



**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych
i Administracji w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama - Kościółkowskiego**

**15-471 Białystok ul. Fabryczna 27
Tel: (47) 710 41 00 fax: (47) 710 41 01
NIP 542-25-13-061 REGON 050637922**



SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzone w trybie art. 132 na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwanej dalej „ustawą Pzp”. Wartość szacunkowa zamówienia jest równa lub wyższa od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp, którego przedmiotem jest:

**Dostawa angiografu jedнопłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA potrzeby SP ZOZ MSWiA
w Białymstoku im. Mariana Zyndrama–Kościółkowskiego**

DZP.2344.50.2024

https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswia_bialystok

DYREKTOR

Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej MSWiA w Białymstoku
im. Mariana Zyndrama-Kościółkowskiego

Marek Stanisław Karp

/podpisano elektronicznie/

I. Nazwa oraz adres Zamawiającego

1. NAZWA ZAMAWIAJĄCEGO: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama – Kościątkowskiego

ADRES: ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok; NIP: 542-25-13-061

2. Godziny pracy Zamawiającego: 7.30-15.05 w poniedziałek, wtorek, czwartek; 7.30-16.05 w środę; 7.30-14.05 w piątek

Uwaga! W przypadku gdy wniosek o wgląd w protokół, o którym mowa w art. 74 ust. 1 ustawy PZP wpłynie po godzinach pracy Zamawiającego, odpowiedź zostanie udzielona dnia następnego (roboczego).

Uwaga! Zamawiający przypomina, że w toku postępowania zgodnie z art. 61 ust. 2 ustawy PZP komunikacja ustna dopuszczalna jest jedynie w toku negocjacji lub dialogu oraz w odniesieniu do informacji, które nie są istotne. Zasady dotyczące sposobu komunikowania się zostały przez Zamawiającego umieszczone w rozdziale XIII pkt 3.

II. Ochrona danych osobowych

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych, dalej: RODO) (Dz. Urz. UE L 119 z 2016 r., str. 1), uprzejmie informujemy, że:

- Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama - Kościątkowskiego z siedzibą przy ul. Fabrycznej 27, 15-471 Białystok, nr tel.: (47) 7104100, fax: (47) 7104101, e-mail: sekretariat@zozmswia.bialystok.pl.
- Dane kontaktowe Inspektora Ochrony Danych, do którego może Pani/Pan zwracać się z pytaniami i wątpliwościami dotyczącymi bezpieczeństwa i wykorzystywania Pani/Pana danych osobowych to: e-mail od@zozmswia.bialystok.pl, nr tel. (47) 7104111.
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu prowadzenia przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz zawarcia umowy, a podstawą prawną ich przetwarzania jest obowiązek prawny stosowania sformalizowanych procedur udzielania zamówień publicznych spoczywających na Zamawiającym.
- Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy PZP.
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 PZP, przez 4 lata od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.
- Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem określonym w przepisach ustawy PZP, związanym

z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy PZP.

2. Posiada Pani/Pan:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
- na podstawie art. 16 RODO prawo sprostowania lub uzupełnienia Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą PZP oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od Administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego, a także nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia;
- prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana narusza przepisy RODO.

3. Nie przysługuje Pani/Panu:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- prawo do przenoszenia danych, o których mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

4. Jednocześnie Zamawiający przypomina o ciążyącym na Pani/Panu obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną Zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem i które Zamawiający pośrednio pozyska od Wykonawcy biorącego udział w postępowaniu, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust 5 RODO.

III. Tryb udzielania zamówienia

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o którym stanowi art. 129 ust. 1 pkt. 1) wz. z art. 132 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, zwaną dalej „Pzp” oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwanej dalej „SWZ”. Zamawiający zgodnie z art. 138 ust. 2 ustawy Pzp – wyznacza termin składania ofert nie krótszy niż 15 dni.
2. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia negocjacji.
3. Szacunkowa wartość przedmiotowego zamówienia przekracza progi unijne o jakich mowa w art. 3 ustawy Pzp.

4. Zgodnie z art. 257 Pzp Zamawiający przewiduje możliwość unieważnienia przedmiotowego postępowania, jeżeli środki, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, tj. w ramach Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032 w zakresie zadania „Poprawa dostępu do szpitalnej diagnostyki i leczenia chorób sercowo-naczyniowych poprzez dofinansowanie zakupu angiografu” dotyczącego Działania pn. Modernizacja infrastruktury i doposażenie podmiotów leczniczych, poddziałanie 18.2, obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej, nie zostały mu przyznane.
5. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
6. Zamawiający nie przewiduje złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych.
7. Zamawiający nie prowadzi postępowania w celu zawarcia umowy ramowej.
8. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 PZP
9. Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań związanych z zatrudnianiem osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 PZP

IV. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa, montaż, instalacja i uruchomienie angiografu jednopłaszczyznowego, prace adaptacyjno-remontowe, uzyskanie zezwoleń do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomienia pracowni, serwisowanie, szkolenia, itp
2. Wspólny Słownik Zamówień CPV: 33100000 – 1 Urządzenia medyczne.
3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia, w tym parametry techniczne, funkcjonalne, użytkowe określony został w **załączniku nr 1 do SWZ**.
4. Zaoferowany przedmiot zamówienia musi spełniać wymagania funkcjonalne i użytkowe takie same lub wyższe jak opisane w **załączniku nr 1 do SWZ**. Jeżeli w opisie przedmiotu zamówienia wskazano jakikolwiek znak towarowy, patent lub pochodzenie, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę – należy przyjąć, że Zamawiający podał taki opis w celu określenia minimalnych parametrów, jakim muszą odpowiadać produkty, aby spełnić wymagania stawiane przez Zamawiającego i stanowią one wyłącznie wzorzec jakościowy przedmiotu zamówienia. Ilekroć w SWZ zostały użyte nazwy własne/marki produktów lub producenta, normy lub inne odniesienia, na podstawie których Zamawiający opisał przedmiot zamówienia, a o których mowa w przepisach art. 99-101 ustawy Pzp, oznacza to, że Zamawiający dopuszcza zastosowanie rozwiązań „równoważnych”.
5. Wykonawca, który w ofercie powołuje się na rozwiązane równoważne w opisywanym przez Zamawiającego jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w specyfikacji warunków zamówienia.
6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych oraz w postaci katalogów elektronicznych.
7. Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 Pzp.
8. Zamawiający nie dokonuje podziału zamówienia na części i tym samym nie dopuszcza składania ofert częściowych.

V. Wizja lokalna

1. **Zamawiający informuje, że złożenie oferty musi być poprzedzone odbyciem wizji lokalnej.** Z odbycia wizji lokalnej zostanie sporządzony protokół podpisany przez strony, który będzie stanowił potwierdzenie odbycia wizji lokalnej.
2. Wizja lokalna ma na celu umożliwienie potencjalnym Wykonawcom zapoznanie się z zakresem zamówienia i złożenie ofert uwzględniających kompleksowość wymagań Zamawiającego.
3. **Wprowadzony wymóg odbycia wizji lokalnej oznacza, że złożenie oferty bez odbycia wizji lokalnej skutkuje odrzuceniem oferty na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 18 Pzp.**
4. W celu umówienia wizji lokalnej należy kontaktować się z osobami wyznaczonymi do komunikowania się z wykonawcami.
5. Dokonanie wizji lokalnej będzie możliwe w dni robocze od godz. 8:00 do 13:00 po uprzednim uzgodnieniu terminu z Zamawiającym.

VI. Podwykonawstwo

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy (podwykonawcom).
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
3. Zamawiający wymaga, aby w przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom, Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podał (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.

VII. Termin wykonania zamówienia

1. Termin realizacji zamówienia wynosi:
 - **do dnia 20 grudnia 2024 r.** w zakresie dostawy sprzętu medycznego - **potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu medycznego;**
 - **do 28 tygodni od dnia zawarcia umowy** w zakresie wykonania prac adaptacyjnych, montażu, instalacji, uruchomienia, uzyskania zezwoleń do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomienia pracowni, a także przeszkolenia personelu z obsługi sprzętu - **potwierdzonych protokołem zdawczo-odbiorczym końcowym i protokołem szkolenia.**
2. Szczegółowe zagadnienia dotyczące terminu realizacji umowy uregulowane są we wzorach umowy stanowiących załącznik nr 3 i 3a do SWZ.

VIII. Warunki udziału w postępowaniu

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale IX SWZ, oraz spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - a) zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:

Zamawiający nie stawia wymogów w tym zakresie

- b) uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:

Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie

- c) sytuacji ekonomicznej lub finansowej:

Zamawiający uzna warunek za spełniony, jeżeli Wykonawca wykaze, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na kwotę nie mniejszą niż 5 000 000,00 zł brutto

- d) zdolności technicznej lub zawodowej:

Zamawiający nie stawia wymagań w tym zakresie

3. Zamawiający może na każdym etapie postępowania, uznać, że Wykonawca nie posiada wymaganych zdolności, jeżeli posiadanie przez wykonawcę sprzecznych interesów, w szczególności zaangażowanie zasobów technicznych lub zawodowych wykonawcy w inne przedsięwzięcia gospodarcze wykonawcy może mieć negatywny wpływ na realizację zamówienia.
4. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy w odniesieniu do warunków, które zostały opisane w ust. 2 - zgodnie z Załącznikiem nr 5 do SWZ.

IX. Podstawy wykluczenia z postępowania

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych:

1) w art. 108 ustawy PZP;

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę, w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności wskazanych w art. 108 ust. 1 PZP, tj.:

1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:

- a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
- b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
- c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
- d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,

- e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270-277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. z 2012 poz. 769 ze zm.)
 - lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
- 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1);
- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
- 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
- 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności, jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
- 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia
- 2) **w art. 109 ust. 1 pkt. 4, 5, 7 PZP, tj.:**
- a) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza

jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

- b) który w sposób zawiniony poważnie naruszył obowiązki zawodowe, co podważa jego uczciwość, w szczególności gdy Wykonawca w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa nie wykonał lub nienależycie wykonał zamówienie, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych dowodów;
 - c) który z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nienależycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;
- 3) wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia określone w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1);
- 4) wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia określone w art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 r., poz. 835).
2. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 PZP.
3. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania.

X. Podmiotowe środki dowodowe. Oświadczenia i dokumenty, jakie zobowiązani są dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz wykazania braku podstaw wykluczenia

- 1. Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz o braku podstaw do wykluczenia z postępowania – zgodnie z Załącznikiem nr 4 do SWZ (JEDZ);
- 2. Informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w pkt. 1 stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
- 3. Zamawiający wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni od dnia wezwania, podmiotowych środków dowodowych, jeżeli wymagał ich złożenia w ogłoszeniu o zamówieniu lub dokumentach zamówienia, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych.
- 4. Podmiotowe środki dowodowe wymagane od wykonawcy na wezwanie obejmują:
 - a) Oświadczenie wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2023 r. poz. 1689 z późn. zm.), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału

w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – załącznik nr 7 do SWZ;

- b) Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
 - c) Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt. 1 i 2 ustawy Pzp.;
 - d) Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - załącznik nr 9 do SWZ.
5. Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o których mowa w ust. 4 lit. b, składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości. Dokument, o którym mowa powyżej, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
 6. Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 4 lit. b, zastępuje się je w całości lub części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy.
 7. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
 8. W zakresie nieuregulowanym ustawą Pzp lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu zastosowanie mają w szczególności przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy oraz rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.
 9. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.
 10. **Przedmiotowe środki dowodowe:**

- a) materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji i/lub oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowane w postępowaniu urządzenia medyczne są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzają wszystkie oferowane parametry techniczne. Zamawiający wymaga zaznaczenia w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnianie wymaganych parametrów, z dopisaniem na przedmiotowych materiałach punktu z załącznika nr 1 do specyfikacji, w którym został opisany potwierdzony parametr.
- b) dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanego sprzętu do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974): deklaracja zgodności UE; certyfikat jednostki notyfikowanej.

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne (nie dotyczy formularza ofertowego oraz formularza opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 1 i 2 do SWZ), zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie. **Uzupełnieniu nie podlegają przedmiotowe środki dowodowe, które służą potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert.**

XI. Poleganie na zasobach innych podmiotów

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących doświadczenia, wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonują świadczenie do realizacji którego te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów. Wzór oświadczenia stanowi załącznik nr 6 do SWZ.
4. Zamawiający ocenia, czy udostępniane wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem wykonawcy.
5. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe podmiotu udostępniającego zasoby nie potwierdzają spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby Wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami albo wykazał, że samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu.

6. UWAGA: Wykonawca nie może, po upływie terminu składania ofert, powoływać się na zdolności lub sytuację podmiotów udostępniających zasoby, jeżeli na etapie składania ofert nie polegał on w danym zakresie na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby.
7. Wykonawca, w przypadku polegania na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, przedstawia, wraz z oświadczeniem, o którym mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ, także oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby, potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby, zgodnie z katalogiem dokumentów określonych w Rozdziale X SWZ.

XII. Informacja dla Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.
2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, oświadczenia, o których mowa w Rozdziale X ust. 1 SWZ, składa każdy z Wykonawców. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia dołączają do oferty oświadczenie, z którego wynika, które dostawy wykonają poszczególni wykonawcy.
4. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

XIII. Informacje o sposobie porozumiewania się zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów

1. Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest:
 - w sprawach merytorycznych - Agnieszka Zdrojewska tel. (47) 710 41 26, e-mail: azdrojewska@zozmswia.bialystok.pl, Wojciech Zieliński tel. (47) 710 41 30, e-mail: wzielinski@zozmswia.bialystok.pl, dr n. med. Bogdan Galar – Kierownik Oddziału Kardiologii i Chorób Wewnętrznych, tel. 47 7104207, e-mail: bgalar@zozmswia.bialystok.pl.
 - w sprawach formalnych – Małgorzata Grzech , Anna Bołtryk tel. (47) 710 41 09, e-mail: zamowienia2@zozmswia.bialystok.pl; zamowienia1@zozmswia.bialystok.pl
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem platformazakupowa.pl pod adresem https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswia_bialystok
3. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania komunikacja między zamawiającym a wykonawcami w zakresie:
 - przesyłania Zamawiającemu pytań do treści SWZ w formie edytowalnej;

- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia podmiotowych środków dowodowych;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia/poprawienia/uzupełnienia oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1, podmiotowych środków dowodowych, innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu;
- przesyłania odpowiedzi na wezwanie Zamawiającego do złożenia wyjaśnień dot. treści przedmiotowych środków dowodowych;
- przesłania odpowiedzi na inne wezwania Zamawiającego wynikające z ustawy - Prawo zamówień publicznych;
- przesyłania wniosków, informacji, oświadczeń Wykonawcy;
- przesyłania odwołania/inne

odbywa się za pośrednictwem platformazakupowa.pl i formularza „Wyślij wiadomość do zamawiającego”.

Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformazakupowa.pl poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego. Zamawiający dopuszcza, opcjonalnie, komunikację za pośrednictwem poczty elektronicznej.

Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem platformazakupowa.pl do konkretnego wykonawcy.

4. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
5. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust. 2 ROZPORZĄDZENIE PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie zamieszcza wymagania dotyczące specyfikacji połączenia, formatu przesyłanych danych oraz szyfrowania i oznaczania czasu przekazania i odbioru danych za pośrednictwem platformazakupowa.pl, tj.:
 - a) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - b) komputer klasy PC lub MAC o następującej konfiguracji: pamięć min. 2 GB Ram, procesor Intel IV 2 GHZ lub jego nowsza wersja, jeden z systemów operacyjnych -MS Windows 7, Mac Os x 10 4, Linux, lub ich nowsze wersje,

- c) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa; Uwaga! od dnia 17 sierpnia 2021, ze względu na zakończenie wspierania przeglądarki Internet Explorer przez firmę Microsoft, stosowanie przeglądarki Internet Explorer nie będzie dopuszczalne,
 - d) włączona obsługa JavaScript,
 - e) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
 - f) Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - g) Oznaczenie czasu odbioru danych przez platformę zakupową stanowi datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss) generowany wg. czasu lokalnego serwera synchronizowanego z zegarem Głównego Urzędu Miar.
6. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
- a) akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - b) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem.
7. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformazakupowa.pl, w szczególności za sytuację, gdy zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij wiadomość do zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
8. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

XIV. Opis sposobu przygotowania ofert oraz dokumentów wymaganych przez Zamawiającego w SWZ

1. Oferta oraz przedmiotowe środki dowodowe (jeżeli były wymagane) składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem lub elektronicznym podpisem zaufanym lub elektronicznym podpisem osobistym. W procesie składania oferty, w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny lub elektronicznym podpisem zaufanym lub elektronicznym podpisem osobistym Wykonawca składa bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu.

2. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznym podpisem zaufanym lub elektronicznym podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w postaci elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub podpisem zaufanym lub podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
3. Oferta powinna być:
 - a) sporządzona na podstawie załączników niniejszej SWZ w języku polskim,
 - b) złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem platformazakupowa.pl,
 - c) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym lub elektronicznym podpisem zaufanym lub elektronicznym podpisem osobistym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
4. Podpisy kwalifikowane wykorzystywane przez Wykonawców do podpisywania wszelkich plików muszą spełniać "Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady w sprawie identyfikacji elektronicznej i usług zaufania w odniesieniu do transakcji elektronicznych na rynku wewnętrznym (eIDAS) (UE) nr 910/2014 - od 1 lipca 2016 roku".
5. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików XAdES.
6. Zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Jeżeli Wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób niebudzący wątpliwości zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane oraz wykazał, załączając stosowne wyjaśnienia, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
7. Wykonawca, za pośrednictwem platformazakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem:
<https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
8. Każdy z Wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje podlegać będzie odrzuceniu.
9. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść Wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
10. Dokumenty i oświadczenia składane przez wykonawcę powinny być w języku polskim, chyba że w SWZ dopuszczono inaczej. W przypadku załączenia dokumentów sporządzonych w innym języku niż dopuszczony, Wykonawca zobowiązany jest załączyć tłumaczenie na język polski.

11. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art. 3 ust. 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku kwalifikowanym podpisem elektronicznym, zaufanym lub osobistym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega Wykonawca, albo przez podwykonawcę.
12. Maksymalny rozmiar jednego pliku przesyłanego za pośrednictwem dedykowanych formularzy do: złożenia, zmiany, wycofania oferty wynosi 150 MB natomiast przy komunikacji wielkość pliku to maksymalnie 500 MB.
13. Rozszerzenia plików wykorzystywanych przez Wykonawców muszą być zgodne z Załącznikiem nr 2 do "Rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych", zwanego dalej Rozporządzeniem KRI.
14. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .docx .xls .xlsx .jpg (.jpeg) ze szczególnym wskazaniem na .pdf
15. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń:
 - a) .zip
 - b) .7Z
16. Wśród rozszerzeń powszechnych a niewystępujących w Rozporządzeniu KRI występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
17. Zamawiający zwraca uwagę na ograniczenia wielkości plików podpisywanych profilem zaufanym, który wynosi maksymalnie 10MB, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi maksymalnie 5MB.
18. W przypadku stosowania przez wykonawcę kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
 - Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu zamawiający zaleca, w miarę możliwości, przekonwertowanie plików składających się na ofertę na rozszerzenie .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym w formacie PAdES.
 - Pliki w innych formatach niż PDF zaleca się opatrzyć podpisem w formacie XAdES o typie zewnętrznym. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
 - Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
19. Zamawiający zaleca aby w przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju. Podpisywanie różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.
20. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
21. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.

22. Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosków. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosków.
23. Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik o rozszerzeniu .zip, zaleca się wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
24. Zamawiający zaleca aby nie wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty.
25. Oferta Wykonawcy, która nie została sporządzona lub przekazana w sposób zgodny z wymaganiami technicznymi oraz organizacyjnymi sporządzania lub przekazywania ofert przy użyciu środków komunikacji elektronicznej określonymi przez Zamawiającego zostanie odrzucona na podstawie art. 226.1 ust. 2 pkt.6
26. **Do oferty należy załączyć:**
 - 1) Wypełniony formularz opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 1 do SWZ;
 - 2) Formularz ofertowy zawierający formularz asortymentowo-cenowy o treści zgodnej z załącznikiem nr 2 do SWZ;
 - 3) Pełnomocnictwo (jeśli wymagane);
 - 4) Zobowiązanie podmiotu trzeciego (jeśli występuje) – załącznik nr 6 do SWZ;
 - 5) Oświadczenie na podstawie art. 117 ust. 4 PZP w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia w zakresie wymagań określonych w Rozdziale VIII (jeśli zamawiający stawia wymagania w Rozdziale VIII) – załącznik nr 5 do SWZ;
 - 6) Oświadczeniami o spełnianiu warunków JEDZ – załącznik nr 4 do SWZ;
 - 7) Oświadczenia o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw do wykluczenia podmiotów, na zasoby których powołuje się Wykonawca o treści zgodnej z Załącznikiem nr 8 do SWZ;
 - 8) Polisa odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na kwotę nie mniejszą niż 5 000 000,00 zł brutto
 - 9) Przedmiotowe środki dowodowe:
 - a) Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji i/lub oświadczenia producenta – potwierdzające, że oferowane w postępowaniu urządzenia medyczne są zgodne z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzają wszystkie oferowane parametry techniczne. Zamawiający wymaga zaznaczenia w złożonych materiałach firmowych zapisów potwierdzających spełnianie wymaganych parametrów, z dopisaniem na przedmiotowych materiałach punktu z załącznika nr 1 do SWZ, w którym został opisany potwierdzony parametr;
 - b) Dokumenty potwierdzające dopuszczenie oferowanego sprzętu do obrotu i używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r.

o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022 poz. 974): deklaracja zgodności UE, certyfikat jednostki notyfikowanej.

Jeżeli wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone podmiotowe środki dowodowe są niekompletne (nie dotyczy formularza ofertowego załącznik nr 2 do SWZ oraz formularza opisu przedmiotu zamówienia - załącznik nr 1 do SWZ), zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczanym terminie. **Uzupełnieniu nie podlegają przedmiotowe środki dowodowe, które służą potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert.**

XV. Sposób obliczania ceny oferty

1. Wykonawca podaje cenę za realizację przedmiotu zamówienia zgodnie ze wzorem Formularza Ofertowego, stanowiącego Załącznik nr 2 do SWZ.
2. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz istotnymi postanowieniami umowy określonymi w niniejszej SWZ.
3. Cena podana na Formularzu Ofertowym jest ceną ostateczną, niepodlegającą negocjacji i wyczerpującą wszelkie należności Wykonawcy wobec Zamawiającego związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
4. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich (PLN) z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walucie obcej.
6. Wyliczona cena oferty brutto będzie służyć do porównania złożonych ofert i do rozliczenia w trakcie realizacji zamówienia.
7. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2022 r. poz. 931, z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny lub kosztu zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W ofercie, o której mowa w ust. 1, Wykonawca ma obowiązek:
 - a) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - b) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
 - c) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - d) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
8. Wzór Formularza Ofertowego został opracowany przy założeniu, iż wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w zakresie podatku VAT.

W przypadku, gdy Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o powstaniu u Zamawiającego obowiązku podatkowego, to winien odpowiednio zmodyfikować treść formularza.

9. **Termin płatności ustala się do 60 dni, zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o nadmiernym opóźnieniu w transakcjach handlowych (tj. Dz. U. z Dz. U. z 2023 r. poz. 711 z późn. zm.).**

Wykonawca zaproponuje własny termin płatności, jednak nie inny niż wymagany powyżej. Oferty z innym terminem płatności będą odrzucane na podstawie art. 226 ust 1 pkt 5 Ustawy jako niezgodne z SIWZ.

XVI. Wymagania dotyczące wadium

1. Kwota wadium wynosi **107 051,01 zł**. Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert (potwierdzenie wniesienia wadium proszę dołączyć do oferty)
2. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku z następujących form:
 - 2.1 pieniądzu,
 - 2.2 gwarancjach bankowych,
 - 2.3 gwarancjach ubezpieczeniowych,
 - 2.4 poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2019 r., poz. 310, 836 i 1572 z późn. zm.).
3. Wadium wniesione w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy:
Bank Gospodarstwa Krajowego **84 1130 1059 0017 3261 0420 0002** z dopiskiem w tytule
„Wadium w sprawie DZP.2344.50.2024”
4. Za termin wniesienia wadium uważa się datę wpłynięcia środków na konto zamawiającego.
5. Wadium wniesione w jednej z form, o których mowa w pkt. od 2.2 - 2.4. należy załączyć do oferty w oryginale w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez wystawcę dokumentu i powinno zawierać następujące elementy:
 - nazwę dającego zlecenie (wykonawcy), beneficjenta gwarancji (zamawiającego), gwaranta/poręczyciela oraz wskazanie ich siedzib.
 - określenie wierzytelności, która ma być zabezpieczona gwarancją/poręczeniem,
 - kwotę gwarancji/poręczenia,
 - termin ważności gwarancji/poręczenia,
 - zobowiązanie gwaranta do zapłacenia kwoty gwarancji/poręczenia bezwarunkowo, na pierwsze pisemne żądanie zamawiającego, w sytuacjach określonych w art. 98 ust. 6 ustawy PZP.

6. W przypadku, gdy wykonawca nie wniósł wadium lub wniósł w sposób nieprawidłowy lub nie utrzymywał wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wniosek o zwrot wadium, w przypadku o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy PZP, zamawiający odrzuci ofertę na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 14 ustawy PZP.
7. Zamawiający dokona zwrotu wadium na zasadach określonych w art. 98 ust. 1–5 ustawy PZP.
8. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami na podstawie art. 98 ust. 6 ustawy PZP.
9. Zamawiający na wniosek Wykonawcy dopuszcza zaliczenie wadium wniesionego w pieniądzu na poczet należytego zabezpieczenia umowy.

XVII. Termin związania ofertą

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **90 dni, tj. do 01.02.2025 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą wskazanego w ust. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni. Przedłużenie terminu związania ofertą wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
3. Odmowa wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą nie powoduje utraty wadium.

XVIII. Miejsce i termin składania ofert

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na platformazakupowa.pl pod adresem: https://platformazakupowa.pl/pn/zozmswia_bialystok w myśl Ustawy Pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **04.11.2024 r. do godziny 09:00**
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym. W procesie składania oferty za pośrednictwem platformazakupowa.pl, Wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformazakupowa.pl. Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w szczególności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

5. Za datę złożenia oferty przyjmuje się datę jej przekazania w systemie (platformie) w drugim kroku składania oferty poprzez kliknięcie przycisku "Złóż ofertę" i wyświetlenie się komunikatu, że oferta została zaszyfrowana i złożona.
6. Szczegółowa instrukcja dla Wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

XIX. Otwarcie ofert

1. Otwarcie ofert następuje niezwłocznie po upływie terminu składania ofert, nie później niż następnego dnia po dniu, w którym upłynął termin składania ofert, dnia 04.11.2024 r. o godz. 09:05
2. Jeżeli otwarcie ofert następuje przy użyciu systemu teleinformatycznego, w przypadku awarii tego systemu, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
3. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
4. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
5. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - a) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - b) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformazakupowa.pl w sekcji „Komunikaty” .

Uwaga! Zgodnie z Ustawą PZP Zamawiający nie ma obowiązku przeprowadzania jawnej sesji otwarcia ofert w sposób jawny z udziałem Wykonawców lub transmitowania sesji otwarcia za pośrednictwem elektronicznych narzędzi do przekazu wideo on-line a ma jedynie takie uprawnienie.

XX. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:
 - a) cena – 60%
 - b) parametry techniczne – 30%
 - c) termin realizacji – 10%

Zasady oceny ofert w poszczególnych kryteriach w w/w pakiecie:

a) Cena (C) – waga 60%

$$C = \frac{\text{cena najniższa brutto}^*}{\text{cena oferty ocenianej brutto}} \times 100 \times 60\%$$

* spośród wszystkich złożonych ofert niepodlegających odrzuceniu

Podstawą przyznania punktów w kryterium „cena” będzie cena ofertowa brutto podana przez Wykonawcę w Formularzu ofertowym

Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszelkie koszty jakie Wykonawca poniesie w związku z realizacją przedmiotu zamówienia.

b) parametry techniczne – waga 30% (max 112 pkt.)

W w/w kryterium Zamawiający przyzna następujące punkty:

$$Pt = \frac{\text{suma punktów w kryterium uzyskana przez Wykonawcę}^*}{112 \text{ (maksymalna możliwa do uzyskania liczba punktów w kryterium)}} \times 100 \times 30\%$$

* spośród wszystkich złożonych ofert niepodlegających odrzuceniu

Uwaga: Punkty w tym kryterium przyznawane będą na podstawie wartości oferowanych parametrów wskazanych przez Wykonawcę w Załączniku nr 1 do SWZ – opis przedmiotu zamówienia.

W przypadku parametrów technicznych ocenianych w sposób proporcjonalny, Zamawiający zastosuje następującą metodę punktacji:

- w przypadku, gdy oceniana jest wartość największa parametru, punktacja za parametr będzie obliczona wg wzoru:

$$\text{(Wartość oferowana – wartość graniczna) / (wartość maksymalna* – wartość graniczna)}$$

Punktacja za parametr obliczony wg ww. wzoru będzie zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku.

- w przypadku, gdy oceniana jest wartość najmniejsza parametru, punktacja za parametr będzie obliczona wg wzoru:

$$\text{(Wartość graniczna – wartość oferowana) / (wartość graniczna – wartość minimalna*)}$$

Punktacja za parametr obliczony wg ww. wzoru będzie zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku.

c) ocena kryterium: termin realizacji – waga 10%

W kryterium „okres gwarancji” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym okresu gwarancji. W kryterium można uzyskać maksymalnie 20 punktów.

W w/w kryterium Zamawiający przyzna następujące punkty:

- termin realizacji maksymalnie do 28 tygodni – 0 pkt
 - termin realizacji maksymalnie do 20 tygodni – 10 pkt
 - termin realizacji maksymalnie do 14 tygodni – 20 pkt
2. Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów, obliczoną jako suma punktów za kryteria.
 3. Jeżeli nie będzie można wybrać oferty najkorzystniejszej z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert będzie przedstawiało taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród wybierze ofertę, która otrzymała najwyższą ocenę w kryterium o najwyższej wadze.
 4. Jeżeli oferty otrzymały taką samą ocenę w kryterium o najwyższej wadze, Zamawiający wybiera ofertę z najniższą ceną lub kosztem.
 5. Jeżeli nie można dokonać wyboru oferty w opisany powyżej sposób, Zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen lub kosztów wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.
 6. Punkty wyliczone w oparciu o powyżej przedstawione wzory zostaną przedstawione jako wartości liczbowe z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, chyba, że w celu jednoznacznego wskazania oferty najkorzystniejszej wymagane będzie zastosowanie większej dokładności - więcej niż dwa miejsca po przecinku.

XXI. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia prowadzonym w trybie podstawowym złożono tylko jedną ofertę.
3. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, będzie zobowiązany przed podpisaniem umowy do wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeżeli jego wniesienie było wymagane) w wysokości i formie określonej w Rozdziale XXII SWZ.
4. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
5. Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.

XXII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

1. Od Wykonawcy, którego oferta zostanie wybrana jako najkorzystniejsza, wymagane będzie wniesienie, przed zawarciem umowy, zabezpieczenia należytego wykonania umowy w wysokości **5%** ceny całkowitej (brutto) podanej w ofercie za wykonanie całości przedmiotu zamówienia. Zabezpieczenie służy pokryciu roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
2. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy może być wnoszone według wyboru wykonawcy w jednej lub w kilku formach wskazanych w art. 450 ust. 1 ustawy Pzp tj.:
 - a) pieniądzu;
 - b) poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo- kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym;
 - c) gwarancjach bankowych;
 - d) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - e) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
3. Zabezpieczenie wnoszone w pieniądzu wykonawca wpłaca przelewem na rachunek bankowy wskazany przez zamawiającego.
4. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia.

XXIII. Informacje o treści zawieranej umowy oraz możliwości jej zmiany

1. Wybrany Wykonawca jest zobowiązany do zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych we Wzorach Umowy, stanowiących Załącznik nr 3 i 3a do SWZ.
2. Zakres świadczenia Wykonawcy wynikający z umowy jest tożsamy z jego zobowiązaniem zawartym w ofercie.
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy w stosunku do treści wybranej oferty w zakresie uregulowanym w art. 454-455 PZP oraz wskazanym we Wzorze Umowy, stanowiącym Załącznik nr 3 do SWZ.
4. Zmiana umowy wymaga dla swej ważności, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.

XXIV. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy PZP

2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 Pzp oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - a) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - b) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 5 dni od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub treści SWZ na stronie internetowej.
6. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt a).
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 5 i 6 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia
8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy p.z.p., stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
9. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17 listopada 1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
10. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej "sądem zamówień publicznych".
11. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp., przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.

Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

XXV. Spis załączników

1. Załącznik nr 1 – Opis przedmiotu zamówienia
2. Załącznik nr 2 – Formularz ofertowy z formularzem asortymentowo-cenowym
3. Załącznik nr 3 – Wzór umowy
4. Załącznik nr 3a – Wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych
5. Załącznik nr 4 – Oświadczenia o spełnianiu warunków - JEDZ
6. Załącznik nr 5 – Oświadczenie Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia na podstawie art. 117 ust. 4 PZP
7. Załącznik nr 6 – Zobowiązanie podmiotu trzeciego (jeśli występuje)
8. Załącznik nr 7 – Grupa kapitałowa
9. Załącznik nr 8 – Oświadczenie o niewykluczeniu podmiotu udostępniającego zasoby
10. Załącznik nr 9 – Oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp.

Opis przedmiotu zamówienia

Dostawa angiografu jedнопłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego

Lp.	PARAMETR/WARUNEK	WARTOŚĆ WYMAGANA	PUNKTACJA	WARTOŚĆ OFEROWANEGO PARAMETRU, OPISAĆ (wypełnia Wykonawca)
I	INFORMACJE OGÓLNE			
1.	Produkt fabrycznie nowy, nieużywany do prezentacji, wyklucza się produkty demonstracyjne, rekondukcjonowane, itd.	Tak, podać		
2.	Oferowany model	Tak, podać		
3.	Producent	Tak, podać		
4.	Rok produkcji (nie starszy niż rok 2024)	Tak, podać		
5.	Angiograf jedнопłaszczyznowy stacjonarny cyfrowy	Tak, podać		
6.	Angiograf umożliwiający wykonywania szerokiego zakresu badań kardiologicznych, badań naczyniowych i przezskórnych	Tak, podać		
7.	Angiograf z możliwością analizy ilościowej QCA	Tak, podać		
8.	Angiograf z możliwością analizy ilościowej QVA	Tak, podać		
9.	Angiograf kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego systemem wstrzykiwania Medrad Mark 7 Arterion (Bayer Medical Care Inc.)	Tak, podać		
10.	Angiograf kompatybilny z użytkowanymi przez Zamawiającego Konsolą Smartfreeze, a także Systemem do ultrasonografii wewnątrznacyniowej IVUS wraz z modułem FFR i DFR iLab Polaris Multi Modality Guidance System SPM05033 (Boston Scientific)	Tak, podać		
11.	Angiograf kompatybilny z posiadanym przez Zamawiającego Systemem elektrofizjologicznym - Workmate CLARIS – H700123, H700169; Pompa chłodząca - Cool Point – 85784;	Tak, podać		

	Generator prądu - Ampere - H700489; Stymulator serca – EP-4 Stimulator 4 Channels – H403023 (Abbott Medical Sp. z o.o.)			
12.	Angiograf z funkcją wsparcia ablacji poprzez eksport anatomii 3D do systemu posiadanego przez Zamawiającego: CARTO 3 (Biosense Webster (Israel) Ltd., Izrael) z generatorem Smart Ablate (Stockert GmbH, Niemcy)	Tak, podać		
13.	Angiograf przystosowany do integracji z modułem UNIVU systemu CARTO 3 (Biosense Webster (Israel) Ltd., Izrael)	Tak, podać		
II	STATYW			
14.	Mocowanie statywu do sufitu	Tak, podać		
15.	Zakres silnikowego ruchu statywu wzdłuż stołu pacjenta: min. 260 cm	Tak, podać		
16.	Szybkość ruchu statywu wzdłuż stołu pacjenta: min. 15 cm/s	Tak, podać		
17.	Silnikowe ustawianie statywu w pozycji parkingowej – odjazd statywu do pozycji umożliwiającej dostęp do pacjenta na stole ze wszystkich stron	Tak, podać		
18.	Zakres silnikowego obrotu statywu wokół osi pionowej: min. $\pm 135^\circ$	Tak, podać		
19.	Funkcja utrzymania projekcji ramienia C w trakcie obrotu statywu wokół osi pionowej	Tak, podać		
20.	Obrazowanie w położeniach statywu za głową pacjenta i z obu boków pacjenta (tj. wzdłużnym i prostopadłym do stołu pacjenta)	Tak, podać		
21.	Obrazowanie w położeniach statywu skośnych do stołu (tj. po obrocie statywu wokół osi pionowej o kąt różny niż 0° i $\pm 90^\circ$ względem stołu pacjenta) – z zachowaniem anatomicznego sposobu prezentacji obrazu na monitorach, bez obrotu obrazu i z wykorzystaniem nominalnego pola widzenia detektora w całym zakresie obrotu statywu	Tak, podać		
22.	Głębokość ramienia C mierzona od promienia centralnego do wewnętrznej krawędzi ramienia: min. 89 cm	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 89 cm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
23.	Zakres dostępnych projekcji ramienia C w kierunku LAO/RAO w pozycji	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt.,	

	statywu za głową pacjenta: min. 300°		Wartość 300° – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
24.	Zakres dostępnych projekcji ramienia C w kierunku CRAN/CAUD w pozycji statywu za głową pacjenta: min. 180°	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 180° – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
25.	Maksymalna szybkość ramienia C w kierunku LAO/RAO w pozycji statywu za głową pacjenta z wyłączeniem angiografii rotacyjnej/obrazowania 3D: min. 20°/s	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 20°/s – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
26.	Maks. szybkość ramienia C w kierunku CRAN/CAUD w pozycji statywu za głową pacjenta z wyłączeniem angiografii rotacyjnej/obrazowania 3D: min. 20°/s	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 20°/s – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
27.	Zakres rotacji ramienia C w trakcie obrazowania 3D w pozycji statywu za głową pacjenta: min. 180°	Tak, podać	>180° – 1 pkt., =180° – 0 pkt.	
28.	Zakres rotacji ramienia C trakcie obrazowania 3D w pozycji statywu z boku pacjenta: min. 180°	Tak, podać	>180° – 1 pkt., =180° – 0 pkt.	
29.	Maksymalna szybkość ramienia C w trakcie obrazowania 3D w pozycji statywu za głową pacjenta: min. 50°/s	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 50°/s – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
30.	Maksymalna szybkość ramienia C w trakcie obrazowania 3D w pozycji statywu z boku stołu: min. 40°/s	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 40°/s – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
31.	Sterowanie ruchami statywu z pulpitu przy stole pacjenta	Tak, podać		
32.	Programowanie i przywoływanie pozycji ramienia C z pulpitu przy stole pacjenta min. 50 pozycji	Tak, podać		
33.	Automatyczne ustawianie statywu w pozycji odpowiadającej wybranemu obrazowi referencyjnemu	Tak, podać		
34.	Automatyczny wybór obrazu referencyjnego (ze zbioru statycznych obrazów referencyjnych) odpowiadającego aktualnemu ustawieniu statywu	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
35.	System zabezpieczenia przed kolizją (oferowany typ, np.: software'owy, elektromechaniczny, pojemnościowy,	Tak, podać		

	inny)			
36.	Wyświetlanie danych systemowych w sali badań (min. angulacja ramienia C, FOV, informacja o dawce i statusie cieplnym lampy RTG)	Tak, podać		
III	STÓŁ PACJENTA			
37.	Stół pacjenta mocowany na podłodze	Tak, podać		
38.	Blat z włókna węglowego przeznaczony do zabiegów wewnątrznaczyniowych wraz z dopasowanym do niego kształtem i wielkością materacem w pokrowcu zabezpieczającym materac przed działaniem środków dezynfekcyjnych	Tak, podać		
39.	Zakres przesuwu wzdłużnego płyty pacjenta: min. 120 cm	Tak, podać		
40.	Zakres przesuwu poprzecznego płyty pacjenta: min. 35 cm	Tak, podać		
41.	Długość blatu stołu: min. 280 cm	Tak, podać		
42.	Długość części blatu stołu przeziernej dla promieniowania X – wysięg blatu stołu bez zawartości metalu (z wyłączeniem szyn akcesoryjnych): min. 125 cm	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 125 cm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
43.	Zakres silnikowej regulacji wysokości stołu: min. 28 cm	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 28 cm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
44.	Zakres obrotu stołu wokół osi pionowej: min. 180°	Tak, podać		
45.	Maksymalne obciążenie stołu (dopuszczalna waga pacjenta z uwzględnieniem rezerwy na resuscytację i akcesoria): min. 300 kg. Podać wartość przy maksymalnie wysuniętym blacie	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 300 kg – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
46.	Akcesoria, min.: - podkładka pod ramię przy iniekcji – prawo- i lewostronna, z materacem, wsuwana pod pacjenta, - szyny akcesoryjne z 3 stron stołu, umożliwiające mocowanie akcesoriów, - statyw na płyny infuzyjne mocowany na szynach akcesoryjnych, - podkładki umieszczane wzdłuż tułowia pacjenta, utrzymujące jego ręce w komfortowej pozycji w trakcie długotrwałych zabiegów,	Tak, podać		

	<ul style="list-style-type: none"> - podkładka pod głowę w kształcie klina, - klipsy mocujące kable ekg, - pasy zabezpieczające pacjenta, - zestaw do zabiegów z dostępu promieniowego, składający się z wsuwanej pod materac i stabilizowanej ciężarem pacjenta wyprofilowanej podkładki z uchwytem na rękę, umożliwiającym rotowanie oraz zginanie przedramienia pacjenta w sposób pożądaný przez operatora, oraz przeźnnej dla promieniowania podpórki pod ramię pacjenta, pozwalającej na przygięcie przedramienia i położenie go na brzuchu pacjenta - podręczny stół zabiegowy na cewniki, lidery itp., osłaniający operatora przed promieniowaniem na wysokości bioder. 			
IV	GENERATOR			
47.	Moc nominalna generatora: min. 100 kW	Tak, podać		
48.	Maksymalne obciążenie generatora mocą ciągłą (tj. bez ograniczeń czasowych i termicznych): min. 1500 W	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 1500 W – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
49.	Zakres napięcia wyjściowego: min. 60-120 kV	Tak, podać		
50.	Automatyczny dobór i ustawianie parametrów ekspozycji do grubości/gęstości pacjenta, uwzględniający zmiany angulacji ramienia C, SID i kolimacji: min. kV, mA, ms	Tak, podać	Filtracja wstępna – 2 pkt., Wielkość ogniska lampy RTG – 2 pkt.; kV, mA, ms – 0 pkt. Punkty sumują się	
51.	Automatyczny dobór i ustawianie parametrów akwizycji na podstawie wartości z fluoroskopii	Tak, podać		
52.	Wybór programów akwizycji zdjęciowej i fluoroskopii przy stole pacjenta oraz w sterowni	Tak, podać		
53.	Zabezpieczenie przed przypadkowym wyzwoleniem promieniowania dostępne dla użytkownika – w sali zabiegowej i w sterowni	Tak, podać		
54.	Funkcja automatycznego przełączania ogniska lampy RTG umożliwiająca	Tak, podać		

	awaryjne dokończenie zabiegu w razie awarii jednego z tych ognisk			
55.	Bezprzewodowy włącznik nożny wyzwalania promieniowania (fluoroscopia, akwizycja zdjęciowa) w sali zabiegowej	Tak, podać		
56.	Minimum 2 dodatkowe (oprócz fluoroskopii i akwizycji zdjęciowej), konfigurowalne przyciski nożnego włącznika promieniowania	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
57.	Włącznik promieniowania (min. akwizycja zdjęciowa) w sterowni	Tak, podać		
V	LAMPA RTG, KOLIMATOR			
58.	Ułożyskowanie anody bezszumowe (w łożysku „płynnym”)	Tak, podać		
59.	Lampa min. 2-ogniskowa	Tak, podać	Lampa 3- i więcej ogniskowa – 3 pkt., Lampa 2-ogniskowa – 0 pkt.	
60.	Rozmiar najmniejszego ogniska zgodnie z PN-EN/IEC 60336: max 0,4 mm	Tak, podać	Wartość najmniejsza – 3 pkt., Wartość 0,4 mm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
61.	Rozmiar ogniska następnego po najmniejszym zgodnie z PN-EN/IEC 60336: max 0,7 mm	Tak, podać	Wartość najmniejsza – 3 pkt., Wartość 0,7 mm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
62.	Rozmiar największego ogniska zgodnie z PN-EN/IEC 60336: max 1,0 mm; Dla lamp 2-ogniskowych podać wartość z punktu powyżej	Tak, podać	Wartość najmniejsza – 3 pkt., Wartość 1,0 mm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
63.	Maksymalna obciążalność największego ogniska zgodnie z PN-EN/IEC 60613: min. 65 kW	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 65 kW – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
64.	Maksymalna obciążalność ogniska następnego po największym zgodnie z PN-EN/IEC 60613: min. 30 kW	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 30 kW – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
65.	Mechanizm redukcji promieniowania resztkowego przy przełączaniu impulsów – sterowanie siatką lub	Tak, podać		

	równoważny			
66.	Maksymalny prąd lampy przy fluoroskopii pulsacyjnej z wykorzystaniem małego ogniska i aktywnym mechanizmie redukcji promieniowania resztkowego opisanym powyżej: min. 160 mA	Tak, podać	Wartość największa – 5 pkt., Wartość 160 mA – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
67.	Pojemność cieplna anody: min. 3000 kWh	Tak, podać	Wartość największa – 5 pkt., Wartość 3000 kWh – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
68.	Pojemność cieplna kotłaka: min. 2890 kWh	Tak, podać	Wartość największa – 5 pkt., Wartość 2890 kWh – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
69.	Przysłony prostokątne	Tak, podać		
70.	Minimum 2 filtry półprzepuszczalne (klinowe) z możliwością obrotu	Tak, podać		
71.	Filtr palcowy wbudowany w kolimator lub inne rozwiązanie	Tak, podać	Zintegrowany w kolimatorze – 2 pkt.; Inne rozwiązanie – 0 pkt.	
72.	Sterowanie kolimatorem z pulpitu przy stole pacjenta	Tak, podać		
73.	Dodatkowa (poza inherentną lampy) maksymalna filtracja miedziowa w kolimatorze: min. 0,9 mm	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 0,9 mm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
74.	Liczba stopni dodatkowej (poza inherentną lampy) filtracji miedziowej w kolimatorze: min. 3 stopnie	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 3 stopnie – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
75.	Automatyczny dobór (z uwzględnieniem zmiennej grubości pacjenta przy różnych angulacjach) oraz samoczynne wsuwanie (silnikowe, bez ingerencji obsługi) dodatkowej (poza inherentną lampy) filtracji miedziowej w celu redukcji dawki i poprawy jakości obrazu – przy fluoroskopii i przy akwizycji zdjęciowej	Tak/Nie, podać	Tak – 3 pkt. Nie – 0 pkt.	
76.	Sygnalizator akustyczny i optyczny	Tak, podać		

	zbliżania się do temperatury przegrzania lampy			
77.	Monitorowanie dawki promieniowania na wyjściu z lampy przy fluoroskopii i ekspozycji zdjęciowej oraz dawki całkowitej, wyświetlanie dawki (lub iloczynu dawki i pola powierzchni) w sali zabiegowej oraz w sterowni; możliwość wydruku informacji o dawce na pacjenta na drukarce sieciowej	Tak, podać		
78.	Zapis raportów o dawce w formatach DICOM	Tak, podać	DICOM X-Ray Radiation Dose Structured Report – 1 pkt., X-Ray Angiographic Image – 1 pkt., Inne – 0 pkt. Punkty sumują się	
VI	DETEKTOR, MONITORY			
79.	Płaski detektor cyfrowy min. 30 cm × 40 cm w trybie obrazowania 30-38 cm	Tak, podać		
80.	Matryca detektora – liczba pikseli, z których odczytywany jest obraz przy największym (nominalnym) polu widzenia: min. 2048 × 1536	Tak, podać	Wartość największa iloczynu – 3 pkt., Wartość 2048 × 1536 – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
81.	Liczba pól widzenia (FOV): min. 6	Tak, podać	Wartość największa – 2 pkt., Wartość 6 pól – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
82.	Wielkość piksela wykorzystywanego do obrazowania przy największym (nominalnym) polu widzenia: max 194 μm	Tak, podać	Wartość najmniejsza – 3 pkt., Wartość 194 μm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
83.	Wielkość piksela wykorzystywanego do obrazowania przy najmniejszym polu widzenia: max 194 μm	Tak, podać	Wartość najmniejsza – 3 pkt., Wartość 194 μm – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	
84.	Typowa wydajność kwantowa detektora (DQE) przy 0 lp/mm: min. 73%	Tak, podać	Wartość największa – 3 pkt., Wartość 73% – 0 pkt., Wartości pozostałe – proporcjonalnie	

85.	Głębina bitowa detektora: min. 16 bit	Tak, podać		
86.	Silnikowy, automatyczny (bez ingerencji obsługi) równoczesny obrót przysłony na lampie RTG oraz detektora dla kompensacji obrotu obrazu przy obrocie stołu pacjenta – bez zmiany pola widzenia detektora	Tak, podać		
87.	Silnikowy przesuw detektora – zmiana odległości źródło-obraz: min. 30 cm	Tak, podać		
88.	Przyciski na obudowie detektora umożliwiające co najmniej zmianę angulacji ramienia C, odległości źródło-obraz oraz przełączenie między położeniem krajobrazowym oraz portretowym detektora przez operatora stojącego u wezglowia pacjenta	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
89.	Wielkoformatowy monitor LCD o przekątnej min. 55" i rozdzielczości min. 8 mln pikseli na zawieszeniu sufitowym w sali zabiegowej, umożliwiającym co najmniej przesuwanie, obracanie wokół osi pionowej i zmianę wysokości monitora	Tak, podać		
90.	Sterownik zapewniający obsługę monitora opisanego powyżej, w tym podłączenie i jednoczesną prezentację co najmniej następujących sygnałów wizyjnych: - obrazu live (w trybach DSA i roadmap: jednocześnie z subtrakcją i bez) - obrazu referencyjnego - obrazu ze stacji roboczej z oprogramowaniem do poprawy widoczności stentów w naczyniach wieńcowych (jeśli funkcjonalność nie jest realizowana przez komputer obrazowy angiografu) - obrazu ze stacji roboczej z oprogramowaniem do rekonstrukcji 3D (jeśli funkcjonalność nie jest realizowana przez komputer obrazowy angiografu) - obrazu przebiegów i parametrów obliczanych przez stację hemodynamiczną - min. 5 obrazów z innych urządzeń Zamawiającego (np. system elektrofizjologiczny, system	Tak, podać		

	mapowania elektroanatomicznego, echokardiograf, IVUS/OCT, stacja robocza RIS/PACS), generujących zarówno sygnał analogowy, jak i cyfrowy			
91.	Minimum 3 uniwersalne panele z gniazdami video w różnych standardach, umożliwiające przyłączanie zewnętrznych urządzeń Zamawiającego do sterownika monitora opisanego powyżej, zainstalowane w sali badań w miejscach uzgodnionych z Zamawiającym; wymagane jest zachowanie separacji galwanicznej min. 4kV	Tak, podać		
92.	Wybór sposobu prezentacji – sterowanie sposobem podziału monitora opisanego powyżej z pulpitu sterowniczego systemu cyfrowego w sali zabiegowej oraz w sterowni	Tak, podać		
93.	Zabezpieczenie matrycy monitora opisanego powyżej przed działaniem cieczy i zmniejszające ryzyko mechanicznego jej uszkodzenia	Tak, podać		
94.	Minimum 4 monitory LCD o przekątnej min. 19" zainstalowane w sterowni do prezentacji następujących sygnałów wizyjnych min.: - obrazów z angiografu - obrazu ze stacji roboczej z oprogramowaniem do poprawy widoczności stentów w naczyniach wieńcowych (jeśli funkcjonalność nie jest realizowana przez komputer obrazowy angiografu) - obrazu ze stacji roboczej z oprogramowaniem do rekonstrukcji 3D (jeśli funkcjonalność nie jest realizowana przez komputer obrazowy angiografu) - obrazu przebiegów i parametrów obliczanych przez stację hemodynamiczną	Tak, podać		
VII	SYSTEM CYFROWY			
95.	Pakiet aplikacji redukujących dawkę (CARE, DoseWise lub równoważny – zależnie od nomenklatury producenta). Podać nazwę i opisać oferowane aplikacje	Tak, podać		

96.	Pakiet specjalizowanych algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu i umożliwiających obrazowanie z obniżoną mocą dawki (CLEAR, ClarityIQ lub równoważny – zależnie od nomenklatury producenta). Podać nazwę i opisać oferowane aplikacje	Tak, podać		
97.	Protokoły umożliwiające rejestrację obrazu z obniżoną min. o 50% dawką promieniowania względem wartości standardowych przy zachowaniu diagnostycznej jakości obrazu w typowych warunkach – bez zmiany częstotliwości obrazowania, kolimacji, stopnia powiększenia lub odległości źródło-obraz	Tak, podać		
98.	Automatyczny dobór okna (jasności i kontrastu), automatyczne wyostżenie krawędzi, automatyczna redukcja szumu i automatyczna kompensacja artefaktów ruchowych – w czasie rzeczywistym na rejestrowanym obrazie	Tak, podać		
99.	Cyfrowa fluoroskopia pulsacyjna w zakresie min. 1-30 kl./s	Tak, podać		
100.	Zapis ostatniej fluoroskopii na dysku twardym	Tak, podać		
101.	Funkcja LIH (zamrożenie ostatniego obrazu)	Tak, podać		
102.	Funkcja nakładania odwróconego obrazu referencyjnego na obraz live	Tak, podać		
103.	Możliwość odtwarzania w pętli ostatniej wykonanej fluoroskopii	Tak, podać		
104.	Funkcja synchronizacji co najmniej impulsów fluoroskopii sygnałem EKG rejestrowanym przez zaoferowaną stację hemodynamiczną	Tak, podać	Synchronizacja akwizycji – 2 pkt., Synchronizacja fluoroskopii – 0 pkt.	
105.	Akwizycja kardiologiczna w zakresie min. 10-30 obr./s w matrycy min. 1024 × 1024 i min. 12-bitowej głębi szarości	Tak, podać		
106.	Akwizycja obrazów w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) w zakresie min. 0,5-7,5 obr./s w matrycy min. 1024 × 1024 i min. 12-bitowej głębi szarości	Tak, podać		
107.	Akwizycja obrazów w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) w zakresie min. 0,5-7,5 obr./s w matrycy min. 4,7	Tak/Nie, podać	Tak – 3 pkt. Nie – 0 pkt.	

	megapikseli i min. 12-bitowej głębi szarości			
108.	Protokoły do obrazowania w trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) z użyciem CO ₂ jako środka kontrastowego	Tak, podać		
109.	Automatyczny pixel-shift w czasie rzeczywistym w trakcie akwizycji obrazów w trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) i roadmapu	Tak, podać		
110.	Automatyczny i ręczny pixel-shift, zmiana maski i stopnia przenikania tła anatomicznego w post-processingu	Tak, podać		
111.	Możliwość wykorzystania uprzednio zarejestrowanego obrazu subtrakcyjnego (DSA) jako maski dla roadmapu	Tak, podać		
112.	Angiografia peryferyjna w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA) wykonywana metodą przesuwu krokowego z możliwością ustawiania częstotliwości obrazowania i położenia filtrów półprzepuszczalnych oraz kolimacji dla każdego kroku lub metodą Bolus Chase	Tak, podać	Przesuw krokowy – 2 pkt., Bolus Chase – 0 pkt.	
113.	Angiografia rotacyjna w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA), umożliwiająca wykonywanie rekonstrukcji obrazów 3D – min. 50 obrazów/s	Tak, podać		
114.	Ustawianie położenia przyston prostokątnych i półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na zatrzymanym obrazie – bez promieniowania	Tak, podać		
115.	Ustawianie położenia płyty stołu pacjenta znacznikami graficznymi na zatrzymanym obrazie – bez promieniowania	Tak, podać		
116.	Pojemność dysku twardego (bez kompresji): min. 50 000 obrazów w matrycy 1024x1024x12 bitów	Tak, podać		
117.	Zoom w postprocessingu	Tak, podać		
118.	Oprogramowanie do poprawy widoczności stentów w naczyniach wieńcowych	Tak, podać		
119.	Funkcja stabilizacji obrazu ruchomego stentu umożliwiająca korzystanie z	Tak, podać		

	oprogramowania opisanego w punkcie powyżej w czasie rzeczywistym, tj. w trakcie pozycjonowania stentu, bez przerywania promieniowania w celu postprocessingu obrazu			
120.	Oprogramowanie do analizy stenoz naczyń wieńcowych w oparciu o algorytmy posiadające walidację kliniczną (CAAS II lub równoważne), umożliwiające prowadzenie wielośrodkowych badań naukowych minimum: - automatyczne rozpoznawanie kształtów, - określanie stopnia stenozы, - automatyczne i ręczne określanie średnicy referencyjnej, - automatyczna i manualna kalibracja, - pomiar średnicy.	Tak, podać		
121.	Oprogramowanie do analizy stenoz naczyń obwodowych minimum: - automatyczne rozpoznawanie kształtów, - określanie stopnia stenozы, - automatyczna i manualna kalibracja, - pomiary odległości	Tak, podać		
122.	Ekran/pulpit dotykowy przy stole pacjenta – pulpit sterowniczy systemu cyfrowego w sali zabiegowej, realizacja funkcji systemu cyfrowego z pulpitu sterowniczego w sali zabiegowej	Tak, podać		
123.	Pulpit sterowniczy systemu cyfrowego w sterowni	Tak, podać		
124.	Interfejs DICOM, min. usługi: - Send, - Storage Commitment, - Query/Retrieve - Print - Worklist - MPPS (dopuszcza się realizację usług Worklist i MPPS przez stację hemodynamiczną, jeśli jednorazowa rejestracja pacjenta w całym systemie odbywa się za pośrednictwem stacji hemodynamicznej)	Tak, podać		
125.	Funkcja wykonywania automatycznej archiwizacji danych obrazowych w standardzie DICOM (na płytach CD-R i	Tak, podać		

	DVD lub zdefiniowanym węzle sieciowym) – w miarę akwizycji kolejnych scen			
126.	Archiwizacja obrazów na płytach CD-R i DVD w standardzie DICOM z dogrywaniem viewera umożliwiające odtwarzanie nagranych płyt na innych komputerach	Tak, podać		
VIII	STACJA ROBOCZA DO REKONSTRUKCJI 3D (LUB FUNKCJONALNOŚĆ SYSTEMU CYFROWEGO ANGIOGRAFU)			
127.	Wyprowadzenie sygnałów wizyjnych na monitory na zawieszeniu sufitowym w sali zabiegowej i w sterowni	Tak, podać		
128.	Wyświetlanie / przeglądanie / archiwizacja obrazów zgodnych ze standardem DICOM, pochodzących z angiografu (w tym obrazów DSA – łącznie z funkcją zmiany maski i pixelshift) i innych urządzeń do diagnostyki obrazowej	Tak, podać		
129.	Oprogramowanie do kodowania dowolnych serii subtrakcyjnych (DSA) do postaci pojedynczego obrazu, w którym kolor prezentuje szybkość i strumień przepływu krwi przez naczynia; obliczanie i wyświetlanie krzywych przepływu dla wskazanych przez operatora punktów naczynia; wizualizacja parametrów przepływu dla zdefiniowanego przez użytkownika regionu min. czasu osiągnięcia maksymalnego wysycenia lub pola powierzchni pod krzywą	Tak, podać		
130.	Interfejs DICOM, min. usługi: - Send/Receive, - Storage Commitment, - Query/Retrieve - Print (w przypadku oddzielnej stacji roboczej)	Tak, podać		
131.	Archiwizacja obrazów na płytach CD-R i DVD w standardzie DICOM z dogrywaniem przeglądarki, umożliwiające odtwarzanie nagranych płyt na innych komputerach	Tak, podać		

132.	Oprogramowanie do rekonstrukcji wysokokontrastowej 3D z danych uzyskanych z akwizycji w szybkiej angiografii rotacyjnej w trybie radiografii cyfrowej (DR) i trybie angiografii subtrakcyjnej (DSA)	Tak, podać		
133.	Oprogramowanie do rekonstrukcji niskokontrastowej 3D (CBCT) z danych uzyskanych z akwizycji w szybkiej angiografii rotacyjnej	Tak, podać		
134.	Oprogramowanie do rekonstrukcji wysokokontrastowej 3D obrazów bijącego serca na podstawie angiografii rotacyjnej wyzwalanej kątowno	Tak, podać		
135.	Oprogramowanie do rekonstrukcji wysokokontrastowej 3D obrazów bijącego serca na podstawie angiografii rotacyjnej wyzwalanej sygnałem EKG rejestrowanym przez zaferowaną stację hemodynamiczną	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
136.	Prezentacja obiektów 3D Maximum Intensity Projection (MIP) i Multi-Planar Reconstruction (MPR)	Tak, podać		
137.	Prezentacja obiektów 3D Volume Rendering Technique (VRT) i Shaded Surface Density (SSD)	Tak, podać		
138.	Transparency View – prezentacja naczyń zrekonstruowanych z rotacyjnej angiografii wysokokontrastowej w formie uwidocznionych naczyń z przezroczystym wnętrzem	Tak, podać		
139.	Oprogramowanie typu Dual Volume Display lub Calciview lub iIdentify (lub typu równoważnego wg nomenklatury producenta) – różnicowanie na jednym obrazie dwóch obiektów wysokokontrastowych o prawie takiej samej gęstości; prezentacja niskokontrastowego obiektu 3D wraz z wysokokontrastowym obiektem 3D na jednym obrazie	Tak, podać		
140.	Roadmap 3D z automatyczną korektą położenia obiektu 3D względem nałożonego obrazu 2D z prześwietlenia, uwzględniającą zmiany położenia statywu, stołu, powiększenia i odległości SID	Tak, podać		
141.	Prezentacja konturów / obrysu	Tak, podać		

	obiekty 3D uzyskane z rekonstrukcji danych z angiografii rotacyjnej wraz z zastosowaniem takiego obrazu jako maski do roadmapu 3D			
142.	Nakładanie (fuzja) obrazów 3D z CT, MR na obraz 2D z prześwietlenia oraz na obraz 3D uzyskany z rekonstrukcji danych z angiografii rotacyjnej – w obu przypadkach wraz z zastosowaniem takiego obrazu jako maski do roadmapu 3D	Tak, podać		
143.	Nakładanie (fuzja) obrazów 3D z PET na obraz 2D z prześwietlenia oraz na obraz 3D uzyskany z rekonstrukcji danych z angiografii rotacyjnej – w obu przypadkach wraz z zastosowaniem takiego obrazu jako maski do roadmapu 3D	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
144.	Pomiary objętości na zrekonstruowanym obiekcie 3D	Tak, podać		
145.	Oprogramowanie do automatycznej segmentacji naczyń i analizy stenoz w oparciu o obrazy 3D uzyskane z rekonstrukcji danych z angiografii rotacyjnej; automatyczne wyznaczanie osi naczyń i wyświetlanie jego obrazu w formie krzywoliniowej rekonstrukcji MPR wzdłuż jego osi; automatyczne wyznaczanie min.: - średnich, minimów i maksimów wszystkich przekrojów wzdłuż przebiegu naczyń w analizowanym zakresie; - średnicy minimalnej, maksymalnej oraz powierzchni przekroju stenoz naczyń, minimalnej i maksymalnej średnicy światła naczyń oraz minimalnej powierzchni światła naczyń dla przekrojów poprzecznych	Tak, podać		
146.	Oprogramowanie wspomagające wykonywanie zabiegów z użyciem igły: punkcji, biopsji, ablacji, drenaży, wertebroplastyk – wyznaczanie ścieżki wkłucia na obrazach 3D i użycie jej jako maski dla roadmapu 3D, wybór optymalnych projekcji ułatwiających śledzenie postępu wkłucia i automatyczne ustawianie ramienia C w tych pozycjach bez użycia promieniowania	Tak, podać		

147.	Celowniki laserowe ułatwiające pozycjonowanie statywu bez promieniowania i wykonywanie zabiegów z użyciem igły opisanych powyżej	Tak/Nie, podać	Rozwiązanie mocowane trwale (np. wbudowane w obudowę detektora lub w ramię C) – 5 pkt., Rozwiązanie demontowalne (instalowane np. na szynie akcesoryjnej) – 2 pkt., Brak funkcjonalności – 0 pkt.	
148.	Włączanie i wyłączenie celowników laserowych przy stole pacjenta z co najmniej jednego z opisanych powyżej pulpityw angiografu: sterowania systemem cyfrowym lub ruchami statywu, stołu lub kolimatora	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
149.	Oprogramowanie wspomagające wykonywanie embolizacji guzów wątroby, umożliwiające oznaczenie guza na obrazach 3D z niskokontrastowej angiografii rotacyjnej oraz tomografii komputerowej, w tym min. automatyczną segmentację guza i automatyczny pomiar jego objętości, automatyczne wyznaczanie linii środkowych naczyń zasilających guza oraz możliwością zastosowania takiego obrazu jako maski do roadmapu 3D	Tak, podać		
150.	Algorytmy przeznaczone do segmentacji lewego przedsionka serca (LA) w oparciu o zaimportowane badania TK, MR lub śródzabiegowego badania angiografii rotacyjnej	Tak, podać		
151.	Oprogramowanie realizujące wirtualny, endoskopowy widok lewego przedsionka wraz z wizualizacją ujścia pnia płucnego, uszka lewego przedsionka oraz żyły tylnej. Dodatkowo funkcjonalność polegająca na zaznaczaniu punktów ablacji na trójwymiarowym modelu w celu wykorzystania do fuzji z obrazem Live fluoroskopii lub przesłania do systemu mapowania elektro-anatomicznego	Tak, podać		
152.	Automatyczne ustawianie statywu w pozycji odpowiadającej obróconemu	Tak, podać		

	obiektowi 3D			
153.	Automatyczny obrót obiektu 3D do położenia odpowiadającego widokowi obiektu 3D po zmianie położenia statywu	Tak, podać		
154.	Pulpit obsługi stacji rekonstrukcji 3D w sali zabiegowej, zintegrowany w pulpicie obsługi systemu cyfrowego angiografu (w tym min. zoom, obrót obiektu 3D zsynchronizowany z angulacją ramienia angiografu, zmiana sposobu prezentacji zrekonstruowanego obiektu 3D: MIP, MiniIP, MPR, VRT)	Tak, podać		
155.	Pulpit obsługi stacji rekonstrukcji 3D w sterowni	Tak, podać		
156.	Oprogramowanie wspomagające operatora w procesie uzyskania obrazów 3D, wczytujące właściwy protokół i rekomendujące parametry iniekcji, prowadzące użytkownika krok po kroku od wyboru przykładowego obrazu aż do uzyskania pożądanych wyników obrazowania	Tak, podać		
IX	STACJA HEMODYNAMICZNA			
157.	Automatyczny transfer danych demograficznych pacjentów, rejestrowanych w stacji badań hemodynamicznych do systemu cyfrowego angiografu lub w kierunku przeciwnym (zależnie od miejsca rejestracji pacjenta w systemie) – jednokrotna rejestracja pacjenta w całym systemie	Tak, podać		
158.	Automatyczny transfer wartości dawki promieniowania z systemu cyfrowego angiografu do systemu komputerowego stacji hemodynamicznej	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
159.	Baza danych umożliwiająca przechowywanie wyników badań: danych demograficznych pacjentów wraz z zarejestrowanymi przynależnymi przebiegami EKG, ciśnień i innymi mierzonymi parametrami oraz z wyliczonymi wskaźnikami	Tak, podać		
160.	Konsola komputerowa, umożliwiająca jednoczesowe wyświetlanie min. 2 sygnałów wizyjnych:	Tak, podać		

	- przebiegów i mierzonych wartości, - obraz komunikacji z systemem komputerowym stacji badań hemodynamicznych			
161.	Wyprowadzenie sygnałów wizyjnych na monitory na zawieszeniu sufitowym w sali zabiegowej i w sterowni	Tak, podać		
162.	Pomiar i jednoczesna prezentacja 12 kanałów EKG – w zestawie bezcieniowe kable EKG (min. 1 komplet bezcieniowych odprowadzeń przedsercowych i kończynowych)	Tak, podać		
163.	Pomiar i prezentacja częstości akcji serca	Tak, podać		
164.	Pomiar i prezentacja cardiac output (CO) metodą termodylucji i Ficka – wraz z akcesoriami umożliwiającymi wykorzystanie termistorów min. 2 producentów (podać producentów)	Tak, podać		
165.	Pomiar i prezentacja SpO2 – łącznie z czujnikiem wielokrotnego użytku	Tak, podać		
166.	Pomiar i prezentacja ciśnienia nieinwazyjnego – łącznie z mankietem pomiarowym	Tak, podać		
167.	Pomiar i jednoczesna prezentacja min. 4 różnych ciśnień inwazyjnych – łącznie z min. 30 szt. jednorazowych czujników pomiarowych	Tak, podać		
168.	Oprogramowanie do obliczania parametrów hemodynamicznych (lewe i prawe serce dla dorosłych i dzieci) m.in. gradienty ciśnień, powierzchnie otwarcia zastawek, przecieki międzyjamowe, opory naczyniowe	Tak, podać		
169.	Oprogramowanie do obliczania współczynnika rezerwy wieńcowej FFR i iFR lub FFR i DFR w oparciu o pomiar za pomocą urządzeń różnych producentów wraz zapisem wyniku w bazie danych stacji hemodynamicznej, (podać producentów)	Tak/Nie, podać	Tak – 2 pkt. Nie – 0 pkt.	
170.	Pulpit sterowniczy stacji hemodynamicznej w sali badań zintegrowany w pulpicie obsługi systemu cyfrowego angiografu – realizacja funkcji stacji hemodynamicznej z pulpitu sterowniczego systemu cyfrowego	Tak, podać		

	angiografu w sali zabiegowej			
171.	Kolorowa laserowa drukarka sieciowa do drukowania dokumentacji medycznej	Tak, podać		
172.	UPS zarezerwowany wyłącznie dla stacji badań hemodynamicznych, umożliwiający w przypadku zaniku zasilania zapisanie w pamięci zmierzonych krzywych/wyliczonych parametrów hemodynamicznych	Tak, podać		
X	AKCESORIA I WYPOSAŻENIE DODATKOWE			
173.	Interkom 2-kierunkowy sterownia-sala badań	Tak, podać		
174.	Minimum 1 dolna osłona operatora chroniąca przed promieniowaniem rentgenowskim równoważniku min. 0,5 mm Pb, montowana do szyny akcesoryjnej stołu pacjenta	Tak, podać		
175.	Minimum 1 górna osłona operatora chroniąca przed promieniowaniem rentgenowskim równoważniku min. 0,5 mm Pb zamontowana na suficie	Tak, podać		
176.	Minimum 1 lampa zabiegowa do oświetlania pola cewnikowania na wspólnej z osłoną przed promieniowaniem kolumnie sufitowej o min. luminancji 70 000 luksów	Tak, podać		
177.	UPS min. 40 kVA, gwarantujący podtrzymanie pracy wszystkich elementów zestawu angiokardiograficznego niezbędnych dla bezpiecznego zakończenia i zapisania (zapamiętania) badania przez czas min. 5 minut; dla utrzymania ciągłości obrazowania radiologicznego konieczne jest zapewnienie co najmniej fluoroskopii w wymaganym czasie	Tak, podać		
178.	Ochrona antywirusowa oprogramowania aparatu, zainstalowana na urządzeniu i systematycznie aktualizowana bez udziału użytkownika aparatu lub rozwiązanie oparte o mechanizm białych list	Tak, podać		
XI	POZOSTAŁE WYMAGANIA			
179.	Dostawa, montaż, instalacja i uruchomienie przedmiotu zamówienia w istniejących pomieszczeniach	Tak, podać		

	Pracowni Hemodynamiki			
180.	<p>Wykonanie prac adaptacyjnych związanych z dostosowaniem infrastruktury, niezbędnych do instalacji, uruchomienia oraz oddania do użytkowania sprzętu medycznego w pomieszczeniach wskazanych przez Zamawiającego, wraz z wykonaniem dokumentacji projektowej i powykonawczej, a także pomiarów, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności ustawą z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1277), w szczególności: wykonanie pomiarów wydajności wentylacji potwierdzających jej skuteczność, badań skuteczności istniejących osłon stałych, itp., zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. Nr 180, poz. 1325) (Zamawiający oczekuje wykonania nowych osłon stałych wyłącznie w przypadku zaistnienia takiej potrzeby po przeprowadzeniu badań i uwzględnieniu parametrów dostarczonego sprzętu medycznego, tj. urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych, w rozumieniu ustawy Prawo atomowe); wykonanie konstrukcji sufitowej; konstrukcji podłogowej; modernizacji wentylacji mechanicznej wraz z automatyką, sterownikiem, nagrzewnicą, programowaniem; zasilania do angiografu i urządzeń peryferyjnych; instalacji i modernizacji w rozdzielni i tablicy przyłączeniowej; uziemienia wykładziny; oświetlenia ostrzegawczego, itp.</p>	Tak, podać		
181.	<p>Wykonanie wszelkich prac niezbędnych do używania sprzętu medycznego, a wynikających z przepisów prawa w zakresie warunków pracy z urządzeniami radiologicznymi, w tym wykonanie testów odbiorczych i eksploatacyjnych</p>	Tak, podać		

	urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. poz. 2759), przez podmiot posiadający akredytację w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. 2022, poz. 1854)			
182.	Wykonanie prac remontowo-wykończeniowych wszelkich uszkodzeń powstałych podczas instalacji sprzętu medycznego rozumiane jako przywróceniu do stanu obecnego (np. wykładziny elektroprzewodzącej i okładzin ściennych)	Tak, podać		
183.	Przygotowanie dokumentacji i złożenie wniosków, zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz.U. z 2021r. poz. 1667), w tym wykonanie badań skuteczności osłon stałych (pomiar rozkładu mocy dawki), wykonanie projektu osłon stałych, wykonania przez podmiot posiadający akredytację w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. 2022, poz. 1854) testów specjalistycznych, podstawowych i odbiorczych aparatu rentgenowskiego i urządzeń pomocniczych, celem uzyskania zezwoleń Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego	Tak, podać		
184.	Uzyskanie zezwolenia Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na uruchamianie i stosowanie	Tak, podać		

	dostarczonych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych oraz zezwolenia Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na uruchamianie Pracowni, o których mowa w ustawie z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe			
185.	Pomieszczenia, w których będzie zainstalowany przedmiot zamówienia muszą być wykończone w standardzie umożliwiającym udzielanie świadczeń zdrowotnych, zgodnie z ich przeznaczeniem, tj. muszą być gotowe do użytkowania bez żadnych dodatkowych nakładów, w szczególności muszą odpowiadać wymaganiom określonym w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 13 września 2021r. w sprawie minimalnych wymagań dla jednostek ochrony zdrowia prowadzących działalność związaną z narażeniem w celach medycznych, polegającą na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej lub diagnostyki związanej z podawaniem pacjentom produktów radiofarmaceutycznych (Dz.U. 2021 poz. 1725)	Tak, podać		
186.	Montaż i instalacja oraz uruchomienie sprzętu medycznego w sposób zapewniający wykorzystanie urządzeń i systemów zgodnie z ich przeznaczeniem, z zachowaniem pełnej funkcjonalności bez konieczności wykonania przez Zamawiającego dodatkowych prac instalacyjnych, bądź zakupu dodatkowych urządzeń i licencji	Tak, podać		
187.	Integracja użytkowanych przez Zamawiającego urządzeń i systemów z dostarczanym sprzętem medycznym, w tym: systemu wstrzykiwania Medrad Mark 7 Arterion, Bayer Medical Care Inc.; systemu CARTO 3 (Biosense Webster (Israel) Ltd., Izrael) z generatorem Smart Ablate (Stockert GmbH, Niemcy); systemu	Tak, podać		

	elektrofizjologicznego - Workmate CLARIS – H700123, H700169; Pompy chłodzącej - Cool Point – 85784; Generatorsa prądu - Ampere - H700489; Stymulatora serca – EP-4 Stimulator 4 Channels – H403023 (Abbott Medical Sp. z o.o.); konsoli Smartfreeze, a także systemu do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej IVUS wraz z modułem FFR i DFR iLab Polaris Multi Modality Guidance System SPM05033 (Boston Scientific), z zachowaniem ich pełnej funkcjonalności bez konieczności dokonywania przez Zamawiającego dodatkowych nakładów finansowych, organizacyjnych i technicznych			
188.	Integracja sprzętu medycznego z systemem RIS i PACS Zamawiającego. Integracja w zakresie importu danych pacjenta z systemu RIS poprzez DICOM Worklist	Tak, podać		
189.	Podłączenie systemu do systemu PACS Zamawiającego w zakresie wysyłania danych obrazowych i raportów o dawce	Tak, podać		
190.	Wszelkie oprogramowanie związane z przedmiotem oferty, dostarczone będzie z bezterminową licencją na jego użytkowanie przez Zamawiającego	Tak, podać		
191.	Gwarancja min. 24 miesiące, od daty instalacji i uruchomienia przedmiotu zamówienia, potwierdzonych protokołem zdawczo-odbiorczym końcowym	Tak, podać		
192.	Gwarancja obejmująca naprawy, konserwację, przeglądy wraz z materiałami, w szczególności częściami zamiennymi i materiałami eksploatacyjnymi użytymi do napraw, konserwacji, regulacji oraz praca i dojazd zespołu serwisowego w okresie gwarancyjnym obciążają Wykonawcę. Częstotliwość przeglądów okresowych zgodnie z zaleceniami producenta, lecz nie rzadziej niż 1 raz w roku (min. co 12 miesięcy). Zamawiający wymaga, aby ostatni przegląd wraz z konserwacją i	Tak, podać		

	wymianą uszkodzonych części zamiennych został wykonany w ostatnim miesiącu okresu gwarancji. Podać liczbę przeglądów okresowych, z uwzględnieniem zaleceń producenta, w całym oferowanym okresie gwarancji.			
193.	Wykonanie testów akceptacyjnych oraz specjalistycznych po istotnych naprawach gwarancyjnych zestawu rentgenowskiego oraz monitorów opisowych i przeglądowych, zgodnie z aktualnie obowiązującą ustawą Prawo Atomowe oraz Rozporządzeniami Ministra Zdrowia	Tak, podać		
194.	Czas reakcji serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancji rozumiane jako stawienie się serwisanta w siedzibie Zamawiającego i przystąpienie do naprawy lub stawienie się upoważnionej przez autoryzowany serwis gwarancyjny osoby w siedzibie Zamawiającego i naprawy wynosi nie więcej niż 24 godziny, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920)	Tak, podać		
195.	Czas oczekiwania na skuteczne usunięcie uszkodzenia (naprawa) wynosi maksymalnie: a) nie wymagającej importu części nie dłużej niż 5 dni robocze, od dnia zgłoszenia awarii, b) wymagającej importu części nie dłużej niż 10 dni roboczych, od dnia zgłoszenia awarii.	Tak, podać		
196.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski. Wpisać lub podać w formie załącznika ilość punktów serwisowych, nazwa serwisu, adres, nr telefonu, fax, adres e-mail	Tak, podać		
197.	Możliwość zdalnej diagnostyki i naprawy, m.in. w zakresie oprogramowania i konfiguracji ustawień aparatu, instalacji aktualizacji oprogramowania, aktywacji opcji, błędów konfiguracji,	Tak, podać		

	itp.			
198.	Możliwość zdalnego wsparcia aplikacyjnego w zakresie obsługi i diagnostyki aparatu, w trakcie której osoba upoważniona do udzielania wsparcia może obserwować zawartość monitora oraz na żądanie operatora angiografu przejąć kontrolę nad interfejsem użytkownika	Tak, podać		
199.	Dostępność części zamiennych oraz wyposażenia eksploatacyjnego min. 10 lat od daty uruchomienia.	Tak, podać		
200.	Wykonawca dostarczy sprzęt ze wszystkimi niezbędnymi dokumentami, w tym paszportem technicznym	Tak, podać		
201.	Instrukcja obsługi w języku polskim dostarczana ze sprzętem w formie papierowej oraz w formie elektronicznej	Tak, podać		
202.	Dokumentacja techniczna „DTR” lub instalacyjna (wymagania instalacyjne) dostarczona wraz ze sprzętem	Tak, podać		
203.	Szkolenie personelu medycznego i technicznego, w terminie uwzględniającym czas pracy personelu, obejmujące min. - zasady obsługi; - instrukcje dla użytkowników dotyczące sposobu korzystania ze sprzętu w celu zminimalizowania wpływu na środowisko w czasie instalacji, użytkowania, przeglądu i recyklingu/usunięcia, w tym instrukcje dotyczące sposobu ograniczenia do minimum zużycia energii, wody, zużywanych materiałów/elementów, emisji; - zalecenia dotyczące odpowiedniej konserwacji produktu, w tym informacje dotyczące części zamiennych podlegających wymianie, porady dotyczące utrzymania produktu w czystości; - regulacji i dostrajania parametrów sprzętu związanych z wykorzystaniem energii elektrycznej (na przykład tryb czuwania) w celu zoptymalizowania zużycia energii.	Tak, podać		

204.	Dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP zgodnie z Ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych. Wykonawca załączy do oferty deklarację zgodności UE, certyfikat jednostki notyfikowanej oferowanych wyrobów medycznych	Tak, podać		
205.	Termin dostawy angiografu – <u>do dnia 20 grudnia 2024r.</u>	Tak, podać		
206.	Termin realizacji zamówienia: <u>maksymalnie do 28 tygodni od dnia zawarcia umowy,</u> <i>z zastrzeżeniem dostawy angiografu do dnia 20 grudnia 2024 r.</i>	Tak, podać	Termin realizacji zamówienia: – maksymalnie do 28 tygodni od dnia zawarcia umowy – 0 pkt., - maksymalnie do 20 tygodni od dnia zawarcia umowy – 10 pkt., - maksymalnie do 14 tygodni od dnia zawarcia umowy – 20 pkt.	

Oświadczam, że oferowane powyżej wyspecyfikowane urządzenia są fabrycznie nowe, nieużywane, wolne od wad technicznych, materiałowych, fizycznych i prawnych, zgodne z właściwymi normami i przepisami prawa, w szczególności w zakresie dopuszczenia do obrotu i używania, m.in. zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. 2022, poz. 974) i sposobem klasyfikowania na podstawie Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz. U. 2010, Nr 215, poz. 1416 z późn. zm.).

Oświadczam, że oferowane, powyżej wyspecyfikowane urządzenia są kompletne i po zainstalowaniu będą gotowe do podjęcia działalności leczniczej bez konieczności ponoszenia przez Zamawiającego żadnych dodatkowych nakładów finansowych, organizacyjnych i technicznych (poza materiałami eksploatacyjnymi).

.....
Miejscowość, data

.....
Podpis uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

FORMULARZ OFERTOWY

1. Dane dotyczące Wykonawcy:

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców w przypadku oferty wspólnej **:

adres:

województwo

REGON

NIP

KRS

tel.:

adres e-mail:

Składając ofertę w postępowaniu **DZP.2344.50.2024** o udzieleniu zamówienia prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, na **dostawę angiografu jednopłaszczyznowego**, oświadczam/y, że:

2. Oświadczamy, że termin realizacji dostawy zobowiązujemy się wykonać do dnia 20 grudnia 2024 r. w zakresie dostawy sprzętu medycznego - potwierdzonej protokołem zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu medycznego;

Oświadczamy, że dostawę, montaż, instalację i uruchomienie sprzętu medycznego, prace adaptacyjno-remontowe, uzyskanie zezwoleń do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomienia pracowni, szkolenia wykonamy w terminie maksymalnie do tygodni od zawarcia umowy - potwierdzonych protokołem zdawczo-odbiorczym końcowym i protokołem szkolenia,, z zastrzeżeniem dostawy sprzętu medycznego do dnia 20 grudnia 2024 r.

Formularz asortymentowo-cenowy:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Wypełnia Wykonawca wg instrukcji wpisanej w rubryce	Ilość	Jm.	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto w PLN	Stawka VAT w %	Wartość podatku VAT w PLN	Wartość brutto w PLN
1	Angiograf jedнопłaszczyznowy	<i>Nazwa handlowa, model, producent:</i>							
2	Dostawa, montaż, instalacja i uruchomienie sprzętu medycznego, prace adaptacyjno-remontowe, uzyskanie zezwoleń do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomiania pracowni, serwisowanie, szkolenia, itp.	<i>Wpisać rodzaje innych kosztów niż koszt zakupu sprzętu medycznego:</i>							
WARTOŚĆ ZAMÓWIENIA:									

Wykonawca będzie zobowiązany do wystawienia dwóch faktur. Jednej za koszt zakupu sprzętu medycznego, określonego w poz. 1 tabeli, bez kosztów dostawy sprzętu medycznego, a drugiej za pozostałe koszty określone w poz. 2 tabeli.

3. Termin płatności **ustala się do 60 dni** (zgodnie z art. 8 ust. 2 Ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych), licząc od daty otrzymania przez Zamawiającego faktury na następujący numer rachunku bankowego:

--

4. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją warunków zamówienia i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.

5. Oświadczamy, że zaoferowane wyroby medyczne, są dopuszczone do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującą Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r. (Dz. U. 2022 poz. 974).

6. Oświadczamy iż, jesteśmy

Mikroprzedsiębiorstwem

Małym przedsiębiorstwem

Średnim przedsiębiorstwem

zgodnie z Ustawą z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej /prowadzę jednoosobową działalność gospodarczą/ jestem osobą fizyczną nie prowadzącą działalności gospodarczej/ jesteśmy innym rodzajem Wykonawcy ¹⁾

7. Oświadczamy, iż wyrażamy zgodę na stałość cen na oferowany asortyment.

8. Oświadczamy, że niżej wymienione prace zamierzamy powierzyć podwykonawcom:

--

9. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SWZ.

10. W przypadku przyznania nam zamówienia, zobowiązujemy się do zawarcia umowy (wg załączonego do SWZ wzoru umowy) zgodnie z warunkami zamieszczonymi w ofercie w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.

11. Wszystkie wymagane w niniejszym postępowaniu przetargowym oświadczenia oraz dokumenty złożyliśmy ze świadomością odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń w celu uzyskania korzyści majątkowych.

12. Oświadczamy, że wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z art. 225 ustawy Pzp: **(TAK/NIE).**

W przypadku wpisania odpowiedzi „TAK”, tj. gdy wybór oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, przedstawiamy informacje dotyczące nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku i stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie:

<u>Lp.</u>	<u>Nazwa (rodzaj) towaru lub usługi</u>	<u>Wartość netto towaru lub usługi</u>	<u>Stawka podatku od towarów i usług</u>

13. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO²⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.³⁾

14. Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty:

1/

2/

3/

4/

5/

¹⁾ niepotrzebne skreślić

²⁾ 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 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

³⁾ 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).

.....

.....

Miejscowość, data

Podpis uprawnionego przedstawiciela Wykonawcy

Umowa nr DZP.2345.....2024 - PROJEKT

zawarta pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego, prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku, XII Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem KRS: 0000002250, adres: ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok, NIP 5422513061, zwanym dalej Zamawiającym, w imieniu którego działa:

Marek Stanisław Karp - Kierownik samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej, uprawniony do reprezentacji Zamawiającego, zgodnie z informacją odpowiadającą odpisowi aktualnemu z KRS

a

wpisanym do

przez

pod numerem

NIP

zwanym w treści umowy Wykonawcą, w imieniu którego działają:

Zamówienie realizowane jest w ramach Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032 w zakresie zadania pn. „Poprawa dostępu do szpitalnej diagnostyki i leczenia chorób sercowo-naczyniowych poprzez dofinansowanie zakupu angiografu” dotyczącego Działania pn. Modernizacja infrastruktury i wyposażenie podmiotów leczniczych, poddziałanie 18.2, obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej.

§ 1. Przedmiot umowy

1. W wyniku rozstrzygnięcia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego DZP.2344.50.2024 pn. „Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościółkowskiego”, przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1320), zwanej dalej „Ustawą”, Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, Zamawiającemu przedmiot umowy, zwany dalej „sprzętem medycznym”, tj. angiograf jednopłaszczyznowy, odpowiadający wymogom stawianym przez Zamawiającego w Specyfikacji Warunków Zamówienia (dalej „SWZ”), zgodnie z ofertą Wykonawcy przedstawioną w szczególności w formularzu ofertowym, w tym formularzu asortymentowo-cenowym i opisie przedmiotu zamówienia, stanowiących wspólnie załącznik nr 1 do umowy, za łączną kwotę:

..... zł **netto**, słownie: (.....),

..... zł **brutto**, słownie: (.....).

2. Zakresem przedmiotu umowy, o którym mowa w ust. 1, objęte są w szczególności następujące czynności Wykonawcy:

- 1) dostawa sprzętu medycznego;
- 2) wykonanie prac adaptacyjnych związanych z dostosowaniem infrastruktury, niezbędnych do instalacji, uruchomienia oraz oddania do użytkowania sprzętu medycznego w pomieszczeniach wskazanych przez Zamawiającego, wraz z wykonaniem dokumentacji projektowej i powykonawczej, a także pomiarów, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności ustawą z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1277), w tym: wykonanie pomiarów wydajności wentylacji potwierdzających jej skuteczność, badań skuteczności istniejących osłon stałych, itp., zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz. U. Nr 180, poz. 1325) (*Zamawiający oczekuje wykonania nowych osłon stałych wyłącznie w przypadku zaistnienia takiej potrzeby po przeprowadzeniu badań i uwzględnieniu parametrów dostarczonego sprzętu medycznego, tj. urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych, w rozumieniu ustawy Prawo atomowe*), wykonanie konstrukcji sufitowej;

konstrukcji podłogowej; modernizacji wentylacji mechanicznej wraz z automatyką, sterownikiem, nagrzewnicą, programowaniem; zasilania do angiografu i urządzeń peryferyjnych; instalacji i modernizacji w rozdzielni i tablicy przyłączeniowej; uziemienia wykładziny; oświetlenia ostrzegawczego, itp.;

- 3) wykonanie wszelkich prac niezbędnych do używania sprzętu medycznego, a wynikających z przepisów prawa w zakresie warunków pracy z urządzeniami radiologicznymi, w tym wykonanie testów odbiorczych i eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. poz. 2759), przez podmiot posiadający akredytację w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. 2022, poz. 1854);
- 4) wykonanie prac remontowo-wykończeniowych wszelkich uszkodzeń powstałych podczas instalacji sprzętu medycznego rozumiane jako przywróceniu do stanu obecnego (np. wykładziny elektroprzewodzącej i okładzin ściennych);
- 5) montaż, instalacja, uruchomienie dostarczonego sprzętu medycznego, w tym integracja sprzętu medycznego z systemem PACS / RIS, integracja posiadanych przez Zamawiającego urządzeń i systemów z dostarczonym sprzętem medycznym, w tym: systemu wstrzykiwania Medrad Mark 7 Arterion, Bayer Medical Care Inc.; systemu CARTO 3 (Biosense Webster (Israel) Ltd., Izrael) z generatorem Smart Ablate (Stockert GmbH, Niemcy); systemu elektrofizjologicznego - Workmate CLARIS – H700123, H700169; Pompy chłodzącej - Cool Point – 85784; Generatorsa prądu - Ampere - H700489; Stymulatora serca – EP-4 Stimulator 4 Channels – H403023 (Abbott Medical Sp. z o.o.); konsoli Smartfreeze, a także systemu do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej IVUS wraz z modułem FFR i DFR iLab Polaris Multi Modality Guidance System SPM05033 (Boston Scientific);
- 6) przygotowanie dokumentacji i złożenie wniosków, zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz.U. z 2021r. poz. 1667), w tym wykonanie badań skuteczności osłon stałych (pomiar rozkładu mocy dawki), wykonania przez podmiot posiadający akredytację w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. 2022, poz. 1854) testów specjalistycznych,

podstawowych i odbiorczych aparatu rentgenowskiego i urządzeń pomocniczych, celem uzyskania zezwoleń, o których mowa w pkt. 7;

- 7) uzyskanie zezwolenia Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na uruchamianie i stosowanie dostarczonych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych oraz zezwolenia Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na uruchamianie Pracowni, o których mowa w ustawie z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1277);
 - 8) szkolenia personelu w zakresie uruchomienia, eksploatacji, obsługi i konserwacji sprzętu medycznego;
 - 9) serwisowanie sprzętu medycznego w okresie gwarancyjnym.
3. Wykonawca dokona montażu i instalacji oraz uruchomienia sprzętu medycznego w sposób zapewniający wykorzystanie urządzeń zgodnie z ich przeznaczeniem, z zachowaniem pełnej funkcjonalności bez konieczności wykonania przez Zamawiającego dodatkowych prac instalacyjnych, bądź zakupu dodatkowych urządzeń. Przedmiot Umowy musi być dostarczony wraz z instrukcjami obsługi, sterownikami, licencjami, oprogramowaniem towarzyszącym niezbędnym do prawidłowego funkcjonowania (uzyskania pełnej funkcjonalności wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia i złożonej ofercie).
 4. Wszelkie materiały niezbędne do wykonania przedmiotu umowy Wykonawca zapewni we własnym zakresie, a prace te wykona z należytą starannością, zgodnie z obowiązującymi przepisami. Wykorzystane materiały muszą posiadać wszelkie atesty i certyfikaty wymagane zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami. Przed rozpoczęciem prac Wykonawca jest zobowiązany uzgodnić z Zamawiającym warunki i terminy ich wykonywania w czynnym obiekcie. Wykonawca jest zobowiązany do zabezpieczenia terenu prac na czas robót adaptacyjnych i będzie ponosił z tego tytułu pełną odpowiedzialność za bezpieczeństwo osób wykonujących ww. prace oraz innych osób upoważnionych do przebywania na terenie prowadzonych prac.
 5. Wartość umowy brutto określona w ust. 1 zawiera całkowite wynagrodzenie związane z wykonaniem zamówienia, w tym podatek VAT.
 6. Wykonawca oświadcza, że w kwocie brutto określonej w ust. 1 uwzględnił wszystkie koszty oraz wszelkie ryzyka Wykonawcy z tytułu należytego i zgodnego z niniejszą umową oraz obowiązującymi przepisami prawa wykonania przedmiotu umowy, w tym w szczególności:
 - 1) cło, koszty opłat celnych i podatkowych, koszty pośrednie (np. opłaty lotniskowe, koszty rewizji generalnej);

- 2) koszty uzyskania wymaganych przepisami certyfikatów, zezwoleń, licencji, atestów i innych dokumentów niezbędnych do obrotu sprzętem medycznym;
- 3) koszty pakowania, ubezpieczenia, przygotowania do dostawy, przechowywania, transportu, rozładunku, wniesienia, zabezpieczenia sprzętu medycznego przed uszkodzeniem i utratą w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, a także montażu i instalacji, konfiguracji, uruchomienia, niezbędnych do prawidłowego funkcjonowania sprzętu medycznego w siedzibie Zamawiającego w miejscu przez niego wskazanym;
- 4) koszty usunięcia wszelkich odpadów (opakowania, taśmy, itp.), zanieczyszczeń i innych zbędnych Zamawiającemu rzeczy pozostałych po wykonanych czynnościach zdawczo-odbiorczych;
- 5) koszty szkolenia personelu w zakresie obsługi sprzętu medycznego w ustalonym z Zamawiającym terminie uwzględniającym czas pracy personelu. Wykonawca, we własnym zakresie zapewni wszelkie materiały niezbędne do pierwszego uruchomienia Sprzętu, jego sprawdzenia, szkolenia personelu;
- 6) koszty dostarczenia najpóźniej w dniu dostawy sprzętu medycznego dokumentacji instalacyjnej, instrukcji obsługi w języku polskim, oraz wystawienia paszportu technicznego z wpisaniem danych identyfikacyjnych (numerów seryjnych) sprzętu medycznego, a po uruchomieniu sprzętu medycznego informacji o jego uruchomieniu, sprawności i terminie następnego przeglądu gwarancyjnego;
- 7) koszty opracowania dokumentacji adaptacji pomieszczeń niezbędnych do instalacji, uruchomienia oraz oddania do użytkowania sprzętu medycznego wraz z infrastrukturą towarzyszącą, w tym koszt przeniesienia autorskich praw majątkowych, sprawowania nadzoru autorskiego oraz koszty wykonania robót budowlanych i instalacyjnych bezpośrednio wynikających z opracowanej przez Wykonawcę dokumentacji, wszelkich robót przygotowawczych, porządkowych, zagospodarowania terenu robót wraz z kosztem zagospodarowania odpadów, koszty utrzymania zaplecza robót, wszelkie koszty związane z odbiorem robót, włączając w to próby, sprawdzenia, (oznakowanie, pomiary, ekspertyzy, koszty badań i sprawdzeń, koszty zgłoszeń, itp.), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym przepisami w zakresie warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi, koszty wykonania pomiarów, wykonania testów urządzeń radiologicznych oraz urządzeń pomocniczych przez podmiot posiadający akredytację w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 13.04.2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (Dz. U. 2022, poz. 1854), koszty uzyskania zezwolenia Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na wykonywanie działalności

związanej z narażeniem polegającej na uruchamianiu i stosowaniu dostarczonego urządzenia radiologicznego oraz urządzeń pomocniczych w Pracowni Hemodynamiki oraz uruchamianiu Pracowni Hemodynamiki, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1277);

8) koszty integracji angiografu z systemem PACS/RIS, a także koszty integracji angiografu z innymi urządzeniami i systemami wykorzystywanymi przez Zamawiającego w Pracowni Hemodynamiki, w tym: systemem wstrzykiwania Medrad Mark 7 Arterion, Bayer Medical Care Inc.; systemem CARTO 3 (Biosense Webster (Israel) Ltd., Izrael) z generatorem Smart Ablate (Stockert GmbH, Niemcy); systemem elektrofizjologicznego - Workmate CLARIS – H700123, H700169; Pompy chłodzącej - Cool Point – 85784; Generatorsa prądu - Ampere - H700489; Stymulatora serca – EP-4 Stimulator 4 Channels – H403023 (Abbott Medical Sp. z o.o.); konsolą Smartfreeze, a także systemem do ultrasonografii wewnątrznaczyniowej IVUS wraz z modułem FFR i DFR iLab Polaris Multi Modality Guidance System SPM05033 (Boston Scientific);

9) koszty świadczenia usługi serwisowej i przeglądów gwarancyjnych w okresie obowiązywania gwarancji, na zasadach określonych w umowie, m.in.: koszty aktualizacji oprogramowania, dojazdu pracownika serwisu, usługi, naprawy, wymiany podzespołu (części) wskazanych przez producenta zgodnie z zaleceniami producenta dla oferowanego sprzętu medycznego i warunkami określonymi w niniejszej umowie, koszty wykonania testów urządzeń radiologicznych oraz urządzeń pomocniczych po ich naprawie przeprowadzonej w zakresie, który może mieć wpływ na jakość diagnostyczną wykonywanego obrazu lub na dawkę jaką otrzymuje pacjent, o których mowa w ustawie z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1277) oraz obowiązującymi aktami wykonawczymi do ustawy Prawo atomowe.

7. Jeżeli w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznych Wykonawca uchybił obowiązkowi poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, albo jeśli wskutek zmiany przepisów lub okoliczności obowiązek taki powstał powodując jednocześnie zmniejszenie się obciążeń (zwłaszcza publicznoprawnych) po stronie Wykonawcy – Wykonawca zapłaci na rzecz Zamawiającego kwotę równą wartości zobowiązania podatkowego obciążającego Zamawiającego. Zapłata należności określonej w zdaniu poprzednim nastąpi w terminie 7 dni od dnia powzięcia wiadomości o podstawie do powstania zobowiązania podatkowego obciążającego Zamawiającego lub od dnia wezwania Wykonawcy przez Zamawiającego do zapłaty określonej kwoty.

§ 2. Warunki umowy

1. Wykonawca zobowiązuje się wykonać Umowę przy zachowaniu należytej staranności profesjonalisty, zachowując wszelkie parametry oraz wymagania i warunki techniczne, funkcjonalne i jakościowe.
2. Wykonawca zobowiązuje się zrealizować wszelkie niezbędne czynności konieczne do należytego wykonania Przedmiotu Umowy z uwzględnieniem potrzeb Zamawiającego i celu Umowy.
3. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca spełniał wymagania i stosował przepisy dotyczące realizowanego przedmiotu umowy, określone w szczególności w:
 - 1) Ustawie z 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024r., poz. 1277);
 - 2) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 13 września 2021r. w sprawie minimalnych wymagań dla jednostek ochrony zdrowia prowadzących działalność związaną z narażeniem w celach medycznych, polegającą na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu rentgenodiagnostyki, radiologii zabiegowej lub diagnostyki związanej z podawaniem pacjentom produktów radiofarmaceutycznych (Dz.U. 2021 poz. 1725);
 - 3) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 21 sierpnia 2006r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi (Dz.U. nr 180 poz. 1325).
 - 4) Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 12 grudnia 2022 r. w sprawie testów eksploatacyjnych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych (Dz. U. poz. 2759);
 - 5) rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 30 sierpnia 2021r. w sprawie dokumentów wymaganych przy składaniu wniosku o wydanie zezwolenia na wykonywanie działalności związanej z narażeniem na działanie promieniowania jonizującego albo przy zgłoszeniu wykonywania tej działalności (Dz.U. z 2021r. poz. 1667);
 - 6) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2019 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 402).
4. Wykonawca oświadcza, że posiada:
 - 1) odpowiednią wiedzę, doświadczenie oraz potencjał techniczny i organizacyjny konieczne do należytego wykonania Przedmiotu Umowy;
 - 2) jeżeli są wymagane przepisami prawa, odpowiednie koncesje, zezwolenia, zgody lub licencje albo wpisy do właściwych rejestrów uprawniające do prowadzenie działalności gospodarczej w zakresie objętym Przedmiotem Umowy;
 - 3) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej wszelkich wyrobów medycznych dostarczonych, bądź użytych w celu realizacji

przedmiotu umowy, w tym co najmniej deklarację zgodności UE dla wyrobów medycznych oraz dokonał zgłoszenia wyrobu do rejestru wyrobów medycznych lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję bądź Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Jednocześnie sprzęt medyczny musi być oznakowany znakiem CE;

- 4) aktualne dokumenty potwierdzające dopuszczenie do używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej wszelkich wyrobów dostarczonych, bądź użytych w celu realizacji przedmiotu umowy, a Wykonawca dopełnił w odniesieniu do nich obowiązków i wymagań określonych przepisami prawa.
5. Wykonawca oświadcza, że sprzęt medyczny jest:
- 1) jest jego własnością i nie jest przedmiotem jakichkolwiek ograniczonych praw rzeczowych ustanowionych na rzecz osób trzecich, jak również nie jest przedmiotem jakichkolwiek postępowań sądowych, administracyjnych, czy też sądowno-administracyjnych, których konsekwencją jest (mogłoby być) ograniczenie, czy też wyłączenie prawa Wykonawcy do rozporządzenia nim;
 - 2) wolny od wad technicznych, materiałowych, fizycznych i prawnych;
 - 3) fabrycznie nowy, nieużywany, nierekondycjonowany;
 - 4) wyprodukowany w 2024 roku;
 - 5) zgodny z właściwymi normami i przepisami prawa, w tym w szczególności w zakresie dopuszczenia do obrotu i użytkowania, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 (Dz. U. 2022 poz. 974) o wyrobach medycznych;
 - 6) zgodny z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) i załącznikach do niego oraz ofertą Wykonawcy;
 - 7) kompletny i po zamontowaniu, zainstalowaniu, ustawieniu, gotowy do używania zgodnie z jego przeznaczeniem, bez konieczności ponoszenia przez Zamawiającego dodatkowych nakładów finansowych, organizacyjnych lub technicznych.
6. Wykonawca oświadcza, że sprzęt medyczny:
- 1) posiada wszelkie parametry techniczne oraz funkcje niezbędne do korzystania z niego zgodnie z jego przeznaczeniem;
 - 2) odpowiada standardom jakościowym, funkcjonalnym i technicznym, wynikającym z jego funkcji i przeznaczenia;
 - 3) spełnia warunki uprawniające do posługiwania się oznakowaniem CE w rozumieniu Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 765/2008 z dnia 9 lipca 2008 r. ustanawiające wymagania w zakresie akredytacji i nadzoru rynku odnoszące się do

- warunków wprowadzania produktów do obrotu i uchylające rozporządzenie (EWG) nr 339/93 (Dz. Urz. UE L 218 z 13.08.2008, str. 30) i ustawy z dnia 13 kwietnia 2016 r. o systemach oceny zgodności i nadzoru rynku (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1854 z późn. zm.);
- 4) gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego;
 - 5) wyposażony jest w najaktualniejszą, pełną i polskojęzyczną wersję oprogramowania (menu obsługi, klawisze pulpitu itd.), uzupełnione o polskojęzyczną instrukcję obsługi w formie papierowej i elektronicznej, niezbędnego do jego funkcjonowania (wyklucza się możliwość instalacji wersji demonstracyjnych, testowych. oprogramowania i licencji okresowych itp.).
7. Zamawiający wymaga, aby Wykonawca spełniał wymagania Ustawy o wyrobach medycznych z dnia 07 kwietnia 2022 r. (Dz.U. z 2022 r., poz. 974 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, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. U.U.E.L.2017r., poz. 117.1 ze zm.) przez cały okres trwania umowy.
 8. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić wzajemną kompatybilność zaoferowanych w ramach przedmiotu zamówienia składowych sprzętu medycznego oraz zapewnić kompatybilność sprzętu medycznego z wyposażeniem, urządzeniami i instalacjami Zamawiającego.
 9. Wykonawca gwarantuje prawidłowe działanie sprzętu medycznego i jego współdziałanie z określonymi instalacjami Zamawiającego po ich montażu i uruchomieniu, w szczególności w przypadku zaoferowania całości lub części sprzętu medycznego, elementów, podzespołów itp. równoważnych w stosunku do opisanych w SWZ.
 10. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymywania aktualnych wspieranych przez producenta systemów operacyjnych na wszystkich urządzeniach IT, które są częścią wyposażenia sprzętu medycznego oraz ponoszenia odpowiedzialności za wszelkie problemy techniczne lub utratę danych, które mogą wynikać z używania nieaktualnych lub niekompatybilnych systemów operacyjnych.
 11. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że w ramach wynagrodzenia wskazanego w § 1 umowy, Zamawiający uzyskuje prawo do korzystania z oprogramowania i aktualizacji, o których mowa w umowie i w opisie przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 1 do SWZ, z chwilą ich udostępnienia Zamawiającemu, odpowiednio na podstawie licencji, sublicencji i subskrypcji, na standardowych warunkach producenta oprogramowania, które to warunki producent lub podmiot przez niego upoważniony dołączył do oprogramowania, w tym na następujących polach eksploatacji: wykorzystanie w zakresie wszystkich funkcjonalności

zgodnie ze standardowymi warunkami licencyjnymi producenta, w szczególności zgodnie z jego przeznaczeniem, wprowadzenie i zapisywanie w pamięci komputerów i innych urządzeń, zwielokrotnianie, odtwarzanie, utrwalanie, przechowywanie, wyświetlanie i stosowanie, instalowanie i deinstalowanie, sporządzanie kopii zapasowej (kopii bezpieczeństwa), korzystanie z produktów powstałych w wyniku eksploatacji oprogramowania, w szczególności danych, wyników, raportów, zestawień oraz innych dokumentów kreowanych w ramach tej eksploatacji oraz modyfikowania tych produktów i dalszego z nich korzystania.

12. Wykonawca oświadcza, że licencje, sublicencje i subskrypcje dostarczone w ramach umowy, zapewniają pełną realizację funkcjonalności zgodnie z wymaganiami Zamawiającego w szczególności funkcjonalności urządzeń, sprzętów, sprzętów informatycznych, systemów, systemów operacyjnych, narzędzi IT. W przypadku, gdy w trakcie trwania umowy okaże się, że licencje lub sublicencje lub subskrypcje nie zapewniają pełnej funkcjonalności zgodnie z wymaganiami określonymi w umowie lub w opisie przedmiotu zamówienia określonym w załączniku nr 1 do SWZ, Wykonawca jest zobowiązany uzupełnić brakujące licencje, sublicencje lub subskrypcje bez dodatkowego wynagrodzenia.
13. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że uzyskał zgodę producenta oprogramowania lub podmiotu upoważnionego przez producenta na korzystanie z oprogramowania, w tym jego aktualizacji, na zasadach określonych w umowie.
14. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że licencje i sublicencje na oprogramowanie, w tym aktualizacje, subskrypcje, nie zostaną wypowiedziane, za wyjątkiem przypadku rażącego naruszenia przez Zamawiającego warunków licencji, sublicencji lub subskrypcji. W przypadku wypowiedzenia pomimo braku rażącego naruszenia warunków licencji, sublicencji lub subskrypcji przez Zamawiającego, Wykonawca odpowiadać będzie za wynikłą z tego tytułu szkodę oraz w ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 1 Umowy, dostarczy licencje, sublicencje i subskrypcje odpowiadające warunkom określonym umową.
15. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu, najpóźniej z chwilą udostępnienia odpowiednio oprogramowania lub aktualizacji, dokumenty wystawione przez producenta oprogramowania potwierdzające prawo Zamawiającego do korzystania i umożliwiające Zamawiającemu korzystanie (w tym aktywację) z licencji, sublicencji, subskrypcji, wsparcia do licencji na oprogramowanie. Wykonawca gwarantuje, że aktywacja będzie możliwa począwszy od dnia ich dostarczenia zgodnie ze zdaniem poprzednim.
16. Na Zamawiającego, z chwilą przekazania, przechodzi własność wszelkich nośników przekazanych przez Wykonawcę w ramach niniejszej umowy (w szczególności nośników oprogramowania, licencji, sublicencji, subskrypcji, dokumentacji).

17. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że korzystanie przez Zamawiającego z urządzeń, sprzętów, sprzętów informatycznych, systemów, systemów operacyjnych, narzędzi IT, oprogramowania, jego aktualizacji, o których mowa w umowie i w opisie przedmiotu zamówienia określonego w SWZ, nie będzie naruszać praw własności intelektualnej, w tym praw autorskich Wykonawcy, ani osób trzecich i nie będzie powodować obowiązku zapłaty jakichkolwiek dodatkowych opłat. Jeżeli Zamawiający poinformuje Wykonawcę o jakichkolwiek roszczeniach osób trzecich zgłaszanych wobec Zamawiającego w związku z korzystaniem z przedmiotu umowy, w szczególności zarzucających naruszenie praw własności intelektualnej, Wykonawca podejmie wszelkie działania mające na celu zażegnanie sporu i będzie zobowiązany zastąpić Zamawiającego, czy też w przypadku braku takiej możliwości przystąpić po stronie Zamawiającego do wszelkich postępowań toczących się przeciwko Zamawiającemu z ww. tytułu oraz naprawić każdą szkodę, za którą Zamawiający może stać się odpowiedzialny lub do której naprawienia może zostać Zamawiający zobowiązany oraz ponieść w związku z tym wszelkie koszty, w tym koszty zastępstwa procesowego od chwili zgłoszenia roszczenia oraz koszty odszkodowań. W przypadku zapłaty przez Zamawiającego jakiegokolwiek kwoty tytułem zaspokojenia roszczenia osoby trzeciej, Zamawiającemu przysługuje roszczenie regresowe względem Wykonawcy.
18. Postanowienia ust. 11-17 niniejszego paragrafu mają zastosowanie w każdym przypadku, gdy umowa lub opis przedmiotu zamówienia odwołuje się do licencji, sublicencji, subskrypcji, oprogramowania, sprzętu informatycznego, urządzeń IT, systemu, systemu informatycznego, systemu operacyjnego i w odniesieniu do każdego objętego umową, do korzystania, z którego zgodnie z jego przeznaczeniem i funkcjonalnościami niezbędna jest licencja, sublicencja lub subskrypcja.
19. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia szkolenia personelu medycznego i technicznego Zamawiającego, umożliwiające prawidłową obsługę sprzętu medycznego, kontrolę sprawności sprzętu i jego konserwację, w ustalonym z Zamawiającym terminie uwzględniającym czas pracy personelu, nie później niż do dnia odbioru końcowego sprzętu medycznego. Z przeprowadzonego szkolenia Wykonawca sporządzi Protokół szkolenia, zgodnie z wzorem stanowiącym załącznik nr 3 do umowy. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia - na życzenie Zamawiającego - drugiego szkolenia personelu w okresie obowiązywania gwarancji sprzętu medycznego.
20. Wykonawca odpowiada w szczególności za:
- 1) uszkodzenie, zdekompletowanie lub zniszczenie sprzętu medycznego oraz szkodę w mieniu Zamawiającego spowodowane przez Wykonawcę lub osoby, którymi Wykonawca

posługuje się przy wykonywaniu Umowy, chociażby szkoda ta została wyrządzona wyłącznie przy okazji bez bezpośredniego związku z wykonywaniem Umowy. Nienaprawienie przez Wykonawcę szkody powstałej w okolicznościach określonych w zdaniu poprzednim, stanowi przeszkodę do podpisania Protokołu zdawczo-odbiorczego końcowego. Wartość szkody może zostać ustalona w protokole podpisanym przez Strony, a Wykonawca niniejszym wyraża zgodę na pomniejszenie jego wynagrodzenia o wartość tak ustalonej szkody;

- 2) wszelkie szkody powstałe u Zamawiającego lub osób trzecich w przypadku, gdy Wykonawca nie wykona lub nienależycie wykona Umowę, z tym, że dla przypisania Wykonawcy odpowiedzialności wystarczającym jest stwierdzenie, że jego działanie naruszające Umowę skutkowało chociażby nieznacznym wzrostem prawdopodobieństwa szkody.
21. Wykonawca oświadcza, że uzyskał pełen zakres danych niezbędnych dla należytego wykonania zarówno jego zobowiązań wynikających z umowy, jak i niezbędnych do osiągnięcia celu umowy. W związku z powyższym Strony uzgadniają, że Wykonawca nie będzie się mógł powoływać na brak wiedzy w tym zakresie, jako okoliczność wyłączającą lub ograniczającą odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.

§ 3. Warunki realizacji prac adaptacyjnych pomieszczeń

1. Wykonawca w związku z wykonywaniem dokumentacji projektowej na adaptację pomieszczeń celem uruchomienia wraz z infrastrukturą towarzyszącą dostarczanego sprzętu medycznego zobowiązany jest do:
 - 1) wykonania dokumentacji projektowej, projekt pracowni (rzuty pomieszczeń) wraz z projektem i opisem osłon stałych oraz wentylacji, objętej umową wraz z uzyskaniem wymaganych uzgodnień oraz stosownych pozwoleń;
 - 2) przedstawienia Zamawiającemu wstępnych założeń i rozwiązań projektowych celem zatwierdzenia, w terminie umożliwiającym wprowadzenie ewentualnych zmian do projektu;
 - 3) stosowania się do wskazówek i poleceń Zamawiającego, jak również dokonywania niezwłocznie, w terminie uzgodnionym z Zamawiającym, zmian w dokumentacji projektowej;
 - 4) wykonania wszelkich innych prac i czynności koniecznych do wykonania umowy;
 - 5) okazania na żądanie Zamawiającego dokumentów potwierdzających posiadanie uprawnień i kwalifikacji przez osoby wykonujące przedmiot umowy;

- 6) uczestniczenia w naradach technicznych na terenie robót w trakcie ich prowadzenia;
2. Realizując roboty budowlane objęte niniejszą umową, Wykonawca zobowiązany jest:
- 1) wykonać roboty budowlane zgodnie z dokumentacją techniczną i postanowieniami niniejszej umowy. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność prawną i materialną za kompletne, wysokiej jakości i terminowe wykonanie przedmiotu umowy oraz za jego zgodność z przepisami dotyczącymi realizacji tego typu prac, w tym w szczególności z przepisami BHP, ochrony środowiska oraz normami, certyfikatami i aprobatami technicznymi, a także zasadami sztuki budowlanej;
 - 2) do bieżącego sprzątnięcia dróg wewnętrznych i drogi dojazdowej zanieczyszczonej przez działania robót budowlanych oraz końcowego uprzątnięcia terenu robót;
 - 3) w przypadku zaistnienia siły wyższej lub innego zdarzenia, powodującego konieczność wykonania prac awaryjnych, mających na celu zabezpieczenie przed zdarzeniami lub skutkami zdarzeń powodujących lub mogących spowodować bezpośrednie zagrożenie dla życia lub zdrowia osób przebywających na terenie realizowanego obiektu oraz zagrożenie dla samego obiektu oraz osób trzecich pozostających na obiekcie lub w jego pobliżu, podjąć roboty zabezpieczające. W opisanej sytuacji Wykonawca zwolniony jest z obowiązku uzgadniania powyższego z Zamawiającym;
 - 4) zorganizować i przeprowadzić na własny koszt działania w zakresie:
 - a) właściwego wygradzenia i zabezpieczenia oraz oznaczenia miejsca prowadzenia robót budowlanych zgodnie z wymaganiami prawa budowlanego oraz przepisów BHP,
 - b) zapewnienia bezpiecznego transportu sprzętu i materiałów na i z miejsca prowadzenia robót,
 - c) zapewnienia bezpiecznego i zgodnego z prawem, a także obowiązującym porządkiem,
 - d) prowadzenia robót budowlanych oraz zapewnienia porządku na całym terenie budowy i w jego otoczeniu prawidłowej gospodarki odpadami,
 - e) wykonywania wszelkich prób i pomiarów niezbędnych do realizacji zamówienia,
 - f) wykonywania niezbędnych prób, badań i odbiorów lub uzupełnień dokumentacji odbiorowej, dla potwierdzenia właściwej jakości prac;
 - 5) informować Zamawiającego o terminie odbioru robót zanikających lub ulegających zakryciu. Jeżeli Wykonawca zaniecha tego powiadomienia, może być zobowiązany do odkrycia robót lub wykonania robót niezbędnych do zbadania ich jakości, a następnie przywrócenia obiektu do stanu właściwego na własny koszt;
 - 6) dostarczyć wszelkie materiały i urządzenia oraz wszelkie materiały pomocnicze w zakresie niezbędnym dla zrealizowania przedmiotu umowy - w stanie nowym, kompletnym, bez

- wad i uszkodzeń, zgodnych z wymaganiami Zamawiającego, przedstawionymi w dokumentacji projektowej oraz obowiązującymi przepisami i normami;
- 7) opracować dokumentację powykonawczą, złożyć oryginały wszelkich dokumentów wymaganych przez prawo;
 - 8) wykonać inne niezbędne czynności w celu właściwego wykonania przedmiotu umowy;
 - 9) wykonać wszelkie prace i czynności niezbędne dla wykonania przedmiotu umowy,
 - 10) na bieżąco usuwać na własny koszt niepotrzebne materiały, odpady i puste pojemniki z terenu robót oraz zapewniać prawidłową i zgodną z prawem gospodarkę odpadami;
 - 11) uzgodnić z Zamawiającym niepowodujące utrudnień miejsce składowania materiałów niezbędnych do prowadzenia prac budowlanych.
3. Z chwilą przekazania protokołem terenu budowy, Wykonawca będzie odpowiedzialny w całym okresie realizacji umowy, za mienie na terenie budowy, utrzymanie należytego porządku na tym terenie i przestrzeganie przepisów BHP (w tym p.poż), bezpieczeństwo wszystkich uczestników procesu inwestycyjnego.
 4. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się z ryzykiem związanym z realizacją robót, które wykonywać będą osoby pozostające w jego dyspozycji, a co za tym idzie, zwalnia Zamawiającego z wszelkiej odpowiedzialności za wypadki przy pracy, którym mogą ulec pracownicy Wykonawcy, chyba że wypadek został spowodowany z wyłącznej winy Zamawiającego.
 5. Wykonawca przyjmuje wszelką odpowiedzialność za każdego rodzaju wypadek, który wydarzy się podczas i w wyniku robót mu powierzonych, ponosząc całkowite ryzyko, kary i sankcje za naruszenie przepisów bezpieczeństwa pracy odnotowanych po kontrolach inspektorów Państwowej Inspekcji Pracy.
 6. Wykonawca będzie całkowicie odpowiedzialny za przeprowadzenie prac adaptacyjnych, materiały, sprzęt medyczny i inne urządzenia znajdujące się w adaptowanych pomieszczeniach. Wykonawca zobowiązuje się do zabezpieczenia sprzętu i mienia Zamawiającego przed uszkodzeniem, zniszczeniem lub zdekompletowaniem, aż do ich odbioru protokołem odbioru końcowego przez Zamawiającego.
 7. Po zakończeniu prac objętych umową Wykonawca zobowiązuje się do protokolarnego przekazania Zamawiającemu dokumentacji powykonawczej.
 8. Wykonawca jest odpowiedzialny za przestrzeganie przepisów prawa i zarządzeń władz lokalnych oraz za wykonanie zobowiązań w stosunku do swoich pracowników oraz osób świadczących pracę na podstawie innych stosunków prawnych, wynikających z prawa pracy lub z innych przepisów.

9. W przypadku wystąpienia z winy Wykonawcy uszkodzeń na terenie robót Wykonawca pokryje wszelkie koszty powstałych szkód.
10. Zamawiający umożliwi na swój koszt korzystanie przez Wykonawcę z mediów, w szczególności energii elektrycznej, wody, dla potrzeb wykonywania umowy, w tym czynności dostawy, wykonania prac adaptacyjnych, montażu, instalacji i uruchomienia sprzętu medycznego objętego Umową.

§ 4. Prawa autorskie

1. Wraz z podpisaniem Protokołu odbioru końcowego na Zamawiającego przechodzą wszelkie majątkowe prawa autorskie do przekazywanej dokumentacji lub którejkolwiek jej części, na następujących polach eksploatacji:
 - 1) utrwalanie i zwielokrotnianie jakąkolwiek techniką nieograniczonej liczby egzemplarzy utworów lub ich elementów, w tym techniką drukarską, reprograficzną, zapisu magnetycznego, w pamięci komputera oraz techniką cyfrową, jak i w sieciach multimedialnych, w tym typu Internet i Intranet, na wszelkich nośnikach danych, włącznie z czynnościami przygotowawczymi do sporządzenia egzemplarzy utworów czy ich utrwalenia, a także poprzez wydruk komputerowy;
 - 2) wprowadzanie oryginału utworów lub ich elementów oraz egzemplarzy nośników, na których utwory utrwalono, do obrotu, bez ograniczenia co do terytorium oraz liczby nośników: w postaci wprowadzania zwielokrotnionych egzemplarzy utworów lub ich elementów do obrotu drogą przeniesienia własności egzemplarza utworu (w sposób odpłatny albo nieodpłatny), przez rozpowszechnianie w każdej formie i we wszelkiego typu materiałach, w szczególności za pomocą sieci Internet i Intranet, a także użyczenia, najmu lub dzierżawy oryginału albo egzemplarzy utworów, albo ich elementów;
 - 3) wykorzystanie utworów oraz ich elementów do wykonywania nowych opracowań, w tym materiałów reklamowych i promocyjnych, strategii, koncepcji, planów itp., a także wykorzystanie utworów oraz ich elementów do korzystania z oraz rozpowszechniania opracowań, strategii, koncepcji, planów itp., oraz wyrażanie zgody na dokonywanie powyższego przez osoby trzecie (zgoda na wykonywanie praw zależnych);
 - 4) tłumaczenie utworów w całości lub części, a w szczególności na języki obce oraz zmiana i przepisanie na inny rodzaj zapisu bądź system;
 - 5) wykorzystywanie utworu do realizacji obiektu oraz do zaprojektowania i realizacji innych obiektów;
 - 6) wprowadzenie do pamięci komputera;

- 7) najem;
- 8) dzierżawa,

a także prawo do udzielania zezwoleń na wykonywanie zależnych praw autorskich, w szczególności do udzielania zezwoleń na dokonywanie wszelkiego rodzaju opracowań odpowiednio Projektu oraz zezwoleń na rozporządzanie i korzystanie z tychże opracowań.

2. Zamawiający będzie miał prawo eksploatacji projektu jako utworu w myśl art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 4 lutego 1994 r. o prawie autorskim i prawach pokrewnych (Dz. U. z 2022 r. poz. 2509 z późn. zm.).
3. Z chwilą podpisania bez uwag „Protokołu odbioru końcowego”, Zamawiający nabywa prawo do udzielania zezwoleń na korzystanie z utworu.
4. W przypadku, gdy Wykonawca powierzył wykonanie niektórych czynności związanych z realizacją umowy Podwykonawcom, jest zobowiązany dołączyć oświadczenia tych osób o przeniesieniu praw autorskich na Zamawiającego o treści zgodnej z ust. 1, 2 i 3 niniejszego paragrafu przy przekazaniu dokumentacji.
5. Dokumentację należy wykonać w 2 egzemplarzach w formie wydrukowanej i oprawionej oraz w wersji elektronicznej: 1 kompletna wersja zapisana w formacie pdf oraz 1 kompletna wersja edytowalna zapisana w formatach dwg., doc., xls.

§ 5. Terminy realizacji i warunki odbiorów

1. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - 1) dostawy sprzętu medycznego – potwierdzonej przez obie strony umowy protokołem zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu medycznego - **w terminie do dnia 20 grudnia 2024 r.**
 - 2) wykonania zakresu przedmiotu umowy, określonego w § 1 ust. 2 pkt. 2-8 umowy, w tym: wykonania prac adaptacyjnych, montażu, instalacji, uruchomienia, uzyskania zezwoleń do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomienia pracowni oraz przeszkolenia personelu – potwierdzonych przez obie strony umowy protokołem zdawczo-odbiorczym końcowym i protokołem szkolenia – **w terminie do tygodni od dnia zawarcia niniejszej umowy.**
2. Wykonawca co najmniej na 2 dni robocze przed terminem dostawy powiadomi przedstawicieli Działu Administracyjno–Technicznego Zamawiającego Panią Agnieszkę Zdrojewską i Pana Wojciecha Zielińskiego o planowanej dostawie na adres email: azdrojewska@zozmswia.bialystok.pl oraz wzielinski@zozmswia.bialystok.pl . Dostawa sprzętu medycznego zrealizowana będzie wyłącznie w dniu roboczym, tj. od poniedziałku do piątku (w

godz. od 8.00 do 14.00), za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920).

3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć sprzęt medyczny, zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz w złożonej ofercie, w miejsce wskazane przez Zamawiającego, na własny koszt i ryzyko i własnym staraniem.
4. Zamawiający nie posiada przestrzeni magazynowej, jedynym dostępnym dla Wykonawcy obszarem będą pomieszczenia Pracowni Hemodynamiki. Na czas prac adaptacyjnych, montażowych i instalacyjnych Zamawiający zamyka Pracownię Hemodynamiki, po wcześniejszym ustaleniu terminu i czasu trwania tych prac. Montaż i instalację uważa się za zakończony w chwili, gdy sprzęt medyczny jest w pełni gotowy i dopuszczony do używania. Wykonawca ponosi wszelką odpowiedzialność za sprzęt medyczny, w tym ryzyko utraty lub jego uszkodzenia do czasu podpisania przez Zamawiającego Protokołu zdawczo-odbiorczego końcowego, o którym mowa w ust. 1 pkt. 2 i ust. 14-17 umowy.
5. Koszty magazynowania sprzętu do czasu dostarczenia do siedziby Zamawiającego, transportu, wniesienia, zabezpieczenia pokrywa Wykonawca.
6. Wykonawca zobowiązany jest do ustalenia i oszacowania możliwości drogi transportowej. Droga transportowa zaczyna się od pojazdu Wykonawcy, kończy zaś w pomieszczeniu, w którym nastąpić ma zainstalowanie przedmiotu zamówienia. Zamawiający przewiduje transport sprzętu medycznego wyłącznie z wykorzystaniem istniejących dróg komunikacji ogólnej, Zamawiający nie przewiduje wykonywania jakichkolwiek otworów technologicznych w stałych przegrodach budowlanych. W przypadku konieczności usunięcia na drodze transportowej przeszkód, np. w postaci barierek, słupków, Wykonawca zobowiązany jest uzyskać zgodę Zamawiającego w tym zakresie. W takiej sytuacji Wykonawca zobowiązany będzie do naprawy na własny koszt, tj. przywrócenia do stanu pierwotnego infrastruktury Zamawiającego, niezwłocznie po dokonaniu dostawy, w terminie uzgodnionym z Zamawiającym.
7. Za wszystkie szkody powstałe podczas transportu, rozładunku, montażu lub instalacji przedmiotu zamówienia w budynku odpowiedzialność ponosi Wykonawca. Szkody powstałe podczas transportu stwierdzone zostaną protokołem. Wykonawca zobowiązany jest do naprawienia ewentualnych szkód powstałych w trakcie transportu, rozładunku, montażu lub instalacji w terminie do dnia określonego w ust. 1 pkt. 2. Jeżeli w trakcie odbioru zostaną stwierdzone wady i usterki nadające się do usunięcia, to Zamawiający ma prawo odmówić podpisania protokołu zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu medycznego do czasu ich usunięcia.

8. Po dokonaniu czynności zdawczo-odbiorczych sprzętu medycznego, potwierdzonego protokołem zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu medycznego bez istotnych wad i zastrzeżeń, Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia dostawy, w sposób uniemożliwiający jego utratę i uszkodzenie sprzętu medycznego.
9. Za datę dostawy i odbioru sprzętu medycznego przyjmuje się datę odbioru bez istotnych wad i zastrzeżeń, potwierdzonego Protokołem zdawczo-odbiorczym z dostawy i odbioru sprzętu medycznego sporządzonym z udziałem obu Stron, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do Umowy. Odbioru ze strony Zamawiającego dokona przedstawiciel Działu Administracyjno-Technicznego oraz pracownik właściwej pod względem merytorycznym komórki organizacyjnej SP ZOZ MSWiA im. Mariana Zyndrama-Kościątkowskiego w Białymstoku.
10. Wykonawca jest odpowiedzialny za prawidłowe przygotowanie sprzętu medycznego wraz z dokumentami do przekazania i odbioru.
11. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć, najpóźniej z momentem przystąpienia do odbioru sprzętu medycznego przez Zamawiającego, następujące dokumenty sporządzone w języku polskim:
 - 1) wykaz sprzętu medycznego odpowiadający rodzajowo i ilościowo określone w ofercie: formularzu ofertowym, w tym w formularzu asortymentowo-cenowym, opisie przedmiotu zamówienia, stanowiących łącznie załącznik nr 1 do umowy, wraz z numerami seryjnymi włącznie z numerami seryjnymi elementów składowych (modułów bądź części) opatrzonych indywidualnymi numerami seryjnymi w sytuacji, gdy którekolwiek z urządzeń się z nich składa,
 - 2) instrukcje obsługi do każdego z urządzeń oraz zainstalowanego oprogramowania, opisanych w załączniku nr 1 do umowy; w języku polskim, w formie papierowej i elektronicznej;
 - 3) karty gwarancyjne producenta do każdego z urządzeń opisanych w załączniku nr 1 do umowy;
 - 4) paszporty techniczne;
 - 5) niezbędną dokumentację techniczną zawierającą zalecenia dotyczące konserwacji, wykonania przeglądów technicznych, kalibracji (zakres i terminy);
 - 6) wykaz wszystkich podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności obsługi serwisowej sprzętu;
 - 7) wykaz dostawców części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych do poszczególnych typów sprzętu;

- 8) pełne oprogramowanie potrzebne do używania sprzętu zgodnie z przeznaczeniem i z wykorzystaniem jego wszystkich możliwości, na odpowiednich nośnikach (płyty instalacyjne, pendrive) wraz z licencją na oprogramowanie w okresie korzystania z urządzenia;
- 9) umowy licencyjne oprogramowania – licencje powinny być nieograniczone czasowo ani terytorialnie i upoważniać do korzystania z oprogramowania w zakresie niezbędnym do osiągnięcia celu Umowy – jeżeli dotyczy;
- 10) inne dokumenty przekazywane przez producenta – jeśli dotyczy.

12. Podpisany przez obie strony Protokół zdawczo-odbiorczy z dostawy i odbioru sprzętu medycznego, bez istotnych wad i zastrzeżeń, sporządzony w formie pisemnej pod rygorem nieważności, stanowi podstawę do wystawienia przez Wykonawcę faktury i podstawę do zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia za koszt zakupu angiografu bez kosztu jego dostawy, zgodnie z pozycją 1. Formularza-asortymentowo-cenowego. Wraz z podpisaniem protokołu odbioru z dostawy i odbioru sprzętu medycznego własność sprzętu medycznego przechodzi na Zamawiającego.

13. Zgłoszenie do końcowego, ilościowego i jakościowego odbioru zamówienia może nastąpić po wykonaniu dostawy, zainstalowaniu, uruchomieniu, przeszkoleniu personelu, uzyskaniu zezwoleń Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego do uruchamiania i stosowania sprzętu medycznego oraz uruchomienia pracowni.

14. Wykonawca co najmniej na 3 dni robocze przed planowanym terminem odbioru końcowego powiadomi przedstawicieli Działu Administracyjno–Technicznego Zamawiającego Panią Agnieszkę Zdrojewską i Pana Wojciecha Zielińskiego o gotowości do odbioru końcowego na adres email: azdrojewska@zozmswia.bialystok.pl oraz wzielinski@zozmswia.bialystok.pl . Odbiór końcowy może nastąpić wyłącznie w dniu roboczym, tj. od poniedziałku do piątku (w godz. od 8.00 do 14.00), za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920).

15. Za datę końcowego odbioru zamówienia przyjmuje się datę odbioru bez istotnych wad i zastrzeżeń, potwierdzonego Protokołem zdawczo-odbiorczym końcowym, sporządzonym z udziałem obu Stron, którego wzór stanowi załącznik nr 3a do Umowy. Odbioru ze strony Zamawiającego dokona przedstawiciel Działu Administracyjno–Technicznego oraz pracownik właściwej pod względem merytorycznym komórki organizacyjnej SP ZOZ MSWiA im. Mariana Zyndrama-Kościątkowskiego w Białymstoku. W trakcie odbioru Zamawiający dokona sprawdzenia zgodności sprzętu medycznego, z wymaganymi parametrami/wymaganiami określonymi w załączniku nr 1 do SWZ (Opis przedmiotu zamówienia) oraz w złożonej ofercie,

stanowiącej załącznik nr 1 do Umowy. Zamawiający dokona m.in. sprawdzenia prawidłowości funkcjonowania sprzętu w odniesieniu do wszystkich jego funkcji, a także prawidłowości wykonania integracji sprzętu medycznego z innym sprzętem posiadanym przez Zamawiającego, a także integracją z systemem PACS/RIS, o których mowa w treści umowy. Wykonawca przekaze Zamawiającemu, najpóźniej z momentem przystąpienia do odbioru końcowego sprzętu medycznego przez Zamawiającego, wszystkie dokumenty odbiorcze i dopuszczające do pracy oferowane systemy i sprzęt medyczny, uzyskane zezwolenie Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na uruchamianie i stosowanie dostarczonych urządzeń radiologicznych i urządzeń pomocniczych oraz zezwolenie Podlaskiego Państwowego Wojewódzkiego Inspektora Sanitarnego na uruchamianie Pracowni, o których mowa w ustawie z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 1277); Wykonawca przekaze Zamawiającemu dokumentację projektową i powykonawczą, wyniki pomiarów, testów, itp. dotyczących realizowanego przedmiotu umowy. Wykonawca zobowiązany jest do wypełnienia paszportu technicznego wszystkich sprzętów objętych przedmiotem zamówienia.

16. Wykonawca jest odpowiedzialny za prawidłowe przygotowanie sprzętu medycznego wraz z dokumentami do przekazania i odbioru końcowego.
17. Podpisany przez obie strony Protokół zdawczo-odbiorczy końcowy, bez istotnych wad i zastrzeżeń, sporządzony w formie pisemnej pod rygorem nieważności, stanowi podstawę do wystawienia przez Wykonawcę faktury i podstawę do zapłaty przez Zamawiającego wynagrodzenia, określonego pozycji 2. Formularza-asortymentowo-cenowego.
18. Za istotne zastrzeżenia strony uznają zastrzeżenia dotyczące niezgodności przedmiotu umowy z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do SWZ, złożoną ofertą lub przepisami prawa lub zasadami wiedzy technicznej lub powodujące, że urządzenia nie nadają się do użytkowania.
19. Negatywna weryfikacja parametrów dostarczonego przedmiotu umowy określonych w ofercie i SWZ, po dostawie i oddaniu do użytkowania, może skutkować rozwiązaniem umowy, obowiązkiem naprawienia szkody lub obowiązkiem dostawy sprzętu o parametrach zgodnych z ofertą i SWZ.
20. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę sprzętu medycznego niespełniającego warunków zamówienia lub obciążonego wadą prawną lub fizyczną, a uchybienie stwierdzone zostanie w trakcie czynności zdawczo-odbiorczych, Zamawiający zastrzega sobie prawo odmowy odbioru sprzętu medycznego i żądania usunięcia wady w wyznaczonym terminie. W przypadku

nieusunięcia przez Wykonawcę niezgodności przedmiotu zamówienia z umową lub jego wady, postanowienia § 7. niniejszej umowy stosuje się odpowiednio.

§ 6. Gwarancja, rękojmia

1. Okres pełnej gwarancji rozumiany jako okres bezpłatnej obsługi serwisowej, obejmującej przeglądy, naprawy gwarancyjne, konserwację wraz z materiałami i częściami zamiennymi,

dojazdy, robocizną inż. serwisowych, itp. wynosi

miesiące, liczone od daty podpisania Protokołu zdawczo-odbiorczego.

Wykonawca rozszerza odpowiedzialność z tytułu rękojmi na okres obowiązywania gwarancji.

2. W okresie gwarancji Wykonawca wykona minimum

nieodpłatnych przeglądów gwarancyjnych, wraz z konserwacją, zgodnie z zaleceniami producenta sprzętu medycznego, z zastrzeżeniem, że ostatni przegląd wraz z konserwacją i wymianą uszkodzonych części zamiennych powinien być dokonany w ostatnim miesiącu udzielonej gwarancji.

3. Czas reakcji autoryzowanego serwisu na zgłoszoną awarię (rozumiane jako stawienie się serwisanta w siedzibie Zamawiającego i przystąpienie do naprawy lub stawienie się upoważnionej przez autoryzowany serwis gwarancyjny osoby w siedzibie Zamawiającego w celu naprawy) wynosi nie więcej niż 24 godziny, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920).
4. Czas oczekiwania na skuteczne usunięcie uszkodzenia (naprawa) wynosi:
 - a) nie wymagającej importu części nie dłużej niż 5 dni robocze, od dnia zgłoszenia awarii,
 - b) wymagającej importu części nie dłużej niż 10 dni roboczych, od dnia zgłoszenia awarii.
5. Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o czas przerwy w eksploatacji sprzętu medycznego związany z usunięciem wady.
6. W razie dwukrotnej naprawy części (podzespołu) przedmiotu umowy Wykonawca zobowiązany będzie do wymiany danego podzespołu (części) przedmiotu umowy na nowy w terminach określonych w ust. 4.
7. W razie potrzeby wykonania naprawy gwarancyjnej poza siedzibą Zamawiającego transport sprzętu medycznego odbywa się z należytą starannością i na ryzyko Wykonawcy. Koszty transportu ponosi Wykonawca.

9. Wykonawca zobowiązuje się do przyjmowania zgłoszeń o stwierdzonych wadach, brakach lub awariach przedmiotu umowy i konieczności dokonania ich usunięcia, w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1920). Zgłoszenia przyjmowane będą telefonicznie i mailowo: tel.:, e-mail:, w godzinach

§ 7. Kary umowne

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych:
 - 1) z tytułu niedotrzymania terminu dostawy sprzętu medycznego określonego w § 5 ust. 1 pkt. 1 - w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 1 ust. 1, za każdy dzień zwłoki ponad termin wskazany w § 5 ust. 1 pkt. 1 umowy, z zastrzeżeniem zapisów § 11 ust. 3 niniejszej umowy;
 - 2) z tytułu niedotrzymania terminu wykonania zakresu przedmiotu umowy, określonego w § 1 ust. 2 pkt. 2-8 - w wysokości 0,5% wartości brutto umowy, o której mowa w § 1 ust. 1, za każdy dzień zwłoki ponad termin wskazany w § 5 ust. 1 pkt. 2 umowy, z zastrzeżeniem zapisów § 11 ust. 3 niniejszej umowy;
 - 3) z tytułu niedotrzymania terminu naprawy lub wymiany przedmiotu zamówienia - w wysokości 0,2% wartości brutto sprzętu medycznego, za każdy dzień zwłoki ponad termin określony w § 6 ust. 4 i 6 niniejszej umowy;
 - 4) z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% wartości umowy, o której mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy;
 - 5) z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 20% wartości umowy, o której mowa w § 1 ust. 1 niniejszej umowy.
2. W przypadku odstąpienia od Umowy, Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu Zamawiającemu wynagrodzenia wypłaconego z tytułu niniejszej Umowy.
3. Jeżeli w rezultacie niewykonania, bądź nienależytego wykonania umowy przez Wykonawcę, w szczególności opóźnienia w jej realizacji, a także w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, bądź przez Wykonawcę z przyczyn nie dotyczących Zamawiającego, Zamawiający straci prawo dofinansowania realizacji zadania inwestycyjnego, o którym mowa w preambule umowy tj. dofinansowania zakupu angiografu jednopłaszczyznowego, w ramach Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032 w zakresie zadania pn. „Poprawa dostępu do szpitalnej diagnostyki i leczenia chorób sercowo-naczyniowych poprzez dofinansowanie zakupu

angiografu” dotyczącego Działania pn. Modernizacja infrastruktury i doposażenie podmiotów leczniczych, poddziałanie 18.2, obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kwotę stanowiącą równowartość dotacji Ministerstwa Zdrowia przyznanej Zamawiającemu na podstawie umowy na realizację tego zadania; wysokość dotacji: nie więcej niż 3 000 000,00 zł brutto. W takim przypadku nie mają zastosowania zapisy dotyczących kar maksymalnych, określonych w ust. 4.

4. Suma naliczonych kar umownych nie może przekroczyć kwoty 30% maksymalnego wynagrodzenia brutto, z wyłączeniem sytuacji, o której mowa w ust. 3;
5. W przypadku, gdy zastrzeżone kary umowne nie pokryją wartości poniesionej szkody, Zamawiający uprawniony będzie do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia roszczeń do pełnej wysokości powstałej szkody.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo potrącania kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu wykonywania niniejszej umowy.
7. Naliczenie kar umownych następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem.
8. Kara umowna jest płatna w terminie 14 dni od dnia wystawienia noty księgowej.
9. W przypadku odstąpienia od umowy w części Wykonawca ponosi odpowiedzialność gwarancyjną oraz z tytułu rękojmi względem zrealizowanej części umowy, na zasadach określonych w umowie.
10. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
11. Odstąpienie od umowy nie powoduje utraty przez Zamawiającego prawa do żądania zapłaty kar umownych, naliczonych do dnia rozwiązania umowy wskutek odstąpienia, ani nie pozbawia Zamawiającego uprawnień wynikających z nabytych licencji.
12. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności i powinno zawierać uzasadnienie.

§ 8. Warunki płatności

1. Zapłata wynagrodzenia należnego Wykonawcy z tytułu wykonania niniejszej umowy nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionych i doręczonych Zamawiającemu faktur, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy o numerze:

--

- zgłoszony do Urzędu Skarbowego do rozliczeń podatkowych, w terminie do 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionych faktur.
2. Zapłata za przedmiot umowy nastąpi na podstawie wystawionych przez Wykonawcę dwóch faktur:
 - 1) za angiograf jedнопłaszczyznowy (bez kosztów dostawy), zgodnie z poz. 1 Formularza asortymentowo-cenowego – w kwocie zł netto (słownie:), tj. zł brutto (słownie:);
 - 2) za pozostałe koszty związane z realizacją przedmiotu Zamówienia, zgodnie z poz. 2 Formularza asortymentowo-cenowego – w łącznej kwocie zł netto (słownie:), tj. zł brutto (słownie:).
 3. Wykonawca zobowiązuje się do ustalenia z Zamawiającym treści faktur przed dniem dokonania czynności zdawczo-odbiorczych, zgodnie z wymogami Ministra Zdrowia w zakresie prawidłowości rozliczenia dofinansowania otrzymanego na realizację zadania pn. „Poprawa dostępu do szpitalnej diagnostyki i leczenia chorób sercowo-naczyniowych poprzez dofinansowanie zakupu angiografu” w ramach Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032.
 4. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionych faktur, o których mowa w ust. 2, nie później niż następnego dnia roboczego po podpisaniu przez obie Strony umowy, bez istotnych wad i zastrzeżeń, odpowiednio: Protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru sprzętu medycznego; Protokołu zdawczo-odbiorczego końcowego.
 5. Na podstawie art. 106n ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 361) Zamawiający akceptuje otrzymanie faktury elektronicznej, którą należy przesać na adres e-mail: faktury@zozmswia.bialystok.pl
 6. Jako dzień zapłaty faktury przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 9. Przeniesienie praw i obowiązków

Wykonawca nie może dokonać przeniesienia praw lub obowiązków określonych umową na osobę trzecią bez uprzedniego uzyskania pisemnej zgody podmiotu tworzącego – Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji, wyrażonej w trybie określonym w art. 54 ust. 5-7 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2024 r. poz. 799).

§ 10. Odstąpienie od umowy

1. Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w przypadku określonym w art. 456 Ustawy. W tym przypadku Wykonawca nie może żądać odszkodowania.
2. Odstąpienia, o którym mowa ust. 1, dokonuje się pod rygorem nieważności na piśmie wraz z uzasadnieniem, w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o okolicznościach, o których mowa w ust. 1.

§ 11. Zmiany umowy

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru w przypadku:
 - 1) zmiany ceny zgodnie z postanowieniami ust. 2 niniejszego paragrafu;
 - 2) szczególnych okoliczności, takich jak zakończenie produkcji, wystąpienia przejściowego braku urządzenia z przyczyn leżących po stronie producenta lub będące następstwem działania organów administracji publicznej, wycofanie urządzenia z rynku, pojawienia się jego nowej generacji o identycznych parametrach i nowych opcjach, po wcześniejszym powiadomieniu i za pisemną zgodą Zamawiającego, dopuszcza się zmianę na urządzenie nowe o tych samych bądź lepszych parametrach po cenie nie wyższej niż zaoferowanej w ofercie;
 - 3) zmiany danych teleadresowych Stron zapisanych w umowie;
 - 4) zmiany przepisów prawnych istotnych dla realizacji zapisów umowy;
 - 5) zmiany postanowień umowy, związanych z zaistnieniem okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy;
 - 6) działania organów administracji lub instytucji upoważnionych do wydania decyzji albo innych aktów władczych lub nadzorczych, związanych z realizacją przedmiotu umowy;
 - 7) z powodu uzasadnionych zmian w zakresie wykonania przedmiotu umowy proponowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę, jeżeli te zmiany są korzystne dla Zamawiającego;
 - 8) zmiany umowy w przypadkach określonych w art. 455 ust. 1 pkt 2-4 oraz ust. 2 Ustawy.
2. Zamawiający dopuszcza zmianę ceny w przypadku:
 - a) zmiany stawki VAT - zmiana ceny następuje z dniem powstania obowiązku podatkowego, przy czym przy zmianie ulegnie tylko cena brutto, a cena netto pozostanie bez zmian;
 - b) zmniejszenie ceny w każdym przypadku,
3. Terminy realizacji umowy ustalone w § 5 ust. 1 mogą ulec zmianie wyłącznie w sytuacji zaistnienia poniższych okoliczności:

- 1) zmiany spowodowanej siłą wyższą - rozumianą jako wystąpienie zdarzenia nadzwyczajnego, zewnętrznego, niemożliwego do przewidzenia i zapobieżenia, którego nie dało się uniknąć nawet przy zachowaniu najwyższej staranności, a które uniemożliwia Wykonawcy wykonanie jego zobowiązania w całości lub części. W razie wystąpienia siły wyższej strony umowy zobowiązane są do dołożenia wszelkich starań w celu ograniczenia do minimum zwłoki w wykonywaniu swoich zobowiązań umownych powstałych na skutek działania siły wyższej, w tym klęskami żywiołowymi, zamieszkami, strajkami generalnymi, działaniami zbrojnymi lub działaniami władzy państwowej - zakazy importu i eksportu, blokady granic i portów itp.;
 - 2) zmiany będącej następstwem okoliczności leżących wyłącznie po stronie Zamawiającego, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy;
 - 3) konieczności zmiany terminu przekazania pomieszczeń do adaptacji, montażu, instalacji i uruchomienia sprzętu medycznego Wykonawcy przez Zamawiającego, jednak w takiej sytuacji termin wykonania przedmiotu umowy nie może być dłuższy niż o okres przesunięcia terminu przekazania miejsca instalacji w stosunku do określonego w umowie;
 - 4) wstrzymania prac przez właściwe organy z przyczyn niezależnych od Wykonawcy;
 - 5) konieczności wstrzymania lub przesunięcia realizacji umowy w związku z demontażem starego angiografu i jego urządzeń peryferyjnych. Tym samym Zamawiający zastrzega w przypadku niezbędnej potrzeby, możliwość wstrzymania robót lub ich przesunięcie w celu prawidłowego skoordynowania obu zadań. Skutkować to będzie zmianą terminu wykonania umowy jednak w takiej sytuacji termin wykonania przedmiotu umowy nie może być dłuższy niż o okres wstrzymania robót w stosunku do określonego w umowie;
4. W przypadku wystąpienia którejkolwiek z okoliczności wymienionych w ust. 3, terminy realizacji mogą ulec odpowiedniemu przedłużeniu o czas niezbędny do należytego jej wykonania, nie dłużej jednak niż o okres tych okoliczności.
5. O przypadku zaistnienia przyczyny określonej w ust. 3 pkt. 1 Wykonawca poinformuje niezwłocznie Zamawiającego, wskazując nowy termin.
6. Zmiany przewidziane w umowie mogą być inicjowane przez Zamawiającego lub przez Wykonawcę:
- 1) propozycja zmian umowy inicjowana przez Wykonawcę nie ma charakteru roszczeniowego
 - 2) warunki zmian:
 - a) Inicjowanie zmian – na wniosek Wykonawcy lub Zamawiającego
 - b) uzasadnienie zmian – prawidłowa realizacja przedmiotu umowy, obniżenie kosztów, zapewnienie optymalnych parametrów technicznych i jakościowych przedmiotu umowy;

- c) przypadki zmian umowy określone powyżej stanowią katalog zmian, na które Zamawiający może wyrazić zgodę. Nie stanowią jednocześnie zobowiązania do wyrażenia takiej zgody.

§ 12. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy

1. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy służy do pokrycia roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania zamówienia.
2. Wysokość zabezpieczenia ustala się, na 5% wartości umowy brutto, o której mowa w § 1 ust. 1, tj. na kwotęzł.
3. Zgodnie z wymogiem SWZ oraz deklaracją wynikającą z oferty Wykonawca wniósł zabezpieczenie należytego wykonania umowy przed zawarciem niniejszej umowy, tj. w dniu, w formie, na dowód czego przedkłada stosowny dokument/dokumenty (w przypadku, gdy zabezpieczenie należytego wykonania umowy wnoszone jest w pieniądzu - dowód wpłaty na konto Zamawiającego podane w SWZ, w przypadku gwarancji bankowych, ubezpieczeniowych, poręczeń – odpowiedni dokument potwierdzający udzielenia odpowiednio gwarancji/poręczenia) który/które stanowiąc będą załącznik nr 5 do niniejszej umowy.
4. 60% kwoty wskazanej w ust. 2, Zamawiający zwróci w ciągu 30 dni po podpisaniu Protokołu zdawczo-odbiorczego końcowego i Protokołu szkolenia. Pozostałe 40% zostanie zwrócone po zakończeniu okresu rękojmi w ciągu 15 dni po upływie okresu rękojmi za wady.
5. Zamawiający zwraca zabezpieczenie należytego wykonania umowy wraz z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszt prowadzenia rachunku oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy, na rachunek Wykonawcy.
6. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu Wykonawca może wyrazić zgodę na zaliczenie kwoty wadium na poczet zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
7. Z zastrzeżeniem ust. 6 powyżej, Zamawiający zwróci Wykonawcy wadium w terminie 7 dni od dnia podpisania niniejszej umowy.

§ 13. Zachowanie poufności

1. Strony zobowiązują się do utrzymania w tajemnicy i nie ujawniania, nie publikowania, nie przekazywania i nie udostępniania w żaden inny sposób osobom trzecim, wszystkich postanowień i warunków niniejszej umowy oraz innych poufnych informacji uzyskanych

podczas realizacji Przedmiotu umowy, jakichkolwiek danych o przedsiębiorstwach, transakcjach i klientach Stron, jak również:

- a) informacji i danych dotyczących podejmowanych przez jedną ze Stron czynności w toku realizacji niniejszej Umowy;
 - b) oferowanych cen, stosowanych marż, posiadanych upustów lub warunków handlowych;
 - c) informacji i danych stanowiących tajemnicę Stron w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1233);
 - d) innych informacji prawnie chronionych; które to informacje uzyskają w trakcie lub w związku z realizacją niniejszej Umowy, bez względu na sposób i formę ich utrwalenia lub przekazania, w szczególności w formie pisemnej, kserokopii, faksu i zapisu elektronicznego, o ile informacje takie nie są powszechnie znane, bądź obowiązek ich ujawnienia nie wynika z obowiązujących przepisów, orzeczeń sądów lub decyzji odpowiednich władz, albo gdy przekazanie następuje na rzecz podwykonawcy, który będzie realizował zobowiązania jednej ze Stron. Obowiązkiem zachowania poufności nie jest objęty fakt zawarcia Umowy ani jej treść w zakresie określonym obowiązującymi przepisami prawa.
2. Każdej ze Stron wolno ujawnić informacje poufne z ograniczeniami wynikającymi z przepisów prawa, o których mowa w niniejszym paragrafie członkom swoich władz, podwykonawcy i pracownikom oraz członkom władz, podwykonawcom i pracownikom podmiotów powiązanych lub zależnych, kancelariom prawnym, firmom audytorskim, pracownikom organów nadzoru, itp. w takim zakresie, w jakim będzie to niezbędne do wypełnienia przez nią zobowiązań i obowiązków na podstawie Umowy, przy czym Strona przekazująca takie informacje wymienionym wyżej osobom będzie ponosić odpowiedzialność za przestrzeganie przez te osoby zasad poufności opisanych w niniejszym paragrafie.
 3. Wszelkie informacje uzyskane podczas realizacji umowy będą wykorzystywane wyłącznie w celu realizacji umowy, z zachowaniem zasad bezpieczeństwa wynikających z przepisów dotyczących ochrony informacji ustawowo chronionych z ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1781). z uwzględnieniem przepisów 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).
 4. Strony Umowy mają prawo do wykorzystania informacji o fakcie zawarcia i realizacji Umowy oraz wskazania ogólnego przedmiotu i Stron Umowy, dla celów referencyjnych

i marketingowych, w tym podania tych informacji do wiadomości publicznej, pod warunkiem nie ujawniania szczegółów handlowych oraz technicznych.

§ 14. Postanowienia końcowe

1. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania przez ostatnią ze Stron.
2. W sprawach nieuregulowanych w niniejszej umowie mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego i Ustawy oraz aktów wykonawczych do Ustawy.
3. Strony deklarują wolę polubownego rozstrzygnięcia problemów wynikłych w trakcie realizacji umowy, zaś w przypadku, gdy okaże się to niemożliwe, właściwym do rozstrzygnięcia sporu będzie sąd powszechny w Białymstoku.
4. Wszelkie zmiany treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności.
5. Umowa sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, w tym jeden egzemplarz dla Zamawiającego i jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY

WYKONAWCA

Załączniki do umowy:

- Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy, w tym formularz asortymentowo-cenowy, opis przedmiotu zamówienia (oferta sporządzona przez Wykonawcę na podstawie załącznika nr 1 i 2 do SWZ)
- Załącznik nr 2 – Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego z dostawy i odbioru sprzętu medycznego
- Załącznik nr 3A – Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego końcowego
- Załącznik nr 3B – Wzór protokołu szkolenia
- Załącznik nr 4 – Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych
- Załącznik nr 5 - Potwierdzenie zabezpieczenia należytego wykonania umowy
- Załącznik nr 6 - Polisa odpowiedzialności cywilnej, w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY
z dostawy i odbioru sprzętu medycznego

sporządzony w dniu

Na podstawie umowy nr zawartej w dniu

dotyczącej postępowania: „Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościątkowskiego”

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościątkowskiego ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok (nazwa i adres Wykonawcy)

1. W dniu Wykonawca dokonał dostawy nw. sprzętu medycznego:

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa, model, producent	Ilość szt./kpl. **	Rok produkcji	Numer fabryczny/seryjny	Uwagi
1.	Angiograf jednopłaszczyznowy					
2.						
3.						
...						

*** W przypadku zakupów określonych jako „Zestaw” lub „Komplet” należy wymienić wszystkie poszczególne elementy zestawu/kompletu.*

2. Wykonawca oświadcza, że dostarczony sprzęt medyczny jest produktem fabrycznie nowym.
3. Wykonawca oświadcza, że dostarczony sprzęt medyczny jest kompletny.
4. Do dnia podpisania niniejszego protokołu zostały dostarczone Zamawiającemu następujące dokumenty, do ww. sprzętu medycznego (*zaznaczyć właściwe):
 - 1) instrukcje obsługi do każdego z urządzeń oraz zainstalowanego oprogramowania, opisanych w załączniku nr 1 do umowy; w języku polskim, w formie papierowej i elektronicznej;
 - 2) karty gwarancyjne producenta do każdego z urządzeń opisanych w załączniku nr 1 do umowy;
 - 3) paszporty techniczne (informacje w zakresie daty zainstalowania i terminu następnego przeglądu wypełnione po uruchomieniu sprzętu medycznego);

- 4) niezbędną dokumentację techniczną zawierającą zalecenia dotyczące konserwacji, wykonania przeglądów technicznych, kalibracji (zakres i terminy);
- 5) wykaz wszystkich podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania czynności obsługi serwisowej sprzętu;
- 6) wykaz dostawców części zamiennych i materiałów eksploatacyjnych do poszczególnych typów sprzętu;
- 7) pełne oprogramowanie potrzebne do używania sprzętu zgodnie z przeznaczeniem i z wykorzystaniem jego wszystkich możliwości, na odpowiednich nośnikach (płyty instalacyjne, pendrive) wraz z licencją na oprogramowanie w okresie korzystania z urządzenia;
- 8) umowy licencyjne oprogramowania – licencje powinny być nieograniczone czasowo ani terytorialnie i upoważniać do korzystania z oprogramowania w zakresie niezbędnym do osiągnięcia celu Umowy – jeżeli dotyczy;
- 9) inne dokumenty przekazywane przez producenta – jeśli dotyczy

.....

5. Zamawiający (*zaznaczyć właściwe):

- 1) dokonuje odbioru dostawy ww. sprzętu medycznego.
- 2) odmawia dokonania odbioru (wstrzymuje czynności odbiorowe) z uwagi na:

.....

Na tym protokół zakończono i podpisano.

ZAMAWIAJĄCY <i>(przedstawiciel Działu Administracyjno-Technicznego)</i>	UŻYTKOWNIK <i>(jednostka organizacyjna szpitala)</i>	WYKONAWCA <i>(dostawca sprzętu)</i>
<p>..... <i>(podpis)</i></p>	<p>..... <i>(podpis)</i></p>	<p>..... <i>(podpis)</i></p>

PROTOKÓŁ ZDAWCZO – ODBIORCZY KOŃCOWY

sporządzony w dniu

Na podstawie umowy nr zawartej w dniu

dotyczącej postępowania: „Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego”

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok (nazwa i adres Wykonawcy)

1. W dniu Wykonawca dokonał przekazania nw. sprzętu medycznego

Lp.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa, model, producent	Ilość szt./kpl. **	Rok produkcji	Numer fabryczny/seryjny	Uwagi
1.	Angiograf jednopłaszczyznowy					
2.						
3.						
...						

** W przypadku zakupów określonych jako „Zestaw” lub „Komplet” należy wymienić wszystkie poszczególne elementy zestawu/kompletu.

2. Zamawiający oświadcza, że:

A. Wykonawca dokonał instalacji i uruchomienia w/w urządzeń w dniu,

w

(nazwa jednostki organizacyjnej szpitala)

B. Wykonawca udziela gwarancji od dnia na okres miesięcy.

C. Wykonawca w dniach przeprowadził szkolenie z zakresu prawidłowej obsługi i podstawowych zasad eksploatacji i konserwacji w/w urządzeń potwierdzone załączonym protokołem,

D. Dostarczony sprzęt medyczny jest zgodny w zakresie ilościowym i rzeczowym oraz spełnia wszystkie parametry techniczne i inne wymogi określone szczegółowo w SWZ, Umowie oraz w załącznikach.

- E. Wykonawca przekazał Zamawiającemu wszystkie wymagane dokumenty określone w SWZ, Umowie oraz w załącznikach, sporządzone w języku polskim i prawidłowo uzupełnione;
- F. Wykonawca wykonał inne obowiązki określone w Umowie, wg wiedzy Zamawiającego na dzień podpisania niniejszego protokołu;
- G. Zamawiający nie wnosi zastrzeżeń do dostarczonego sprzętu medycznego oraz wykonania innych obowiązków Wykonawcy;
- H. Uwagi do protokołu:.....
.....
.....

22. Zamawiający odmawia podpisania Protokołu (wstrzymuje czynności odbiorowe) z uwagi na:

.....
.....

Na tym protokół zakończono i podpisano.

ZAMAWIAJĄCY <i>(przedstawiciel Działu Administracyjno-Technicznego)</i>	UŻYTKOWNIK <i>(jednostka organizacyjna szpitala)</i>	WYKONAWCA <i>(dostawca sprzętu)</i>
<p>.....</p> <p style="text-align: center;"><i>(podpis)</i></p>	<p>.....</p> <p style="text-align: center;"><i>(podpis)</i></p>	<p>.....</p> <p style="text-align: center;"><i>(podpis)</i></p>

PROTOKÓŁ SZKOLENIA

sporządzony w dniu

ZAMAWIAJĄCY:	WYKONAWCA:
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok (nazwa i adres Wykonawcy)

W dniu przeprowadzono szkolenie w zakresie uruchomienia, eksploatacji, obsługi i konserwacji sprzętu medycznego zakupionego zgodnie z umową nr:

dotyczącą postępowania: „Dostawa angiografu jedнопłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego”

Lp.	Osoba uczestnicząca w szkoleniu – personel Zamawiającego (imię i nazwisko)	Podpis
1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
7.		
8.		
9.		
10.		
11.		
12.		
13.		
14.		

15.		
16.		
17.		
18.		
19.		
20.		

Uwagi do protokołu:

.....

.....

.....

.....

ZAMAWIAJĄCY <i>(przedstawiciel Działu Administracyjno-Technicznego)</i>	UŻYTKOWNIK <i>(przedstawiciel komórki organizacyjnej Szpitala)</i>	WYKONAWCA <i>(dostawca sprzętu)</i>
<p>.....</p> <p><i>(podpis)</i></p>	<p>.....</p> <p><i>(podpis)</i></p>	<p>.....</p> <p><i>(podpis)</i></p>

UMOWA DZP.....2024 – projekt
POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego, prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku, XII Wydział Gospodarczy KRS, pod numerem KRS: 0000002250, adres: ul. Fabryczna 27, 15-471 Białystok, NIP 5422513061, zwanym dalej Administratorem danych, w imieniu którego działa:

Marek Stanisław Karp- Kierownik samodzielnego publicznego zakładu opieki zdrowotnej, uprawniony do reprezentacji Zamawiającego, zgodnie z informacją odpowiadającą odpisowi aktualnemu z KRS

a

wpisanym przez

do

pod numerem

NIP

zwanym w treści umowy Podmiotem przetwarzającym, w imieniu którego działają:

Niniejsza Umowa przetwarzania danych osobowych (zwana dalej „Umową”) jest związana z Umową DZP.2345.....2024 zawartą w wyniku rozstrzygnięcia postępowania DZP.2344.50.2024, przeprowadzonego w oparciu o przepisy ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), zwanej dalej Ustawą, pn. „Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego”.

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, w trybie art. 28 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (zwanego w dalszej części „Rozporządzeniem”) dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszej Umowie.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia.

§1.

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał powierzone na podstawie umowy następujące dane: dane identyfikacyjne pacjenta (zapisane na sprzęcie medycznym), tj. imię, nazwisko, numer ID pacjenta, numer PESEL, szczególne kategorie danych, tj. dane dotyczące zdrowia, rodzaj przeprowadzonego badania, przebieg badania, rozpoznanie.
2. Przetwarzanie danych osobowych obejmuje takie operacje, jak w szczególności: przeglądanie, udostępnianie, usuwanie lub niszczenia danych jedynie w zakresie niezbędnym do realizacji postanowień zawartych w umowie głównej.
3. Powierzone przez Administratora danych dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu realizacji Umowy głównej nr DZP.2345.....2024.

§2.

Obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanemu z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia, ale nie niższy niż przyjęty u Administratora danych.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.

3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej Umowy. Listę osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych należy przekazać Administratorowi danych przed przystąpieniem tych osób do realizacji powierzonych im zadań.
4. Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że przepisy prawa nakazują przechowywanie danych osobowych.
5. Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi danych wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
6. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia bezpieczeństwa danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi, ale nie później niż w ciągu 48 godzin.

§3.

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora danych i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („informacje chronione”).
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się odebrać od osób, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych zgodnie z §3 ust. 3 Umowy, oświadczenia o zachowaniu w tajemnicy danych przetwarzanych przez nie, zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy informacji chronionych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.

§4.

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.
2. Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem: lub stanowi załącznik do niniejszej umowy.
3. Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.
4. Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.
5. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń. Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania
 - a. zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub
 - b. podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.
6. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciężących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciężących na podprzetwarzającym.

7. W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.
8. W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.
9. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych.
10. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na podstawie pisemnej zgody Administratora, chyba że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje Administratora o tym obowiązku prawnym, o ile prawi to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
11. Podwykonawca, o którym mowa w ust. 1, musi spełniać te same wymogi i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej Umowie.
12. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za niewywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków ochrony danych.

§5.

Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia Umowy. W tym celu Podmiot przetwarzający przekaże Administratorowi niezbędne informacje oraz umożliwi w razie potrzeby dokonania kontroli w siedzibie Podmiotu przetwarzającego.
2. Administrator danych będzie realizować prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum 7 dniowym uprzedzeniem.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych we właściwym protokole.
4. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.
5. Postanowienia ust. 1-4 stosuje się odpowiednio do podwykonawców, o których mowa w §5.

§6.

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią Umowy, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w Umowie, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych.

§7.

Kary umowne

1. W przypadku stwierdzenia naruszeń przez Podmiot przetwarzający postanowień niniejszej Umowy Podmiot ponosi odpowiedzialność wynikającą z przepisów Ustawy oraz przepisów ogólnych wskazanych w Kodeksie cywilnym .
2. W przypadku, gdy zastrzeżone kary umowne nie pokryją wartości poniesionej szkody, Zamawiający uprawniony będzie do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§8.

Czas obowiązywania umowy

1. Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania przez ostatnią ze Stron.
2. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy głównej.

§9.

Rozwiązanie umowy

1. Administrator danych może rozwiązać niniejszą Umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot przetwarzający:
 - 1) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
 - 2) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z Umową;
 - 3) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych,
2. Niniejsza Umowa ulega automatycznemu rozwiązaniu w przypadku wypowiedzenia Umowy głównej przez którąkolwiek ze stron.

§10.

Postanowienia końcowe

1. Umowa została sporządzona w takiej samej liczbie jednobrzmiących egzemplarzy, co Umowa główna.
2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Rozporządzenia oraz właściwych przepisów prawa.
3. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy Administratora danych.

Administrator danych

Podmiot przetwarzający

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

W przypadku postępowań 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 [S], data [], strona

[Numer ogłoszenia w Dz.U. 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:	[Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego]
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Przetarg nieograniczony na dostawę angiografu jednopłaszczyznowego na potrzeby SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego
Numer referencyjny nadany sprawie przez	DZP.2344.50.2024

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.

instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	
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:	[.....]
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	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [.....]

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

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

⁷ Por. **zalecenie 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.

defaworyzowanych należą dani pracownicy.	
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
<p>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.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie: 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:</p> <p>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</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ,</p>

¹⁰

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

członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]
Rodzaj uczestnictwa:	Odpowiedź:
Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami ¹¹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.	
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:	a): [.....] b): [.....] c): [.....]
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	[]

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

Zależność od innych podmiotów:	Odpowiedź:
Czy wykonawca polega na zdolności innych podmiotów w celu spełnienia kryteriów kwalifikacji określonych poniżej w części IV oraz	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

(ewentualnych) kryteriów i zasad określonych poniżej w części V?	
<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.</p> <p>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.</p> <p>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.</p>	

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: [...]
<p>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.</p>	

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

<p>W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia: udział w organizacji przestępczej¹³;</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. korupcja¹⁴; 2. nadużycie finansowe¹⁵; 3. przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶ 4. pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷

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 tejże decyzji ramowej.

5. 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 z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<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
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	Odpowiedź:
---	-------------------

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.

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.

ubezpieczenie społeczne:		
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	
<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>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:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>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?</p>	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]</p> <p>[.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....]</p> <p>[.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
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.

²⁴

Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵

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

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy²⁶?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)?</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji:</p> <p>a) zbankrutował; lub</p> <p>b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub</p> <p>c) zawarł układ z wierzycielami; lub</p> <p>d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych²⁷; lub</p> <p>e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub</p> <p>f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?</p> <p>Jeżeli tak:</p> <p>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 gospodarczej²⁸.</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>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>[.....]</p>

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.

²⁹ W stosownych przypadkach zob. definicje w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

informacje na ten temat:	Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
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? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...]
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? Jeżeli tak , proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

<p>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>	
--	--

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

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.	
Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący: i/lub	rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta

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.

<p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ ():</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</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:</p> <p>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:</p> <p>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):</p> <p>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:</p> <p>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,</p>	<p>[.....]</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.

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:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
---	--

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

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:								
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ 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:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ³⁹ 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 prywatnych ⁴⁰ :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <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						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników	[.....] [.....]								

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.

technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]
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?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
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:	a) [.....] b) [.....]
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:	[.....]
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....] Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....] [.....], [.....]
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	[.....]

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

10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	[.....]
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:	<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): [.....][.....][.....]
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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]

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.	
Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
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	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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).

<p>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>[.....] [.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</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> <p>[.....][.....][.....]</p>

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili 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:
W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:	[...]
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:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie ⁴⁵
Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej ⁴⁴ , proszę wskazać dla każdego z nich:	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....] ⁴⁶

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawdziwe 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)],

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.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu 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.

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): [.....]

DZP.2344.50.2024

Oświadczenie

Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia
z art. 117 ust. 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych

My, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego:

Pełna nazwa Wykonawcy	Siedziba (ulica, miejscowość)	NIP	Osoby uprawnione do Reprezentacji

Niniejszym oświadczamy, że:

Warunki udziału w postępowaniu spełnia/ają w naszym imieniu spełniają Wykonawca/y:

Pełna nazwa Wykonawcy	Siedziba (ulica, miejscowość)	Roboty budowlane, dostawy, usługi, które będą wykonywane przez Wykonawcę

DZP.2344.50.2024

Uwaga: Niniejsze zobowiązanie wypełnia podmiot trzeci w przypadku, gdy wykonawca polega na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu.

ZOBOWIĄZANIE PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY

Ja (My) niżej podpisany (i):

(imię i nazwisko osoby upoważnionej do reprezentowania podmiotu udostępniającego zasoby)

działając w imieniu i na rzecz:

(nazwa i adres podmiotu udostępniającego zasoby)

Zobowiązuję się, zgodnie z postanowieniami art. 118 ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych do oddania nw. zasobów:

(określenie zasobów)

do dyspozycji Wykonawcy:

(nazwa i adres Wykonawcy składającego ofertę)

na potrzeby realizacji zamówienia pn.:

Wpisać nazwę postępowania

Oświadczam, że:

a) udostępnię Wykonawcy zasoby, w następującym zakresie:

b) sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:

c) zakres mojego udziału przy realizacji zamówienia publicznego będzie następujący:

d) okres mojego udostępnienia zasobów Wykonawcy będzie następujący:

(miejsce i data)

DZP.2344.50.2024

Oświadczenie o przynależności, lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej

Oświadczam:

że należę/ymy do tej samej grupy kapitałowej (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689 z późn.zm.), o której mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, łącznie z nw. Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia na **dostawę angiografu jednopłaszczyznowego na potrzeby SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**

Lp.	Podmioty należące do grupy kapitałowej
1	
2	
3	
4	

Wraz ze złożeniem oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej z Wykonawcami, którzy złożyli odrębne oferty, Wykonawca może przedstawić dowody wykazujące, że istniejące powiązania z ww. Wykonawcami nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia.

a) że nie należę/ymy do grupy kapitałowej (w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 1689 z późn.zm.), o której mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z Wykonawcami, którzy złożyli oferty w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia

*niepotrzebne skreślić lub usunąć

DZP.2344.50.2024

Podmiot, na którego zasoby powołuje się Wykonawca:

--

(pełna nazwa/firma, adres, zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

OŚWIADCZENIE PODMIOTU, NA ZASOBY KTÓREGO POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp.),

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **„Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego na potrzeby SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościąłkowskiego”**, oświadczam, co następuje:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 ustawy Pzp.
3. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1);
4. Oświadczam że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 r., poz. 835).

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.

--

ustawy Pzp. (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w ustawie Pzp.). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp. podjąłem następujące środki naprawcze:

(miejsowość), dnia

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

(miejsowość), dnia

DZP.2344.50.2024

Wykonawca:

(pełna nazwa/firma, adres, w

zależności od podmiotu:

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

Oświadczenie wykonawcy

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp.),

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. „**Dostawa angiografu jednopłaszczyznowego do SP ZOZ MSWiA w Białymstoku im. Mariana Zyndrama-Kościałkowskiego**”, oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4, 5, 7 ustawy Pzp.
3. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1);
4. Oświadczam że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 r., poz. 835).

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.

ustawy Pzp. (podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w ustawie Pzp.). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp. podjąłem następujące środki naprawcze:

(miejsowość), dnia

INFORMACJA W ZWIĄZKU Z POLEGANIEM NA ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW(*WYPEŁNIĆ JEŚLI DOTYCZY*)

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w rozdziale VIII ust. 2 lit d) Specyfikacji Warunków Zamówienia, polegam na zdolnościach następującego/ych podmiotu/ów udostępniającego/ych:

(wskazać podmiot)

w następującym zakresie:

(określić odpowiedni zakres dla wskazanego podmiotu).

W związku z poleganiem na ZASOBACH INNYCH PODMIOTÓW załączam wraz z ofertą:

- a. Zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – Załącznik nr 6 do SWZ lub inny podmiotowy środek dowodowy
- b. Oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY NIEBĘDĄCEGO PODMIOTEM, NA KTÓREGO ZASOBY POWOŁUJE SIĘ WYKONAWCA:

Oświadczam, że w stosunku do następującego/ych podmiotu/tów, będącego/ych podwykonawcą/ami:

(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia.

(miejsowość), dnia.

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

--

(miejsowość), dnia

