, Wykonawca - przed przystąpieniem do realizacji przedmiotu zamówienia - przedstawi schematy zasilania zgodnie z obowiązującymi przepisami. Przed uruchomieniem urządzeń Wykonawca przedstawi protokoły badań instalacji elektrycznych dokonanych przez uprawnionego elektryka.
8. Wykonawca jest zobowiązany do uprzątnięcia i zabrania ze sobą opakowań i innych materiałów (palet, kartonów, folii itp.) po dostarczonych urządzeniach z pomieszczeń, do których dostarczono urządzenia oraz z wszystkich innych pomieszczeń, w których znajdowałyby się powyższe opakowania i materiały.
9. Wszelkie uszkodzenia mienia Zamawiającego powstałe z winy Wykonawcy podczas wykonania czynności związanych z dostawą i montażem przedmiotu zamówienia Wykonawca usunie we własnym zakresie i na własny koszt.
10. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za ryzyko utraty lub uszkodzenia przedmiotu zamówienia dostarczonego i pozostawionego w pomieszczeniach lub na terenie Użytkownika/Zamawiającego przed podpisaniem protokołu odbioru.

## PROCEDURA ODBIORU URZĄDZENIA

1. Procedura odbioru rozpocznie się do 3 dni roboczych od daty zgłoszenia przez Wykonawcę gotowości do odbioru. Gotowość do odbioru może być zgłoszona i przyjęta przez Zamawiającego wyłącznie: po dostarczeniu i uruchomieniu wszystkich urządzeń wchodzących w skład zamówienia, wdrożeniu instrukcji stanowiskowej oraz po ustaleniu dogodnego terminu z Bezpośrednim Użytkownikiem. Wyklucza się odbiór częściowy.
2. Wykonawca zgłasza gotowość do odbioru osobie uprawnionej przez Zamawiającego do kontaktu z Wykonawcami tj. osobie wskazanej w umowie jako odpowiedzialnej za realizację przedmiotu zamówienia.
3. Odbiór zakończy się podpisaniem bezusterkowego protokołu odbioru, po kompleksowej realizacji przedmiotu zamówienia. Ważność protokołu odbioru potwierdzą łącznie podpisy trzech osób:
4. Wykonawcy (lub przedstawiciela Wykonawcy) przedmiotu zamówienia;
5. Bezpośredniego Użytkownika (lub osoby upoważnionej) przedmiotu zamówienia;
6. Osoby odpowiedzialnej (lub upoważnionej) za realizację przedmiotu zamówienia z Działu Zaopatrzenia UMB.
7. Protokół odbioru będzie sporządzony w 2 egzemplarzach.
8. Z chwilą podpisania protokołu odbioru Wykonawca przekaże Użytkownikowi następujące dokumenty w języku polskim (bezwzględnym warunkiem podpisania protokołu odbioru jest dostarczenie wszystkich kompletnych niżej wymienionych dokumentów):

a) Instrukcję stanowiskową / instrukcję obsługi urządzeń,

b) Kartę gwarancyjną,

1. Paszport techniczny urządzenia.
2. Z chwilą podpisania protokołu odbioru na Zamawiającego przechodzi ryzyko utraty lub uszkodzenia urządzenia.

**Kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawcy:**