**SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA**

**ZAMAWIAJĄCY:**

**Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie**

Zaprasza do złożenia oferty w trybie art. 132 (trybie przetargu nieograniczonego) o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne o jakich stanowi art. 3 ustawy z 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2024 r. poz. 1320) – dalej ustawy pzp na **DOSTAWY** pn:

**“Dostawa sprzętu medycznego”**

Nr postępowania: **SZP/37/2024**

Kraków, dn. 06.11.2024 r.

Zastępca Dyrektora

ds. Administracyjnych

dr Marcin Mikos

1. **NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO**

Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie,

Adres:ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków,

Tel.: (12) 68 76 330,

e-mail: szpital@dietl.krakow.pl

NIP: 676-20-83-306,

Regon: 351564179,

Godziny urzędowania: od poniedziałku do piątku od godz. 7:30 do godz. 15:05, z wyłączeniem dni wolnych od pracy.

Zamówienia Publiczne:

Adres strony prowadzonego postępowania: **<https://platformazakupowa.pl/transakcja/1010930>**

e-mail: [zp@dietl.krakow.pl](mailto:zp@dietl.krakow.pl),

tel.: (12) 68 76 371, 372,

**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 XXIII pkt 3.**

1. **TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA**

Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy pzp oraz aktów wykonawczych do niej, o wartości zamówienia równej progowi unijnemu lub większej.

1. **OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**
2. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznegow podziale na **11części/pakietów,** zgodnie z ZAŁĄCZNIKIEM NR 2 do SWZ - FORMULARZ CENOWY WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.
3. Nazwy i kody Wspólnego Słownika Zamówień

Główny CPV: 33100000-1 – Urządzenia medyczne

|  |  |
| --- | --- |
| **nr pakietu** | **nazwa pakietu i CPV** |
|  | Diatermia chirurgiczna - CPV 33162000-3 – Urządzenia i przyrządy używane na salach operacyjnych |
|  | Ssak elektryczny - CPV 33171000-9 – Przyrządy do anestezji i resuscytacji |
|  | Defibrylator - CPV 33182100-0 - Defibrylatory |
|  | Pompa infuzyjna jednostrzykawkowa - CPV 33194110-0 – Pompy infuzyjne |
|  | Pompa infuzyjna dwustrzykawkowa - CPV 33194110-0 – Pompy infuzyjne |
|  | Pompa infuzyjna objętościowa - CPV 33194110-0 – Pompy infuzyjne |
|  | Kardiomonitor transportowy - CPV 33195000-3 – System monitorowania pacjentów |
|  | Pojedynczy zasilacz opasek zaciskowych - CPV 33162000-3 – Urządzenia i przyrządy używane na salach operacyjnych |
|  | Elektrokardiograf - CPV 33123200-0 – Urządzenia do monitorowania czynności serca |
|  | Aparat USG - CPV 33112200-0 – Aparaty ultrasonograficzne |
|  | Aparat do kriochirurgii z neurostymulacją - CPV 33165000-4 – Przyrządy do kriochirurgii i krioterapii |

1. Zamawiający wymaga dostarczenia wszystkich urządzeń zarejestrowanych jako wyrób medyczny. Przez wyroby medyczne należy rozumieć produkty zdefiniowane w ustawie z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) i Rozporządzeniu 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 uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz.Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, z późn. zm.) - dopuszczone do obrotu na zasadach określonych w tych przepisach.
2. **INFORMACJE O CZĘŚCIACH**
3. Liczba części zamówienia/pakietów: 11 zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych w ramach pakietu.
4. Liczba części zamówienia, na którą wykonawca może złożyć ofertę: 11.
5. Oferty można składać w odniesieniu do wszystkich części
6. Opis części zamówienia: zgodnie z ZAŁĄCZNIKIEM NR 2 do SWZ - FORMULARZ CENOWY WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.
7. **PRZEDMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE**

Zamawiający żąda, w celu potwierdzenia zgodności oferowanych dostaw z wymaganiami/kryteriami określonymi w opisie przedmiotu zamówienia/opisie kryteriów oceny ofert, złożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych:

* oryginalnych firmowych katalogów, ulotek, prospektów zawierających informację o parametrach technicznych oferowanego sprzętu, potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów techniczno-użytkowych i warunków granicznych w języku polskim o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej.

W przypadku braku potwierdzenia parametru w katalogach/ulotkach/prospektach producenta, Zamawiający dopuszcza załączenie do oferty instrukcji obsługi sprzętu lub oświadczenie producenta lub autoryzowanego dystrybutora potwierdzające spełnianie opisanego przez Zamawiającego wymagania.

* oświadczenie Wykonawcy, że przedmiot zamówienia zaoferowany w niniejszym postępowaniu spełnia wymagania ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych według **ZAŁĄCZNIKA NR 4 do SWZ.**

Zamawiający akceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeżeli potwierdzają, że oferowane dostawy spełniają określone przez zamawiającego wymagania/ kryteria.

Jeżeli wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub będą one niekompletne, zamawiający **wezwie** do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

Zamawiający informuje, że pomimo przewidzeń

ia wezwania, nie wezwie do złożenia lub uzupełnienia przedmiotowych środków dowodowych, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub gdy mimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści przedmiotowych środków dowodowych.

1. **WIZJA LOKALNA**

Zamawiający nie wymaga odbycia wizji lokalnej ani sprawdzenia dokumentów dotyczących zamówienia.

1. **TERMIN I MIEJSCE REALIZACJI ZAMÓWIENIA**
2. Termin realizacji zamówienia: dostawa montaż oraz uruchomienie przedmiotu umowy wraz z przeprowadzeniem pierwszego szkolenia w terminie **do 56 dni** od dnia następnego po dniu, w którym Zamawiający prześle plik z umową podpisaną przez siebie kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
3. Dostawca zobowiązany jest do przeprowadzenia następujących szkoleń:
4. pierwsze szkolenie bezpośrednio po dostawie i montażu oraz uruchomieniu wyrobu, w miejscu zamontowania wyrobu u zamawiającego, potwierdzone certyfikatami dla każdej przeszkolonej osoby oraz protokołem ze szkolenia;
5. *dotyczy pakietu – 1, 3, 7, 10, 11 -* drugie szkolenie w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego, potwierdzone protokołem ze szkolenia.
6. Miejsce realizacji zamówienia: budynek Szpitala Specjalistycznego im. J. Dietla w Krakowie:

* al. Focha 33, Kraków: dotyczy pakietu 1, 2 (1 szt.), 8, 9, 10, 11.
* ul. Skarbowa 1, Kraków: dotyczy pakietu 2 (1 szt.), 3, 4, 5, 6, 7.

od poniedziałku do piątku w godz. od 7:00-14:00 lub w innym terminie uzgodnionym z upoważnionym pracownikiem zamawiającego.

1. **OFERTY WARIANTOWE**

Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

1. **OFERTY RÓWNOWAŻNE**

Zamawiający **dopuszcza** składanie ofert równoważnych.

Zamawiający informuje, że ilekroć przedmiot zamówienia opisany jest przez wskazanie znaku towarowego, patentu, pochodzenia, norm technicznych lub jakościowych, dopuszcza się rozwiązania równoważne tzn. posiadające cechy, parametry techniczne, funkcjonalne i jakościowe nie gorsze niż opisane w dokumentach zamówienia. Wskazanie przez zamawiającego marki lub nazwy handlowej określa klasę produktu, będącego przedmiotem zamówienia i służy ustaleniu standardu, a nie wskazuje na konkretny produkt lub konkretnego producenta. Oryginalne nazewnictwo lub symbolika podana została w celu uszczegółowienia przedmiotu zamówienia i ma na celu wskazać oczekiwania zamawiającego.

Zamawiający dopuszcza oferowanie rozwiązań „równoważnych” pod warunkiem, że zagwarantują one realizację przedmiotu zamówienia zgodnie z założeniami określonymi w dokumentach zamówienia.

Przez ofertę równoważną należy rozumieć ofertę o parametrach nie gorszych od opisu wskazanego przez zamawiającego w dokumentach zamówienia w szczególności w opisie przedmiotu zamówienia. Parametry wskazane przez zamawiającego są parametrami minimalnymi, granicznymi. Pod pojęciem „parametry” rozumie się funkcjonalność, przeznaczenie, kolorystykę, strukturę, materiały, kształt, wielkość, bezpieczeństwo, wytrzymałość, postać, rozmiar, itp. W związku z powyższym zamawiający dopuszcza możliwość zaoferowania produktów/urządzeń o innych znakach towarowych, patentach lub pochodzeniu, natomiast nie o innych właściwościach i funkcjonalnościach niż określone w SWZ.

W przypadku, gdy wykonawca zaproponuje rozwiązania równoważne, zobowiązany jest zaznaczyć/wyróżnić pozycje w których oferuje przedmiot zamówienia równoważny do opisanego przez zamawiającego oraz wykazać ich równoważność w stosunku do opisanego w dokumentacji zamówienia w szczególności w opisie przedmiotu zamówienia. Wykonawca musi wykazać, że oferowane dostawy spełniają warunki określone przez zamawiającego w stopniu nie gorszym.

Opis zaproponowanych rozwiązań równoważnych musi być na tyle szczegółowy, żeby zamawiający przy ocenie oferty mógł ocenić spełnienie wymagań dotyczących ich parametrów technicznych oraz rozstrzygnąć, czy zaproponowane rozwiązania są równoważne. Oznacza to, że na wykonawcy spoczywa obowiązek wykazania, że zaoferowane przez niego rozwiązanie jest równoważne w stosunku do opisanego przez zamawiającego. W przypadku, gdy wykonawca nie zaznaczy/wyróżni pozycji w których oferuje przedmiot zamówienia równoważny do opisanego przez zamawiającego i/lub nie załączy do oferty dokumentów o zastosowaniu innych materiałów i urządzeń, to rozumie się przez to, że do kalkulacji ceny oferty oraz do wykonania umowy ujęto materiały i urządzenia zaproponowane w opisie przedmiotu zamówienia.

W każdym przypadku, gdy Zamawiający odniósł się do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy pzp, dopuszcza, zgodnie z art. 101 ust. 4 ustawy pzp, zastosowanie rozwiązań równoważnych opisywanych w treści SWZ wraz z załącznikami. Każdorazowo, gdy wskazana jest w niniejszym SWZ wraz z załącznikami norma, ocena techniczna, specyfikacja techniczna lub system referencji, o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy pzp, należy przyjąć, że w odniesieniu do niej użyto sformułowania „lub równoważna”.

1. **UMOWA RAMOWA**

Zamawiający nie przewiduje zawarcia umowy ramowej.

1. **AUKCJA ELEKTRONICZNA**

Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

1. **ZAMÓWIENIA O KTÓRYCH MOWA W ART. 214 UST. 1 PKT 7 I 8 USTAWY PZP**

Zamawiający nie przewiduje udzielania zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy pzp

1. **KATALOGI ELEKTRONICZNE**

Zamawiający nie wprowadza wymogu, ale dopuszcza ~~ani~~ możliwość złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

1. **INFORMACJĘ O ZASTRZEŻENIU UBIEGANIA SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

Zamawiający nie zastrzega ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez wykonawców, o których mowa w art. 94,

1. **INFORMACJA O KLUCZOWYCH CZĘŚCIACH ZAMÓWIENIA**

Zamawiający nie zastrzega wykonania kluczowych części zamówienia przez wykonawcę.

1. **PODWYKONAWSTWO**
2. Zamawiający **dopuszcza** powierzeniewykonania części zamówienia podwykonawcy.
3. W przypadku wykonywania przedmiotu zamówienia z udziałem podwykonawców wykonawca zobowiązany jest do wskazania w swojej ofercie, części zamówienia (zakresy), których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podał (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.
4. **WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZATRUDNIENIA NA PODSTAWIE STOSUNKU PRACY**

Zamawiający **nie stawia** w tym zakresie żadnych wymagań.

1. **WYMAGANIA W ZAKRESIE ZATRUDNIENIA OSÓB, O KTÓRYCH MOWA W ART. 96 UST.2 PKT.2**

Zamawiający **nie stawia** w tym zakresie żadnych wymagań.

1. **PODSTAWY WYKLUCZENIA WYKONAWCY Z POSTĘPOWANIA**
2. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia, na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy pzp, wykonawcę:
3. będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
4. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
5. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
6. o którym mowa w art. 228-230a, [art. 250a](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytkmzxgy2doltqmfyc4njvgm4tknbygu) Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie 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,
7. 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,
8. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
9. 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. z 2021 r. poz. 1745)
10. 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,
11. 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

- lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;

1. 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;
2. 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;
3. wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
4. 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;
5. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy pzp, 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.
6. Zamawiający nie przewiduje wykluczenia wykonawcy z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 ustawy pzp
7. W przypadku wspólnego ubiegania się wykonawców o udzielenie zamówienia zamawiający bada, czy nie zachodzą podstawy wykluczenia wobec każdego z tych wykonawców.
8. Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 ustawy pzp, jeżeli udowodni zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 pkt 1)-3) ustawy pzp.
9. Wykluczenie wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 ustawy pzp.
10. Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia, 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 (tj. Dz.U. z 2024 r. poz. 507), zwaną „ustawą sankcyjną”, wykonawcę, jeżeli:
11. wykonawca wymieniony jest w **wykazach** określonych w rozporządzeniu [765/2006](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrxgazdgmjrhazc44dboaxdcmjwgm2tgmjr) i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany jest na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w [art. 1 pkt 3](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytonbxheydeltqmfyc4nrtgiztmnzyge) ustawy sankcyjnej;
12. wykonawcą, którego **beneficjentem rzeczywistym** w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz.U. z 2023 r. poz. 1124) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu [765/2006](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrxgazdgmjrhazc44dboaxdcmjwgm2tgmjr) i rozporządzeniu [269/2014](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrshaydomrqgiydoltqmfyc4mrxgiydimbyhe) albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w [art. 1 pkt 3](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytonbxheydeltqmfyc4nrtgiztmnzyge) ustawy sankcyjnej;
13. wykonawcą, którego **jednostką dominującą** w rozumieniu [art. 3 ust. 1 pkt 37](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytkojvg42dmltqmfyc4njxgu4dcmbxge) ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz.U. z 2023 r. poz. 120 ze zm.) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w [art. 1 pkt 3](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytonbxheydeltqmfyc4nrtgiztmnzyge) ustawy sankcyjnej.”
14. Działając 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.L Nr 229, str. 1), zmienionego Rozporządzeniem Rady UE nr 2022/576 z dnia 8 kwietnia 2022 r. 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), zwanego dalej „Rozporządzeniem sankcyjnym”, zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:
15. **obywateli** rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów **z siedzibą** w Rosji;
16. osób prawnych, podmiotów lub organów, do których **prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 %** należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
17. osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających **w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu,** o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

**w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega** się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku, gdy przypada na nich ponad **10 %** wartości zamówienia.

1. **WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Zamawiający **nie stawia** warunków udziału w postępowaniu.

1. **OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY, JAKIE ZOBOWIĄZANI SĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY**
2. Do oferty każdy wykonawca dołącza:
3. oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy pzp, na formularzu jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, zwanego dalej „JEDZ” w zakresie wskazanym przez zamawiającego.

Oświadczenie stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia, na dzień składania ofert, tymczasowo zastępujący wymagane przez zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.

Zamawiający informuje, że w części IV formularza JEDZ dopuszcza możliwość wypełnienia jedynie sekcji α – „Ogólne oświadczenie dotyczące wszystkich kryteriów kwalifikacji” i w związku z tym Wykonawca nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV.

1. Instrukcja wypełnienia Formularza JEDZ dostępna jest na <https://www.uzp.gov.pl/__data/assets/pdf_file/0015/32415/Instrukcja-wypelniania-JEDZ-ESPD.pdf>
2. formularz JEDZ w wersji elektronicznej dostępny jest na stronie <https://espd.uzp.gov.pl/filter?lang=pl>
3. Zamawiający dokona weryfikacji JEDZ-a w odniesieniu do Wykonawców – w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia formularz JEDZ składa każdy z wykonawców (w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu wypełniony w zakresie, w jakim wykonawca wykazuje ich spełnianie);
4. przedmiotowe środki dowodowe określone w V rozdziale SWZ,
5. pełnomocnictwo
6. do podpisania oferty, jeżeli upoważnienie do jej podpisania nie wynika z dokumentów rejestrowych (KRS, CEiDG lub innego właściwego rejestru).
7. dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;

* *Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ustawy pzp zobowiązany jest do udostępniania pełnomocnictw. W związku z powyższym Zamawiający zwraca uwagę, iż nie ma obowiązku podawania w pełnomocnictwach nr PESEL oraz numerów dowodów osobistych.*
* W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, zamawiający może żądać od wykonawcy odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru, chyba że wykonawca np. w formularzu ofertowym wskaże dane (np. REGON) umożliwiające dostęp do dokumentów które zamawiający może uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych.

1. wypełniony formularz ofertowy, zgodnie z ZAŁĄCZNIKIEM NR 1 do SWZ,
2. wypełniony formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia, zgodnie z ZAŁĄCZNIKIEM NR 2 do SWZ - z*amawiający prosi wykonawców ubiegających się o realizację zamówienia o załączenie dodatkowo do oferty formularza cenowego wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia w formacie .doc, .docx, .xls lub .xlsx (dokument ten nie musi być podpisany elektronicznie). Przedłożony w ten sposób formularz nie stanowi części oferty. Załączony w wyżej wymienionym formacie formularz służyć będzie jedynie do usprawnienia procesu sprawdzania poprawności oferty.*
3. oświadczenie o niepozostawaniu objętym zakazem, o którym mowa w art. 7 ust. 1 ustawy sankcyjnej oraz art. 5k Rozporządzenia sankcyjnego, zwane oświadczeniem „sankcyjnym” - *aktualnego na dzień jego złożenia* - zgodnie z **ZAŁĄCZNIKIEM NR 5 do SWZ**
4. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wzywa wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia podmiotowych środków dowodowych.
5. **Potwierdzenie spełniania przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu:**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań

1. **Potwierdzenie braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu**

**W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia wykonawcy z udziału w postępowaniu zamawiający żąda:**

1. informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie:

* art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy pzp,
* art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp, dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka karnego,

- sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

1. oświadczenia 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 ze zm.) z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej – wzór oświadczenia zawarty w **ZAŁĄCZNIKU NR 6 do SWZ;**
2. oświadczenia 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, o których mowa w:

* art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp,
* art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego,
* art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
* art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy pzp,

1. oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu „sankcyjnym”, w zakresie, o którym mowa w art. 7 ust. 1 ustawy sankcyjnej oraz art. 5k Rozporządzenia sankcyjnego

* Dokumentu określonego w pkt d) Zamawiający żąda od wykonawcy (wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego),

1. Dokumenty podmiotów zagranicznych:
2. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:
3. informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w ust. 2 pkt 2 ppkt a) - składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie, o którym mowa w ust. 2 pkt 2 ppkt a)- wystawionej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
4. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 1), lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 ustawy pzp, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć.

* Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych w przypadku wskazania zamawiającemu w ofercie:
* danych umożliwiających dostęp do bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne,
* wcześniejszego postępowania prowadzonego przez zamawiającego, gdzie są podmiotowe środki dowodowe oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.
* W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów, pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający **może żądać** od wykonawcy przedstawienia tłumaczenia na język polski pobranych samodzielnie przez zamawiającego podmiotowych środków dowodowych lub dokumentów.
* Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozdziale XXI SWZ, składa się w formie elektronicznej lub w formie dokumentowej, w zakresie i w sposób określony w przepisach wydanych na podstawie art. 70 ustawy pzp.
* W zakresie nieuregulowanym ustawą pzp i 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 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.

1. **WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

1. **INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW ORAZ WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI**
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl/) pod adresem: [**https://platformazakupowa.pl/transakcja/1010930**](https://platformazakupowa.pl/transakcja/1010930)
3. Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami

* W sprawach dotyczących **przedmiotu zamówienia**: Karolina Pilch – kierownik Działu Aparatury medycznej, tel. (12) 68 76 349.
* W sprawach dotyczących **procedury przetargowej**: Marlena Czyżycka-Poździoch – kierownik Sekcji Zamówień publicznych, tel. (12) 68 76 372 (371), e-mail: [zp@dietl.krakow.pl](mailto:zp@dietl.krakow.pl),

1. Komunikacja pomiędzy zamawiającym a wykonawcami, w szczególności składanie oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz przekazywanie informacji (innych niż oferta wykonawcy), odbywa się za pośrednictwem platformy zakupowej formularz „Wyślij wiadomość do zamawiającego”. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem platformy zakupowej poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego. Zamawiający dopuszcza, awaryjnie, komunikację za pośrednictwem poczty elektronicznej na adres: [zp@dietl.krakow.pl](mailto:zp@dietl.krakow.pl)
2. Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje w formie elektronicznej za pośrednictwem platformy zakupowej sekcja “Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny wykonawca, będzie przekazywana w formie elektronicznej za pośrednictwem platformy zakupowej do konkretnego wykonawcy.

Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformie zakupowej przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.

1. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust. 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów 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 (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452); dalej: “Rozporządzenie w sprawie środków komunikacji”), określa niezbędne wymagania sprzętowo - aplikacyjne umożliwiające pracę na platformie zakupowej, tj.:
2. stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
3. 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,
4. zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10 0.,
5. włączona obsługa JavaScript,
6. zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
7. Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
8. 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.
9. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
10. akceptuje warunki korzystania z platformazakupowa.pl określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej w zakładce „Regulamin” [pod linkiem](https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin): <https://platformazakupowa.pl/strona/1-regulamin> oraz uznaje go za wiążący,
11. zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej pod linkiem: <https://drive.google.com/file/d/1Kd1DttbBeiNWt4q4slS4t76lZVKPbkyD/view>
12. Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z platformy zakupowej, 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 pzp.
13. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformy zakupowej 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>

1. **TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ**
2. Wykonawca jest związany ofertą od upływu terminu składania ofert, do dnia **11.03.2025 r.**, przy czym pierwszym dniem związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
3. Wprzypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w dokumentach zamówienia, 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.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
5. W przypadku gdy zamawiający żąda wniesienia wadium, przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, następuje wraz z przedłużeniem okresu ważności wadium albo jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.
6. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, zamawiający wzywa wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia w wyznaczonym przez zamawiającego terminie pisemnej zgody na wybór jego oferty. W przypadku braku zgody zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
7. **OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT ORAZ DOKUMENTÓW WYMAGANYCH PRZEZ ZAMAWIAJĄCEGO**
8. Oferta musi być sporządzona w języku polskim, w formie elektronicznej tj. w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym, w ogólnie dostępnych formatach danych i złożona za pośrednictwem platformazakupowa.pl Instrukcja składania ofert dostępna jest pod linkiem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>

Zalecane przez zamawiającego formaty to: .pdf, .doc, .docx, .odt., .xls, .xlsx.

1. 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 przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
2. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta tj. w formie elektronicznej (postać elektroniczna opatrzona kwalifikowanym podpisem).

W przypadku gdy pełnomocnictwo zostało sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone przez mocodawcę kwalifikowanym podpisem elektronicznym, potwierdzającym zgodność odwzorowania cyfrowego z dokumentem w postaci papierowej.

Dopuszcza się także złożenie elektronicznej kopii (skanu) pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, w formie elektronicznego poświadczenia sporządzonego stosownie do art. 97 §2 ustawy z dnia 14 lutego 1991r. Prawo o notariacie, które to poświadczenie notariusz opatruje kwalifikowanym podpisem elektronicznym, bądź też poprzez opatrzenie skanu pełnomocnictwa sporządzonego uprzednio w formie pisemnej, kwalifikowanym podpisem. **Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez umocowanego.**

1. Do przygotowania oferty zaleca się skorzystanie z Formularzy stanowiących załączniki do SWZ. W przypadku gdy wykonawca nie korzysta z przygotowanych przez zamawiającego wzorów, oferta powinna zawierać wszystkie informacje wymagane we wzorach załączników.
2. Oferta powinna być:
3. sporządzona w języku polskim,
4. złożona przy użyciu środków komunikacji elektronicznej tzn. za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://platformazakupowa.pl/),
5. podpisana [**kwalifikowanym podpisem elektronicznym**](https://www.nccert.pl/) przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
6. 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”.
7. W przypadku wykorzystania formatu podpisu XAdES zewnętrzny. Zamawiający wymaga dołączenia odpowiedniej ilości plików tj. podpisywanych plików z danymi oraz plików XAdES.
8. 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. Zastrzeżenie przez wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia będzie traktowane przez zamawiającego jako bezskuteczne, ze względu na zaniechanie przez wykonawcę podjęcia, przy dołożeniu należytej staranności, działań w celu utrzymania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy pzp.

Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.

1. Wykonawca, za pośrednictwem platformy zakupowej 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>
2. Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe spowoduje podlegać będzie odrzuceniu.
3. Ceny oferty muszą zawierać wszystkie koszty, jakie musi ponieść wykonawca, aby zrealizować zamówienie z najwyższą starannością oraz ewentualne rabaty.
4. 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.
5. 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.

1. **SPOSÓB ORAZ TERMIN SKŁADANIA OFERT**
2. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl) pod adresem: [**https://platformazakupowa.pl/transakcja/1010930**](https://platformazakupowa.pl/transakcja/1010930)w myśl ustawy pzp na stronie internetowej prowadzonego postępowania do dnia **12.12.2024 r.** do godziny **10:00.**
3. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty.
4. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
5. Oferta składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](http://platformazakupowa.pl), wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem platformy zakupowej, zamawiający zaleca stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno.
6. 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.
7. Szczegółowa instrukcja dla wykonawców dotycząca złożenia, zmiany i wycofania oferty znajduje się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
8. **OTWARCIE OFERT**
9. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **12.12.2024 r.** o godzinie **10:05.**
10. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w wyznaczonym terminie, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
11. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
12. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
13. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
14. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
15. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

Informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na platformy zakupowej w sekcji ,,Komunikaty”.\

1. 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.
2. **SPOSÓB OBLICZANIA CENY OFERTY**
3. Wykonawca podaje cenę za realizację przedmiotu zamówienia zgodnie ze wzorem Formularza Ofertowego, stanowiącego **ZAŁĄCZNIK NR 1 do SWZ.**
4. Ofertę należy sporządzić w oparciu o formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia - **ZAŁĄCZNIK NR 2 do SWZ.**
5. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszystkie niezbędne koszty związane z prawidłową realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami wynikającymi z dokumentów zamówienia.
6. Cena podana na Formularzu Ofertowym jest ceną wyczerpującą wszelkie należności wykonawcy wobec zamawiającego związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
7. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich (PLN) z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku przy zachowaniu matematycznej zasady zaokrąglania liczb (zgodnie z art. 106e ust. 11 ustawy o podatku od towarów i usług).
8. Cena powinna być podana z wyszczególnieniem:

* ceny jednostkowej netto,
* stawki podatku VAT,
* ceny jednostkowej brutto,
* wartości netto (iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto),
* wartości brutto (suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto)

1. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walucie obcej.
2. Wyliczona cena oferty brutto będzie służyć do porównania złożonych ofert i do rozliczenia w trakcie realizacji zamówienia.
3. 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 2024 r poz. 361), 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:
4. poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
5. wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
6. wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
7. 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. **OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT**

(liczone oddzielnie dla każdego pakietu/części)

1. Ocenie podlegać będą oferty, które nie podlegają odrzuceniu.
2. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej zamawiający kierować się będzie następującym kryterium z przypisaniem im odpowiednio wag:
3. **Dotyczy pakietu: 4, 5, 8**

* cena - 60%
* gwarancja – 40%

Punkty oferty zsumowane wg wzoru:

**Sof = Cof + Gof**

gdzie:

Sof  - suma punktów badanej oferty,

Cof - ilość punktów uzyskanych za kryterium „cena”,

Gof  - ilość punktów uzyskanych za kryterium „okres gwarancji”,

1. W kryterium „cena” zostanie zastosowany następujący wzór:

**Cof = (Cmin : C) x 60 pkt**

gdzie:

**Cof** - liczba punktów w zakresie tego kryterium,

**Cmin** - najniższa zaoferowana cena brutto spośród badanych i nieodrzuconych ofert,

**C** - cena badanej oferty brutto,

* ceny w powyższym wzorze rozumiane są jako ceny brutto za realizację całości przedmiotu zamówienia;
* maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „cena” – 60 pkt;
* ocenie w ramach kryterium „Cena” podlegać będzie cena łączna brutto podana w złożonym FORMULARZU OFERTOWYM - ZAŁĄCZNIK NR 1 do SWZ.

1. W kryterium „**Gof** - okres gwarancji” punkty będą przyznawane zgodnie z poniższą tabelą

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Gwarancja (min. 2 lata) | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 20 pkt  4 lata – 40 pkt |

* W kryterium „okres gwarancji” punkty będą przyznawane za okres pełnej, bez wyłączeń gwarancji (także w przypadku zaników napięcia sieciowego) dla zaoferowanego sprzętu/urządzenia, obejmującą części zamienne do urządzenia, wymagane opłaty licencyjne oraz serwis (pełna gwarancja) min. 24 miesięcy od momentu podpisania protokołu odbioru
* Maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „okres gwarancji” – 40 pkt
* Maksymalną ilość punktów w zakresie tego kryterium otrzyma oferta wykonawcy, który zaoferuje najdłuższy oceniany okres gwarancji, czyli 4 lata.
* Okres gwarancji = termin liczony od dnia podpisania protokołu odbioru.
* Minimalny okres gwarancji – 2 lata.
* Maksymalny oceniany okres gwarancji – 4 lata.
* Jeżeli wykonawca nie poda w ofercie okresu gwarancji, to zamawiający przyjmie, że składając ofertę wykonawca oferuje minimalny dopuszczalny okres gwarancji, czyli 2 lata i poprawi omyłkę zgodnie z art. 223 ust. 2 pkt 3 ustawy pzp.
* Jeżeli wykonawca poda w ofercie okres gwarancji dłuższy niż oceniany przez zamawiającego (dłuższy niż 4 lata), to zamawiający obliczy punkty dla maksymalnie punktowanego okresu gwarancji, czyli 4 lat.
* W przypadku podania okresu gwarancji w niepełnych okresach rocznych zamawiający poprawi omyłkę zaokrąglając termin do pełnego, rozpoczętego okresu rocznego i poprawi omyłkę zgodnie z art. 223 ust. 2 pkt 3 ustawy pzp.
* Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym FORMULARZU CENOWYM WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ZAŁĄCZNIK NR 2 do SWZ.

1. **Dotyczy pakietu: 1, 2, 3, 6, 7, 9, 10, 11**

* cena - 60%
* gwarancja- 30%
* parametry techniczne- 10 %

Punkty oferty zsumowane wg wzoru:

**Sof = Cof + Gof + Ptof**

gdzie:

Sof  - suma punktów badanej oferty,

Cof - ilość punktów uzyskanych za kryterium „cena”,

Gof  - ilość punktów uzyskanych za kryterium „okres gwarancji”,

Ptof  - ilość punktów uzyskanych za kryterium „parametry techniczne”

1. W kryterium „cena” zostanie zastosowany następujący wzór:

**Cof = (Cmin : C) x 60 pkt**

gdzie:

**Cof**- liczba punktów w zakresie tego kryterium,

**Cmin** - najniższa zaoferowana cena brutto spośród badanych i nieodrzuconych ofert,

**C**- cena badanej oferty brutto,

* ceny w powyższym wzorze rozumiane są jako ceny brutto za realizację całości przedmiotu zamówienia;
* maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „cena” – 60 pkt;
* ocenie w ramach kryterium „Cena” podlegać będzie cena łączna brutto podana w złożonym FORMULARZU OFERTOWYM - ZAŁĄCZNIK NR 1 do SWZ.

1. W kryterium „**Gof** - okres gwarancji” punkty będą przyznawane zgodnie z poniższą tabelą

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Gwarancja (min. 2 lata) | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |

* W kryterium „okres gwarancji” punkty będą przyznawane za okres pełnej, bez wyłączeń gwarancji (także w przypadku zaników napięcia sieciowego) dla zaoferowanego sprzętu/urządzenia, obejmującą części zamienne do urządzenia, wymagane opłaty licencyjne oraz serwis (pełna gwarancja) min. 24 miesięcy od momentu podpisania protokołu odbioru
* Maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „okres gwarancji” – 30 pkt
* Maksymalną ilość punktów w zakresie tego kryterium otrzyma oferta wykonawcy, który zaoferuje najdłuższy oceniany okres gwarancji, czyli 4 lata.
* Okres gwarancji = termin liczony od dnia podpisania protokołu odbioru.
* Minimalny okres gwarancji – 2 lata.
* Maksymalny oceniany okres gwarancji – 4 lata.
* Jeżeli wykonawca nie poda w ofercie okresu gwarancji, to zamawiający przyjmie, że składając ofertę wykonawca oferuje minimalny dopuszczalny okres gwarancji, czyli 2 lata i poprawi omyłkę zgodnie z art. 223 ust. 2 pkt 3 ustawy pzp.
* Jeżeli wykonawca poda w ofercie okres gwarancji dłuższy niż oceniany przez zamawiającego (dłuższy niż 4 lata), to zamawiający obliczy punkty dla maksymalnie punktowanego okresu gwarancji, czyli 4 lat.
* W przypadku podania okresu gwarancji w niepełnych okresach rocznych zamawiający poprawi omyłkę zaokrąglając termin do pełnego, rozpoczętego okresu rocznego i poprawi omyłkę zgodnie z art. 223 ust. 2 pkt 3 ustawy pzp.
* Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym FORMULARZU CENOWYM WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ZAŁĄCZNIK NR 2 do SWZ.

1. W kryterium „**Ptof** – parametry techniczne” zastosowany zostanie następujący wzór:

**Ptof = (Pt : Ptmax) x 10 pkt**

gdzie:

**Ptof**- liczba punktów w zakresie tego kryterium,

**Ptmax** - najwyższa liczba punktów spośród badanych i nieodrzuconych ofert,

**Pt**- liczba punktów badanej oferty

**Pakiet 1 - Diatermia chirurgiczna**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| System podświetlanych gniazd  (podświetlenie wolnych gniazd,  brak podświetlenia gniazd z podłączonym instrumentem,  podświetlenie danego gniazda miga w czasie zmiany ustawień) | * gniazda podświetlane - 10 pkt. * gniazda niepodświetlane - 0 pkt. |
| Aktywacja narzędzi do ligacji przez wyłącznik nożny i z rękojeści | * Aktywacja narzędzi zarówno przez wyłącznik nożny jak i z rękojeści – 10 pkt * Aktywacja narzędzi tylko przez wyłącznik nożny lub tylko z rękojeści – 0pkt |

**Pakiet 2 - Ssak elektryczny**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Waga ssaka max 15 kg | ≤ 13 kg – 5 pkt  > 13 kg-15 k g– 0 pkt |
| Waga ssaka z podstawą jezdną max 25 kg | ≤ 21 kg – 5 pkt  > 21 kg-25 kg – 0 pkt |
| Dodatkowy uchwyt do zawieszenia drenu ssącego montowany na szynie EURO podstawy jezdnej | TAK - 5 pkt  NIE – 0 pkt |
| Urządzenie wyposażone w włącznik nożny on/off | TAK - 5 pkt  NIE – 0 pkt |

**Pakiet 3 - Defibrylator**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Łączność przewodowa (LAN) z centralą CMS.  Obsługa:  - standardu HL7  - protokołu FTP  - adresowania IP: dynamicznie i statycznie  - serwerów DNS  - ochrony danych | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |
| Możliwość rozbudowy o transmisję bezprzewodową  Możliwość zarządzania danymi oraz ich przesyłania poprzez obsługę sieci bezprzewodowych WLAN min: 802.11 a/b/g/n (2,4 i 5 GB) | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |
| Możliwość rozbudowy o czujnik RKO – czujnik monitorowania uciśnięć z wyświetlaniem parametrów jakości RKO, w tym krzywej głębokości uciśnięć na ekranie urządzenia | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |
| Możliwość wykonania defibrylacji wewnętrznej. Dostępne min. 2 rozmiary łyżek: dla pacjentów dorosłych, dzieci | * Defibrylacja wewnętrzna – 5 pkt * Brak defibrylacji wewnętrznej – 0 pkt |
| Czas ładowania do energii 200J max. 4 sekund | ≤3 s – 5 pkt  > 3 s – 0 pkt |

**Pakiet 6 - Pompa infuzyjna objętościowa**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Zestawy infuzyjne do pomp spełniają wymagania systemu zamkniętego (wg definicji NIOSH), potwierdzone oświadczeniem producenta. | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |
| Zestawy infuzyjne posiadają filtr zapobiegający przedostawaniu się powietrza poniżej komory kroplowej | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |
| Dostępność drenów do żywienia dojelitowego. | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |
| Możliwość podłączenia odłączalnego nieskładanego uchwytu do przenoszenia i mocowania pompy do rur pionowych i poziomych. | TAK – 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |
| Biblioteka Leków zawierająca min. 400 leków z możliwością podzielenia na min.15 grup i min. 5 profili pacjentów. | 500 leków i więcej - 5 pkt.  poniżej 500 leków – 0 pkt. |
| Automatyczne prowadzenie infuzji dołączanej (piggyback) | TAK – 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |
| Możliwość opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA. | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |
| Możliwość rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI. | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |

**Pakiet 7 - Kardiomonitor transportowy**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Zasilanie akumulatorowe przez min. 4,5 h pracy | ≤ 5 h – 0 pkt.  > 5 h – 10 pkt. |
| Ciągły zapis w pamięci kardiomonitora jednocześnie min. 5 monitorowanych fal dynamicznych (tj. min. 3 odprowadzeń EKG z kabla 3 żyłowego, fali pletyzmograficznej SpO2 i fali oddechu metodą reograficzną) z okresu min. 12 h | * ciągły zapis w pamięci kardiomonitora jednocześnie  5 fal – 0 pkt. * ciągły zapis w pamięci kardiomonitora jednocześnie  > 5 fal – 10 pkt. |
| Wbudowany moduł EKG /Resp  - monitorowanie z kabla 3 żyłowego  - zakres częstości akcji serca: min. 15-300 1/min  - obserwacja min. 3 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla ekg 3 żyłowego na wybranym ekranie  - możliwość obserwacja 7 odprowadzeń EKG jednocześnie w przypadku zakupu kabla ekg 5 żyłowego  - możliwość wyboru 1 z 5 dostępnych prędkości dla fal EKG  - możliwość zmiany wzmocnienia 1 mV dla fali ekg: min. x0,25, x0,5, x1, x2, x4  - detekcja stymulatora serca – dźwiękowa i graficzna  - respiracja metodą impedancyjną  - częstość oddechu w zakresie min. 5-160 /min  - licznik bezdechów  - alarm bezdechu w zakresie min. 5-50 s  - prezentacja fali oddechu  - wybór elektrod do detekcji oddechu (szczytami płuc lub przeponą) bez konieczności przepinania kabla EKG  - wyposażenie do modułu: kabel ekg 3 żyłowy | * Obserwacja 3 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla ekg 3 żyłowego na wybranym ekranie – 0 pkt. * Obserwacja > 3 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla ekg 3 żyłowego na wybranym ekranie – 10 pkt. |

**Pakiet 9 - Elektrokardiograf**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Jednoczesny podgląd 12 kanałów EKG | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |
| Wbudowany ekran graficzny kolorowy min. 7’’, z panelem dotykowym | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |
| Pamięć wewnętrzna min.  1000 badań | 1000 badań – 0 pkt  > 1000 badań – 5 pkt |
| Masa aparatu z wyposażeniem max 2 kg | ≤1,8 kg – 5 pkt  >1,8-2 kg – 0 pkt |

**Pakiet 10 - Aparat USG**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Dynamika systemu min. 340 dB | ≥350 - 5 pkt  <350 - 0 pkt |
| Aparat wyposażony w panel dotykowy z min. 12 cali, rozdzielczość ≥1920 x 1080 | ≥ 12 cali - 5 pkt  < 12 - 0 pkt |
| Maksymalna prędkość obrazowania (frame rate) Min 3500 fps | ≥ 4000 - 5 pkt  < 4000 - 0 pkt |
| Możliwość rotacji obrazu o 360° w skoku co 90° | Tak-5 pkt  Nie- 0 pkt |

**Pakiet 11 - Aparat do kriochirurgii z neurostymulacją**

|  |  |
| --- | --- |
| **Parametry punktowane** | **Ocena punktowa** |
| Miernik ciśnienia gazu w sondzie (na ekranie LCD) | TAK- 5 punktów  NIE - 0 punktów |
| Miernik przepływu gazu przez sondę (na ekranie LCD) | TAK- 5 punktów  NIE - 0 punktów |
| Aparat z funkcją czyszczenia sond (krioaplikatorów) w przypadku ich niedrożności, umożliwiającą czyszczenie ich, bez konieczności odłączania przewodów od sondy ani od aparatu. | TAK- 5 punktów  NIE - 0 punktów |
| Aparat wyposażony w możliwość przeprowadzania neurostymulacji czuciowej i ruchowej. | TAK - 5 pkt  NIE - 0 pkt |

* Maksymalna liczba punktów do uzyskania w kryterium „parametry techniczne” – 10 pkt.
* Ocena zostanie dokonana w oparciu o informacje podane w złożonym FORMULARZU CENOWYM WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA ZAŁĄCZNIK NR 2 do SWZ.

1. Zamawiający za najkorzystniejszą uzna ofertę, która uzyska największą liczbę punktów łącznie ze wszystkich kryteriów i spełniająca pozostałe wymagania zamawiającego. Ocenę łączną oferty stanowi suma punktów uzyskanych w ramach poszczególnych kryteriów.
2. Oferta może uzyskać w kryteriach oceny ofert maksymalnie 100 punktów (100%), przy czym 1 pkt = 1%. Maksymalna liczba punktów w kryterium równa jest określonej wadze kryterium w %. Zamawiający obliczy punkty liczbowo z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zaokrąglając zgodnie z zasadami matematycznymi.
3. **ZWROT KOSZTÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

1. **INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY BYĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY**
2. Zamawiający powiadomi wybranego wykonawcę o dacie podpisania umowy przez Zamawiającego i dacie jej przesłania Wykonawcy.
3. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, będzie zobowiązany przed podpisaniem umowy do:
4. dostarczenia zamawiającemu umowy regulującej współpracę wykonawców, w przypadku, gdy do realizacji zamówienia zostanie wybrana oferta złożona przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia,
5. przekazania Zamawiającemu informacji niezbędnych do wpisania do treści umowy (np. nr rachunku bankowego).

UWAGA:

Zamawiający wymaga przedstawienia powyższych dokumentów przynajmniej 3 dni robocze przed planowanym podpisaniem umowy celem ich weryfikacji, chyba że strony uzgodnią inaczej.

W przypadku niedotrzymania choćby jednego z powyższych warunków zamawiający może potraktować to jako uchylanie się od zawarcia umowy.

1. W przypadku gdy wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego lub nie wnosi wymaganego zabezpieczenia należytego wykonania umowy (jeżeli jego wniesienie było wymagane), zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu wykonawców oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.
2. W przypadku gdy wykonawca do 3 dni roboczych od daty doręczenia umowy do podpisania nie przekaże Zamawiającemu podpisanego przez siebie pliku z umową/egzemplarza w wersji papierowej Zamawiający uprawniony jest do potraktowania tego jako uchylania się od zawarcia umowy.
3. **ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY**

Zamawiający **nie wymaga** wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy

1. **PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI UMOWY**
2. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści umowy, zostały określone w załączniku Nr 7 do SWZ.
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany zawartej umowy w stosunku do treści wybranej oferty w zakresie uregulowanym w art. 454-455 ustawy pzp oraz wskazanym we Wzorze Umowy, stanowiącym **Załącznik nr 7 do SWZ**.
4. **POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY**
5. Wykonawcy oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy, przysługują środki ochrony prawnej określone w dziale IX ustawy pzp.
6. Odwołanie przysługuje na:
7. niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
8. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
9. zaniechanie przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia na podstawie ustawy, mimo że zamawiający był do tego obowiązany.
10. Odwołanie wnosi się do Prezesa KIO. Odwołujący przekazuje zamawiającemu odwołanie wniesione w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej, albo kopię tego odwołania, jeżeli zostało ono wniesione w formie pisemnej, przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie odpowiednio odwołania albo jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
11. Odwołanie wnosi się w terminie:
12. 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej;
13. 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1.
14. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym UE lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
15. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w ust. 4 i 5 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.
16. Na orzeczenie KIO oraz postanowienie Prezesa KIO stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do Sądu Okręgowego w Warszawie – sądu zamówień publicznych.
17. **KLAUZULA INFORMACYJNA DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH**

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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, ze zm.), dalej „RODO”, informuję, że:

1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest **Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie**, ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, tel. 12 68 76 330, e-mail: [sekretariat@dietl.krakow.pl](mailto:sekretariat@dietl.krakow.pl);
2. w sprawach związanych z Pani/Pana danymi osobowymi proszę kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych (IODO), Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, e-mail: [iodo@dietl.krakow.pl](mailto:iodo@dietl.krakow.pl) tel. 12 687 63 77.
3. 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 jego rozstrzygnięcia, jak również zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz jej realizacji, a także udokumentowania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego i jego archiwizacji;
4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy pzp oraz Prezes Urzędu Zamówień Publicznych z siedzibą w Warszawie (02-676) przy ul. Postępu 17A jako Administrator Danych Osobowych Użytkowników Platformy e-Zamówienia, na której Urząd Ochrony Danych Osobowych prowadzi postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, działając pod adresem <https://ezamowienia.gov.pl/pl/>
5. Pani/Pana dane osobowe w przypadku postępowań o udzielenie zamówienia publicznego będą przechowywane przez okres oznaczony kategorią archiwalną wskazaną w Jednolitym Rzeczowym Wykazie Akt Urzędu Ochrony Danych Osobowych, który zgodnie z art. 6 ust. 2 ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach został przygotowany w porozumieniu z Naczelnym Dyrektorem Archiwów Państwowych.
6. obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy pzp;
7. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Posiada Pan/Pani:
9. na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
10. na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania lub uzupełnienia Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników;
11. 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 do 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;
12. prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
13. nie przysługuje Pani/Panu:
14. w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
15. prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
16. 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.
17. Jednocześnie zamawiający przypomina o ciążącym na Pani/Panu obowiązku informacyjnym wynikającym z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazane zostaną zamawiającemu w związku z prowadzonym postępowaniem, 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.
18. **POSTANOWIENIA KOŃCOWE I ZALECENIA ZAMAWIAJĄCEGO**
19. Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy pzp oraz przepisy wykonawcze do niej.
20. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .**pdf .doc .docx .xls .xlsx.**
21. W celu ewentualnej kompresji danych zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń: .**zip, .7Z**
22. Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
23. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
24. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
25. Jeśli wykonawca pakuje dokumenty np. w plik o rozszerzeniu .zip, zaleca się wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
26. **ZAŁĄCZNIKI**

|  |  |
| --- | --- |
| Załącznik Nr 1 - | Formularz oferty |
| Załącznik Nr 2 - | Formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia |
| Załącznik Nr 3 - | Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (JEDZ) |
| Załącznik Nr 4 - | Oświadczenie wykonawcy o spełnieniu wymagań dotyczących przedmiotu  zamówienia |
| Załącznik Nr 5 - | Oświadczenie „sankcyjne” |
| Załącznik Nr 6 - | Oświadczenie wykonawcy przynależności do grupy kapitałowej |
| Załącznik Nr 7 - | Projekt umowy |

**ZAŁĄCZNIK NR 1**

**FORMULARZ OFERTOWY**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Wykonawca** | |  | |
| **Forma prowadzonej działalności** | |  | |
| **Adres** | |  | |
| **Województwo** | |  | |
| **NIP** |  | **Regon** |  |
| **Kod NUTS** | |  | |
| **Osoba upoważniona do kontaktów w sprawie oferty, telefon, e-mail** | | ……………………………….……. *(imię i nazwisko)*  ……………………………..………. *(nr telefonu)*  ………………………………………… (e-mail) | |

**Do:**

**Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie**

**ul. Skarbowa 4**

**31-121 Kraków**

Wykonawca składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego, prowadzonym   
w trybie przetargu nieograniczonego na: **Dostawę sprzętu medycznego, nr sprawy: SZP/37/2024,** oferuje realizację zamówienia zgodnie z wymogami, warunkami i terminami określonymi w SWZ.

1. Wykonawca oferuje wykonanie zamówienia publicznego zgodnie z FORMULARZEM CENOWYM WRAZ ZE SZCZEGÓŁOWYM OPISEM PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA, stanowiącym ZAŁĄCZNIK do oferty, za cenę **dla poszczególnych pakietów:**

|  |
| --- |
| **Pakiet nr …** |
| **Cena brutto:** ................................................ zł  **Cena netto:** .................................................. zł  **stawka/i podatku VAT:** ................................... |
|  |

***UWAGA:*** *Powyższy schemat należy skopiować tyle razy na ile pakietów składana jest oferta. Dla każdego pakietu należy wypełnić osobny schemat.*

1. Wykonawca oświadcza, że zapoznał się ze szczegółowymi warunkami określonymi w SWZ (wraz ze wszelkimi ewentualnymi zmianami, wprowadzonymi w toku postępowania) i zobowiązuje się do ich stosowania i ścisłego przestrzegania oraz akceptuje je bez zastrzeżeń.
2. Wykonawca oświadcza, że zawarty w SWZ wzór umowy (wraz ze wszelkimi ewentualnymi zmianami, wprowadzonymi w toku postępowania) został zaakceptowany i zobowiązuje się, w przypadku wyboru niniejszej oferty, do zawarcia umowy.
3. Wykonawca oświadcza, iż w przypadku wyboru jego oferty, zobowiązuje się do terminowej realizacji zamówienia.
4. Wykonawca akceptuje to, że termin na realizację przedmiotu umowy liczony będzie od dnia następnego po dniu, w którym Zamawiający prześle plik z umową podpisaną przez siebie kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
5. Wykonawca oświadcza, że uzyskał wszystkie informacje niezbędne do przygotowania oferty.
6. Wykonawca oświadcza, że uważa się za związanego niniejszą ofertą przez okres wskazany w SWZ.
7. Wykonawca oświadcza, że niniejsze zamówienie zamierza wykonać:

*(****Uwaga:*** *Niewłaściwe skreślić)*

* **\*)** BEZ UDZIAŁU podwykonawców
* **\*)** Z UDZIAŁEM podwykonawców w zakresie:

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa Podwykonawcy: |  |
| Zakres prac z użyciem podwykonawcy: |  |
| % udział podwykonawcy: |  |
| Adres podwykonawcy: |  |
| REGON podwykonawcy: |  |
| Kod NUTS podwykonawcy: |  |
| Dane kontaktowe: e-mail, tel.: |  |
| Przedstawiciel podwykonawcy: |  |

***Uwaga:***

* *Powyższy schemat należy skopiować tyle razy z iloma podwykonawcami Wykonawca zamierza wykonać zamówienia.*
* *niepodanie powyżej przez wykonawcę zakresu części zamówienia, który powierzy podwykonawcom zamawiający będzie traktować, jako oświadczenie, że wykonawca wykona cały przedmiot zamówienia własnymi siłami.*

1. Wykonawca oświadcza, że złożone dokumenty i oświadczenia są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.
2. Upoważnionym/upoważnionymi**\*)** do reprezentowania naszej firmy w niniejszym postępowaniu jest/są**\*)**:...................................................................................................................*(Imię i nazwisko)*

Upoważnienie dla powyżej wskazanych osób wynika z:

* pełnomocnictwa, które dołączam do oferty.
* dokumentu rejestrowego, **\*)** który dołączam do oferty/**\*)** poniżej przedstawiam dane umożliwiające dostęp do dokumentów które zamawiający może uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych w celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania (np. nr KRS, REGON) …………………………….

1. Wykonawca oświadcza, że jest:[[1]](#footnote-1)

*(****Uwaga****: niepotrzebne skreślić)*

* + \*) jednoosobową działalnością gospodarczą,
  + \*) osobą fizyczną nieprowadzącą działalności gospodarczej,
  + \*) mikroprzedsiębiorstwem,
  + \*) małym przedsiębiorstwem,
  + \*) średnim przedsiębiorstwem,
  + \*) inny rodzaj.

1. Wykonawca oświadcza, że wybór oferty:

*(****Uwaga****: niepotrzebne skreślić)*

* **\*)** nie prowadzi do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego,
* **\*)** prowadzi do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego.

Nazwa towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego: …………………………………………………………………………

Wartość towaru lub usługi bez kwoty podatku VAT: …………………………………………

1. **\*)** Wykonawca oświadcza, że wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO[[2]](#footnote-2) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.[[3]](#footnote-3)
2. **\*)** Zastrzeżenie **-** wykonawca oświadcza, że następujące informacje zawarte w ofercie (umieszczone w katalogu wewnętrznym oznaczonym „tajemnica przedsiębiorstwa”, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa:

* .........................................................................................
* .........................................................................................

Uzasadnienie zastrzeżenia ww. informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa zostało załączone do naszej oferty.

**\*)** niepotrzebne skreślić

**ZAŁĄCZNIK NR 2 DO SWZ**

**Formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia**

**Pakiet 1 – diatermia**

**CPV: 33162000-3**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Diatermia** | 2 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Diatermia - 2 sztuki** | |  |  |  |
|  | Automatyczne dopasowanie mocy wyjściowej aparatu dla cięcia (kontrola łuku w zależności od parametrów osprzętu, struktury i właściwości tkanki), kontrolowanego procesorem minimum 32-bitowym | TAK, podać |  |  |
|  | Odporność aparatu na impuls defibrylacji | TAK |  |  |
|  | Ekran dotykowy - płaski, odporny na uderzenia i zarysowania, z bezodpryskowego szkła bezpiecznego, łatwy do utrzymania w czystości, wielkość wyświetlacza min. 9" | TAK, podać |  |  |
|  | System podświetlanych gniazd  (podświetlenie wolnych gniazd,  brak podświetlenia gniazd z podłączonym instrumentem,  podświetlenie danego gniazda miga w czasie zmiany ustawień) | TAK, podać | gniazda podświetlane - 10 pkt.  gniazda niepodświetlane - 0 pkt. |  |
|  | Aparat wyposażony w gniazda przyłączeniowe:   * 2 gniazda monopolarne z możliwością podłączenia kabli w standardzie 3-pin oraz 1-pin 4mm, 5mm lub 8mm bez dodatkowych adapterów, * 3 gniazda bipolarne z możliwością podłączenia kabli w standardzie 3-pin, 2-pin, 1-pin bez dodatkowych adapterów * gniazdo elektrody neutralnej | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość wyświetlania nastaw wyłącznie w używanych gniazdach i ukrycia nastaw w gniazdach aktualnie nie używanych | TAK |  |  |
|  | Płytkie, intuicyjne menu, ograniczone do maksymalnie trzech poziomów. | TAK |  |  |
|  | Interfejs użytkownika oparty na oknach z ikonami odzwierciedlającymi używany tryb i nastawy.  Zmiana grafiki na ikonach następuje wraz ze zmianą mocy i efektów. | TAK |  |  |
|  | Rozbudowany system pomocy dla użytkownika:   * komunikaty, ostrzeżenia, informacje w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) * możliwość wyświetlenia wyjaśnień/instrukcji dla każdego poziomu menu, trybu pracy, opcji, * instrukcja obsługi w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) dostępna w menu generatora. | TAK, podać |  |  |
|  | System monitorujący poprawność aplikacji i stan połączenia elektrody biernej, wyświetlanie informacji o elektrodzie:   * Dzielona * Niedzielona * brak elektrody * wskaźnik poprawności przylegania elektrody. | TAK, podać |  |  |
|  | Przypisywanie przełączników nożnych do dowolnych gniazd mono- i bipolarnych z panelu czołowego. | TAK, podać |  |  |
|  | Gniazda przyłączeniowe na panelu tylnym:   * zasilania sieciowego * min. dwa dla przełączników nożnych * wyrównania potencjałów * port USB * złącze CAN * port Ethernet | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość zapisania min. 3 dowolnych kompletów nastaw na pamięci zewnętrznej | TAK |  |  |
|  | Regulacja mocy cięcia w programach standardowych do 400 W (± 5%) | TAK, podać |  |  |
|  | Minimum 9 stopni hemostazy dla cięcia monopolarnego | TAK, podać |  |  |
|  | Automatyczne ustawianie parametrów i mocy cięcia monopolarnego wraz z wyborem trybów cięcia:   * Cięcie standardowe * Cięcie suche * Cięcie mikro * Cięcie pętlą i nożem – GastroCut * Cięcie laparoskopowe * Resekcja monopolarna | TAK, podać |  |  |
|  | Regulacja mocy koagulacji monopolarnej do 250 W (± 5%) | TAK |  |  |
|  | Tryby koagulacji monopolarnej:   * miękka, * 3 forsowne (nietnąca, mieszana, tnąca), * spray, * kardio (thorax, mammaria) * gastro, * laparoskopia | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość koagulacji monopolarnej za pomocą dwóch instrumentów jednocześnie | TAK |  |  |
|  | Możliwość regulacji efektu w koagulacji monopolarnej | TAK |  |  |
|  | Regulacja mocy cięcia bipolarnego do 200 W | TAK |  |  |
|  | Regulacja mocy koagulacji bipolarnej do 120 W | TAK |  |  |
|  | Minimum 5 trybów koagulacji bipolarnej (w tym standard, mikro, forsowna) | TAK |  |  |
|  | Precyzyjne dawkowanie mocy w koagulacji bipolarnej mikro co 0,1 W | TAK |  |  |
|  | Aktywacja koagulacji bipolarnej z funkcją automatycznego startu regulowana z dokładnością co 0,05 sekundy w zakresie od 0,5 s do 2,5 s | TAK |  |  |
|  | Program do resekcji bipolarnej z automatycznie dobieranymi parametrami mocy i możliwością wyboru efektu | TAK |  |  |
|  | Automatyczne rozpoznawanie przez system podłączenia narzędzi standardowych (jak uchwyt monopolarny, pęseta) i ustawienie optymalnych parametrów dla nich | TAK |  |  |
|  | Automatyczne rozpoznawanie instrumentów specjalnych (do resekcji bipolarnej) i ustawienie optymalnych parametrów dla nich | TAK |  |  |
|  | Aparat wyposażony w system zamykania naczyń o średnicy do 7 mm | TAK |  |  |
|  | Cykl zamykania naczyń w pełni automatyczny, bez konieczności wyboru ustawień mocy i efektów, dostosowany do używanego narzędzia | TAK |  |  |
|  | Aktywacja narzędzi do ligacji przez wyłącznik nożny i z rękojeści | TAK, podać | Aktywacja narzędzi zarówno przez wyłącznik nożny jak i z rękojeści – 10 pkt  Aktywacja narzędzi tylko przez wyłącznik nożny lub tylko z rękojeści – 0pkt |  |
|  | Możliwość podłączenia narzędzi do ligacji do dowolnego gniazda bipolarnego | TAK |  |  |
|  | Automatyczna sygnalizacja dźwiękowa zakończonej procedury zamykania naczyń | TAK |  |  |
|  | Automatyczne rozpoznawanie przez system podłączenia narzędzi standardowych (jak uchwyt monopolarny, pęseta) i ustawienie optymalnych parametrów dla nich | TAK |  |  |
|  | Automatyczne rozpoznawanie instrumentów specjalnych (do zamykania naczyń) i ustawienie optymalnych parametrów dla nich | TAK |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o przystawkę argonową obsługiwaną z poziomu diatermii, ewakuator dymów z pola operacyjnego | TAK |  |  |
| Oprzyrządowanie | | | | |
|  | Podwójny włącznik nożny do cięcia i koagulacji z dodatkowym przyciskiem umożliwiającym zmianę gniazda/trybu, z kablem dł. 4 m (±0,5 m), włącznik wodoodporny, zabezpieczony przed wybuchem | TAK |  |  |
|  | Kabel do elektrod neutralnych, długość 4,5 m (±0,5) m, od strony elektrody zakończony klipsem 2,5 cm, od strony aparatu wtyczka płaska z bolcem (REM); przeznaczenie do min. 300 cykli sterylizacji - 2 sztuki | TAK, podać |  |  |
|  | Wózek do urządzenia – 1 sztuka | TAK |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – **2 szkolenia**  **Szkolenie dla użytkowników (około 5 osób)**   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu,   **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu, | Tak |  |  |

**Pakiet 2 – ssak**

**CPV 33171000-9**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Ssak** | 2 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Ssak - 2 sztuki** | | | | |
|  | Ssak przeznaczony do pracy ciągłej na podstawie jezdnej z czterema kołami w tym dwa przednie z blokadą | TAK |  |  |
|  | Zasilanie elektryczne 230 V/50Hz | TAK |  |  |
|  | Wydajność ssaka min. 37 l/min | TAK, podać |  |  |
|  | Podciśnienie max. 0-90 kPas dokładnością ± 5% | TAK, podać |  |  |
|  | Poziom hałasu max. 40 dB | TAK, podać |  |  |
|  | Wymiary max urządzenia: 480 x 900 x 460 mm +/- 20 mm | TAK, podać |  |  |
|  | Waga ssaka max 15 kg | TAK, podać | ≤ 13 kg – 5 pkt  > 13 kg-15 k g– 0 pkt |  |
|  | Waga ssaka z podstawą jezdną max 25 kg | TAK, podać | ≤ 21 kg – 5 pkt  > 21 kg-25 kg – 0 pkt |  |
|  | Obudowa wykonana z trwałego, odpornego na uszkodzenia materiału. | TAK |  |  |
|  | Praca ssaka oparta na wbudowanej bezolejowej membranowej pompie próżniowej. | TAK |  |  |
|  | Manometr ssaka opisany w podziałach oznaczonych kolorami; mmHg, cmH₂O, bar, kPa | TAK, podać |  |  |
|  | Min. trzystopniowe zabezpieczenie przeciwprzelewowe | TAK, podać |  |  |
|  | **Wyposażenie** |  |  |  |
|  | Zbiornik bezpieczeństwa szklany 0.2-0.3 L | TAK, podać |  |  |
|  | Przewód łączący zbiornik bezpieczeństwa ze zbiornikiem podstawowym - 1 sztuka | TAK |  |  |
|  | 2- litrowy zbiornik podstawowy kompatybilny z wkładami jednorazowymi typu Serres posiadanymi przez zamawiającego | TAK |  |  |
|  | Uchwyt zbiornika z uchwytem na przewód ssący - 1 sztuka | TAK |  |  |
|  | Przewód ssący silikonowy z zaworem zatrzymującym ssanie dł. min. 1,5 m - 1 sztuka | TAK |  |  |
|  | Kabel zasilający min. 2 m - 1 sztuka | TAK |  |  |
|  | Możliwość mocowania zbiorników o pojemności od 1do 4 l. | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość stosowania jednorazowych worków na wydzielinę przystosowanych do zbiorników 2l wielorazowych z pokrywami wielorazowymi zarówno zakręcanymi na pojemnik jak i wciskanymi w pojemnik | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość stosowania pojemników wielorazowych 4 l x 4 szt. montowanych na szynie EURO podstawy jezdnej ssaka w sposób stabilny bez wsparcia serwisu | TAK, podać |  |  |
|  | Dodatkowy uchwyt do zawieszenia drenu ssącego montowany na szynie EURO podstawy jezdnej | TAK/NIE podać | TAK - 5 pkt  NIE – 0 pkt |  |
|  | Możliwość rozbudowy ssaka o 1 lub 2 pojemniki do kateterów montowanych na uchwytach z klemą do szyny EURO na podstawie jezdnej ssaka bez wsparcia serwisu | TAK, podać |  |  |
|  | Urządzenie wyposażone w włącznik nożny on/off | TAK/NIE | TAK - 5 pkt  NIE – 0 pkt |  |
|  | Możliwość rozbudowy podstawy jezdnej ssaka o kosz na akcesoria (dreny jednorazowe, cewniki) montowany na tylnej części postawy bez wsparcia serwisu | TAK/ NIE |  |  |
|  | Ssak przystosowany do instalacji systemu drenażu, w zakresie od 0 do 40 cm H2O | TAK, podać |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 1 szkolenie  **Szkolenie dla użytkowników (około 5 osób)** bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), | Tak |  |  |

**Pakiet 3 – defibrylator**

**CPV 33182100-0**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Defibrylator** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Defibrylator - 1 sztuka** | | | | |
|  | Aparat przenośny z wbudowanym uchwytem transportowym | TAK |  |  |
|  | Urządzenie do monitorowania i defibrylacji (tryb manualny oraz AED) | TAK |  |  |
|  | Masa defibrylatora wyposażonego w łyżki do defibrylacji zewnętrznej, akumulator, rejestrator – max. 6 kg | TAK, podać |  |  |
|  | Aparat odporny na zalanie wodą - min. klasa IP55 lub równoważna | TAK, podać |  |  |
|  | Temperatura pracy: min od 0 do +40ºC | TAK, podać |  |  |
|  | Uchwyt na ramę łóżka | TAK |  |  |
|  | Menu, komunikaty głosowe w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) | TAK |  |  |
|  | **ZASILANIE I SYSTEM AUTOTESTÓW** |  |  |  |
|  | Ładowanie akumulatora od 0 do 100 % pojemności w czasie poniżej 4 godzin | TAK, podać |  |  |
|  | Urządzenie wyposażone w uniwersalne łyżki defibrylacyjne dla dorosłych | TAK |  |  |
|  | Wbudowany akumulator litowo-jonowy bez efektu pamięci z możliwością wymiany bez użycia dodatkowych narzędzi, ze wskaźnikiem stopnia jego naładowania. | TAK |  |  |
|  | Czas pracy na akumulatorze min. 300 minut monitorowania | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość wykonania min. 300 defibrylacji z energią 200 J na w pełni naładowanych akumulatorach | TAK, podać |  |  |
|  | Zasilanie i ładowanie akumulatorów bezpośrednio z sieci napięcia zmiennego 230V (zintegrowany zasilacz) | TAK |  |  |
|  | Programowanie automatycznie, codziennie wykonywanego testu bez włączenia defibrylatora, przy zamontowanym akumulatorze, łyżkach i podłączeniu do sieci elektrycznej (pełny test) oraz bez podłączenia do sieci elektrycznej.  Możliwość ustawienia pełnej godziny wykonania testu w zakresie 1:00 – 24:00. Zapis wyniku testu w archiwum. | TAK |  |  |
|  | Wydruk testu potwierdzającego jego wykonanie. Na wydruku: data/godzina, numer seryjny aparatu, wynik testu. Dostępne archiwum przeprowadzonych testów z możliwością ponownego wydruku. | TAK |  |  |
|  | **INNE** |  |  |  |
|  | Łączność przewodowa (LAN) z centralą CMS.  Obsługa:  - standardu HL7  - protokołu FTP  - adresowania IP: dynamicznie i statycznie  - serwerów DNS  - ochrony danych | TAK/NIE | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |  |
|  | Przesyłane dane do CMS:   * Informacje o pacjencie * Informacje o urządzeniu * Informacje o konfiguracji * Krzywe * Dane trendów * Wartości monitorowanych parametrów * Alarmy * Raporty autotestów   Raporty testów użytkownika | TAK |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o transmisję bezprzewodową  Możliwość zarządzania danymi oraz ich przesyłania poprzez obsługę sieci bezprzewodowych WLAN min: 802.11 a/b/g/n (2,4 i 5 GB) | TAK/NIE | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |  |
|  | Możliwość rozbudowy o czujnik RKO – czujnik monitorowania uciśnięć z wyświetlaniem parametrów jakości RKO, w tym krzywej głębokości uciśnięć na ekranie urządzenia | TAK/NIE | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |  |
| **WYŚWIETLANIE, REJESTRACJA, ARCHIWIZACJA DANYCH** | | | | |
|  | Ekran kolorowy LCD typu TFT o przekątnej min. 8’’ zabezpieczony hartowanym/wzmocnionym szkłem | TAK, podać |  |  |
|  | Rozdzielczość ekranu min. 1024 x 768 pikseli | TAK, podać |  |  |
|  | Ekran dotykowy | TAK |  |  |
|  | Możliwość wyświetlania na ekranie min. 5 krzywych dynamicznych. | TAK, podać |  |  |
|  | Wyświetlanie wszystkich monitorowanych parametrów w formie cyfrowej | TAK |  |  |
|  | Wbudowana drukarka/rejestrator termiczny | TAK |  |  |
|  | Papier do drukarki o szerokości min. 50 mm | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość wydruku w czasie rzeczywistym min. 3 krzywych | TAK, podać |  |  |
|  | Archiwizacja danych: min. 100 pacjentów, min. 1000 zdarzeń, min. 150 godzin trendów (rozdzielczość 1 min.), 120 godz. ciągłego zapisu EKG, raport autotestu urządzenia | TAK, podać |  |  |
|  | Eksport zarchiwizowanych danych za pomocą pamięci typu Pendrive | TAK |  |  |
| **DEFIBRYLACJA** | | | | |
|  | Dwufazowa fala defibrylacji | TAK |  |  |
|  | Możliwość wykonania kardiowersji. Synchronizacja z zapisem EKG z łyżek, elektrod, kabla EKG, znacznik synchronizacji widoczny nad załamkiem R elektrokardiogramu | TAK |  |  |
|  | Defibrylacja synchroniczna (kardiowersja) | TAK |  |  |
|  | Defibrylacje ręczna w zakresie min. od 1 do 360 J | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość wyboru jednego spośród min. 23 poziomów energii defibrylacji | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość wykonania defibrylacji wewnętrznej. Dostępne min. 2 rozmiary łyżek: dla pacjentów dorosłych, dzieci | TAK/NIE | Defibrylacja wewnętrzna  – 5 pkt  Brak defibrylacji wewnętrznej – 0 pkt |  |
|  | Możliwość wykonania defibrylacji tylko przy zasilaniu z sieci elektrycznej (np. przy uszkodzonym akumulatorze). | TAK |  |  |
|  | Czas ładowania do energii 200J max. 4 sekund | TAK/NIE | ≤3 s – 5 pkt  > 3 s – 0 pkt |  |
|  | Defibrylacja półautomatyczna (AED) z systemem doradczym w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) zgodnie z aktualnymi wytycznymi PRC/ERC/AHA z min. 2020/21 roku | TAK |  |  |
|  | Możliwość aktualizacji protokołu AED | TAK |  |  |
|  | Energia defibrylacji w trybie AED dla dorosłych w zakresie min. od 100 do 360 J | TAK, podać |  |  |
|  | W trybie AED - programowane przez użytkownika wartości energii dla 1, 2 i 3 defibrylacji z energią od 10 do 360 J | TAK, podać |  |  |
|  | Metronom uciśnięć klatki piersiowej w trybie defibrylacji ręcznej oraz AED. | TAK |  |  |
|  | Możliwość wykonania defibrylacji w trybie AED za pomocą elektrod jednorazowych. W zestawie komplet elektrod radiotransparentnych dla dorosłych. | TAK |  |  |
|  | Dźwiękowe i tekstowe komunikaty w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) prowadzące użytkownika przez proces defibrylacji półautomatycznej | TAK |  |  |
|  | Ustawianie energii defibrylacji, ładowania i wstrząsu na łyżkach defibrylacyjnych | TAK |  |  |
|  | Wskaźnik impedancji kontaktu elektrod z ciałem pacjenta dostępny na łyżkach i na ekranie defibrylatora. | TAK |  |  |
| **EKG** | | | | |
|  | Monitorowanie EKG min. z 3/7 odprowadzeń | TAK, podać |  |  |
|  | Analiza arytmii – wykrywane min. 23 kategorie zaburzeń rytmu w tym VF, ASYS, BRADY, TACHY, AF | TAK, podać |  |  |
|  | Analiza odcinka ST – jednoczesny pomiar odchylenia odcinka ST w siedmiu odprowadzeniach w zakresie co najmniej od -2,0 do +2,0 mV | TAK, podać |  |  |
|  | Analiza zmian odcinka QT oraz obliczanie wartości QTc | TAK |  |  |
|  | Zakres pomiaru częstości akcji serca w zakresie od 15-300 B/min. | TAK, podać |  |  |
|  | Wzmocnienie sygnału na min. 6 poziomach: x0,125; x0,25; x0,5; x1; x2; x4; auto | TAK, podać |  |  |
|  | Wybór odprowadzeń z: elektrod ekg, łyżek defibrylacyjnych, jednorazowych elektrod do defibrylacji/stymulacji | TAK, podać |  |  |
|  | Układ monitorujący zabezpieczony przed impulsem defibrylatora - CF | TAK |  |  |
|  | Złącze - wejście synchronizujące sygnał ekg z zewnętrznego kardiomonitora dowolnego producenta | TAK |  |  |
|  | Filtr cyfrowy umożliwiający prezentację na ekranie niezakłóconego przebiegu EKG w trakcie uciskania klatki piersiowej i wstępną ocenę rytmu serca bez przerywania uciśnięć. | TAK |  |  |
| **RESPIRACJA IMPEDANCYJNA** | | | | |
|  | Pomiar respiracji metodą impedancyjną | TAK |  |  |
|  | Zakres pomiaru od min. 0-200 odd./min. z rozdzielczością 1 odd./min. | TAK, podać |  |  |
|  | Czas alarmu bezdechu od min. 10-40 sek. | TAK, podać |  |  |
|  | Wyświetlana krzywa respiracji na ekranie defibrylatora z możliwością wyłączenia | TAK, podać |  |  |
| **NIEINWAZYJNA STYMULACJA ZEWNĘTRZNA** | | | | |
|  | Tryby stymulacji: sztywny oraz na żądanie | TAK, podać |  |  |
|  | Natężenie prądu stymulacji w zakresie min. od 1 do 200 mA | TAK, podać |  |  |
|  | Zakres częstości stymulacji w zakresie min. od 30 do 210 imp./min | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość ustawienia czasu impulsu stymulacyjnego, do wyboru: 20 ms lub 40 ms. | TAK, podać |  |  |
| **SPO2** | | | | |
|  | Zakres pomiaru saturacji min. 1-100 % z rozdzielczością 1% | TAK, podać |  |  |
|  | Zakres pomiaru pulsu min 20-300 uderz./min z rozdzielczością 1 uderz./min | TAK, podać |  |  |
|  | Prezentacja wartości saturacji oraz krzywej pletyzmograficznej na ekranie urządzenia | TAK |  |  |
|  | Pomiar saturacji za pomocą czujnika na palec dla dorosłych | TAK |  |  |
| **INNE** | | | |  |
|  | Ręczne i automatyczne ustawianie granic alarmowych wszystkich parametrów mierzonych | TAK |  |  |
|  | Papier do drukarki 5 rolek (1 rolka = min. 20 m dł.) | TAK |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 2 szkolenia  **Szkolenie dla użytkowników (około 8 osób)**   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu,   **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu | Tak |  |  |

**Pakiet 4 – pompa jednostrzyawkowa**

**CPV 33194110-0**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Pompa jednostrzykawkowa** | 7 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Pompa jednostrzykawkowa - 7 sztuk** | |  |  |  |
|  | Pompa posiada możliwość zaprogramowania parametrów infuzji z możliwością ustawienia: prędkości, prędkości i objętości, prędkości i czasu, objętości i czasu | TAK, podać |  |  |
|  | Przedni panel wyposażony w wyświetlacz | TAK |  |  |
|  | Klawiatura symboliczna i fizyczna (niewyświetlana na ekranie) klawiatura alfanumeryczna umożliwiająca szybkie i intuicyjne programowanie infuzji oraz obsługę pompy. | TAK |  |  |
|  | Możliwość podglądu i zmiany parametrów w trakcie infuzji | TAK |  |  |
|  | Liczba obsługiwanych strzykawek w zakresie pojemności 2 - 50 ml | TAK, podać |  |  |
|  | Automatyczne rozpoznawanie strzykawek | TAK |  |  |
|  | Tryb pracy pozwalający na zaprogramowanie w jednostkach objętościowych | TAK |  |  |
|  | Tryb pracy pozwalający na zaprogramowanie w jednostkach wagowych | TAK |  |  |
|  | Tryb pracy pozwalający na zaprogramowanie infuzji wielofazowej | TAK |  |  |
|  | Funkcja bezpiecznego podawania dawki uderzeniowej BOLUS | TAK |  |  |
|  | System wykrywania okluzji z funkcją ANTY-BOLUS | TAK |  |  |
|  | System alarmów | TAK, podać |  |  |
|  | Wbudowana biblioteka leków | TAK |  |  |
|  | Wbudowany system testów | TAK, podać |  |  |
|  | Komunikacja zewnętrza w standardzie RS-232 | TAK |  |  |
|  | Możliwość odczytu historii zdarzeń na wyświetlaczu | TAK |  |  |
|  | Możliwość wygenerowania historii zdarzeń w pliku XML | TAK |  |  |
|  | Możliwość pracy na akumulatorze | TAK |  |  |
|  | Możliwość mocowania na statywie, na łóżku lub specjalnej szynie | TAK, |  |  |
|  | Możliwość mocowania w stacji dokującej | TAK |  |  |
| **Parametry użytkowe** | | | | |
|  | Prędkość dozowania z możliwością nastawiania co 0,1 ml/h w zakresie: 0,1 ÷ 2000 ml/h dla strzykawki 50 ml 0,1 ÷ 1200 ml/h dla strzykawki 30 ml 0,1 ÷ 1000 ml/h dla strzykawki 20 ml 0,1 ÷ 600 ml/h dla strzykawki 10 ml 0,1 ÷ 400 ml/h dla strzykawki 5 ml | TAK |  |  |
|  | Maksymalna prędkość dozowania dawki uderzeniowej (BOLUS) z możliwością nastawiania co 0,1 ml/h: do 2000 ml/h dla strzykawki 50 ml do 1200 ml/h dla strzykawki 30 ml do 1000 ml/h dla strzykawki 20 ml do 600 ml/h dla strzykawki 10 ml do 400 ml/h dla strzykawki 5 ml do 200 ml/h dla strzykawki 2 ml | TAK |  |  |
|  | Dawka (objętość infuzji): 0,1 – 1000 ml z możliwością nastawiania co 0,1 ml | TAK |  |  |
|  | Dawka uderzeniowa (BOLUS) dostosowana do objętości strzykawki z możliwością nastawiania co 0,1 ml | TAK |  |  |
|  | Prędkość KVO 0 – 5 ml/h± 0,1ml/h; z możliwością zaprogramowania co 0,1ml | TAK, podać |  |  |
|  | Dokładność dozowania ± 2% | TAK, podać |  |  |
|  | Jednostki programowania prędkości infuzji: ml/h, µg/h, mg/h µg/kg/h, mg/kg/h, µg/kg/min, mg/kg/min | TAK |  |  |
|  | Maksymalny czas infuzji >99h | TAK, podać |  |  |
|  | Koncentracja leku 0,1 – 9999 μg/ml, mg/ml | TAK |  |  |
|  | Ciśnienie okluzji;  Minimum 9 poziomów | TAK, podać |  |  |
|  | Obsługiwane pojemności strzykawek: 2/3, 5, 10, 20, 30, 50/60 ml | TAK, podać |  |  |
|  | Inne funkcje:   * likwidacja bolusa okluzyjnego, * automatyczne rozpoznawanie strzykawek * informacja o poziomie naładowania akumulatora * biblioteka leków z możliwością modyfikacji (min 60 leki) * infuzje wielofazowe możliwością zapisania profilu * historia infuzji z możliwością ich przeglądania (minimum 2000 zdarzeń) * wskaźnik ciśnienia infuzji * programowanie nazwy oddziału * blokada zmiany parametrów z hasłem * funkcja wypełniania drenu * funkcja stand-by * testy użytkownika i serwisowe | TAK, podać |  |  |
|  | Zasilanie: 100 - 240 VAC, 50/60 Hz | TAK |  |  |
|  | Akumulator wewnętrzny | TAK |  |  |
|  | Czas pracy akumulatora: min. 20 h przy prędkości 5 ml/h | TAK, podać |  |  |
|  | Czas ładowania akumulatora <25h | TAK, podać |  |  |
|  | Czas utrzymania danych w pamięci min. 1rok | TAK, podać |  |  |
|  | Urządzenie odporne na defibrylację | TAK, podać |  |  |
|  | Ochrona przed penetracja czynników zewnętrznych: minimum IP53 lub równoważna | TAK, podać |  |  |
|  | Wymiary 330 x 180 x 120 mm (± 30 mm) | TAK, podać |  |  |
|  | Masa < 2,5 kg | TAK, podać |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 20 pkt  4 lata – 40 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 1 szkolenie  **Szkolenie dla użytkowników (około 8 osób)** bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego),  **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), | Tak |  |  |

**Pakiet 5 – pompa dwustrzykawkowa**

**CPV 33194110-0**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Pompa dwustrzykawkowa** | 5 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Pompa dwustrzykawkowa - 5 sztuk** | |  |  |  |
|  | Pompa posiada możliwość zaprogramowania parametrów infuzji z możliwością ustawienia: prędkości, prędkości i dawki, prędkości i czasu, dawki i czasu | TAK, podać |  |  |
|  | Przedni panel wyposażony w wyświetlacz | TAK, |  |  |
|  | Klawiatura symboliczna i fizyczna (nie wyświetlana na ekranie) klawiatura alfanumeryczna umożliwiająca szybkie i intuicyjne programowanie infuzji oraz obsługę pompy | TAK |  |  |
|  | Możliwość podglądu i zmiany parametrów w trakcie infuzji | TAK |  |  |
|  | Liczba obsługiwanych strzykawek w zakresie pojemności 5 - 60 ml | TAK, podać |  |  |
|  | Automatyczne rozpoznawanie strzykawek | TAK |  |  |
|  | Tryb pracy pozwalający na zaprogramowanie w jednostkach objętościowych | TAK |  |  |
|  | Tryb pracy pozwalający na zaprogramowanie w jednostkach wagowych | TAK |  |  |
|  | Tryb pracy pozwalający na zaprogramowanie infuzji wielofazowej | TAK |  |  |
|  | Funkcja bezpiecznego podawania dawki uderzeniowej BOLUS | TAK |  |  |
|  | System wykrywania okluzji z funkcją ANTY-BOLUS | TAK |  |  |
|  | System alarmów | TAK, podać |  |  |
|  | Wbudowana biblioteka leków | TAK |  |  |
|  | Wbudowany system testów | TAK, podać |  |  |
|  | Komunikacja zewnętrza w standardzie RS-232 | TAK |  |  |
|  | Możliwość odczytu historii zdarzeń na wyświetlaczu | TAK |  |  |
|  | Możliwość wygenerowania historii zdarzeń w pliku XML | TAK |  |  |
|  | Możliwość pracy na akumulatorze | TAK |  |  |
|  | Możliwość mocowania na statywie, na łóżku lub specjalnej szynie | TAK, |  |  |
|  | Możliwość mocowania w stacji dokującej | TAK |  |  |
| **Parametry użytkowe** | | | | |
|  | Prędkość dozowania z możliwością nastawiania co 0,1 ml/h w zakresie:  0,1 ÷ 2000 ml/h dla strzykawki 50 ml 0,1 ÷ 1200 ml/h dla strzykawki 30 ml 0,1 ÷ 1000 ml/h dla strzykawki 20 ml 0,1 ÷ 600 ml/h dla strzykawki 10 ml 0,1 ÷ 400 ml/h dla strzykawki 5 m | TAK |  |  |
|  | Maksymalna prędkość dozowania dawki uderzeniowej (BOLUS) z możliwością nastawiania co 0,1 ml/h:  do 2000 ml/h dla strzykawki 50 ml do 1200 ml/h dla strzykawki 30 ml do 1000 ml/h dla strzykawki 20 ml do 600 ml/h dla strzykawki 10 ml do 400 ml/h dla strzykawki 5 ml | TAK |  |  |
|  | Dawka (objętość infuzji): 0,1 – 1000 ml z możliwością nastawiania co 0,1 ml | TAK |  |  |
|  | Dawka uderzeniowa (BOLUS) dostosowana do objętości strzykawki z możliwością nastawiania co 0,1 ml | TAK |  |  |
|  | Prędkość KVO 0 – 5 ml/h ±0,1ml; z możliwością zaprogramowania co 0,1ml | TAK, podać |  |  |
|  | Dokładność dozowania ± 2% | TAK, podać |  |  |
|  | Jednostki programowani prędkości infuzji: ml/h, µg/h, mg/h µg/kg/h, mg/kg/h, µg/kg/min, mg/kg/min | TAK, podać |  |  |
|  | Maksymalny czas infuzji >99h | TAK, podać |  |  |
|  | Koncentracja leku 0,1 – 9999 μg/ml, mg/ml | TAK |  |  |
|  | Ciśnienie okluzji;  Minimum 9 poziomów | TAK, podać |  |  |
|  | Obsługiwane pojemności strzykawek: 5, 10, 20, 30, 50/60 ml | TAK, podać |  |  |
|  | Inne funkcje:   * likwidacja bolusa okazyjnego, * automatyczne rozpoznawanie strzykawek * informacja o poziomie naładowania akumulatora * biblioteka leków z możliwością modyfikacji (min 60 leki) * infuzje wielofazowe możliwością zapisania profilu * historia infuzji z możliwością ich przeglądania (2000 zdarzeń) * wskaźnik ciśnienia infuzji * programowanie nazwy oddziału * blokada zmiany parametrów z hasłem * funkcji wypełniania drenu * funkcja stand-by * testy użytkownika i serwisowe | TAK, podać |  |  |
|  | Zasilanie: 100 - 240 VAC, 50/60 Hz | TAK |  |  |
|  | Akumulator wewnętrzny | TAK |  |  |
|  | Czas pracy akumulatora:  min. 20 h przy prędkości 5 ml/h | TAK, podać |  |  |
|  | Czas ładowania akumulatora <25h | TAK, podać |  |  |
|  | Czas utrzymania danych w pamięci: min 1 rok | TAK, podać |  |  |
|  | Ochrona przed penetracja czynników zewnętrznych minimum: IP54 lub równoważna | TAK, podać |  |  |
|  | Wymiary 320 x 260 x 150 mm (± 30 mm) | TAK, podać |  |  |
|  | Masa < 4,5 kg | TAK, podać |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 20 pkt  4 lata – 40 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 1 szkolenie  **Szkolenie dla użytkowników (około 8 osób)** bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego),  **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), | Tak |  |  |

**Pakiet 6 – pompa objętościowa**

**CPV 33194110-0**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Pompa objętościowa** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Pompa objętościowa - 1 sztuka** | |  |  |  |
|  | Pompa objętościowa do dożylnej podaży leków i płynów, krwi i produktów krwiopochodnych, żywienia pozajelitowego, żywienia dojelitowego, sterowana elektronicznie umożliwiająca współpracę z systemem centralnego zasilania i zarządzania. | TAK |  |  |
|  | Możliwość pracy z zestawami do leków światłoczułych. | TAK |  |  |
|  | Możliwość podaży preparatów krwiopochodnych potwierdzona wykazem dostępnym drenów. | TAK |  |  |
|  | Zestawy infuzyjne do pomp spełniają wymagania systemu zamkniętego (wg definicji NIOSH), potwierdzone oświadczeniem producenta. | TAK/NIE | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | Zestawy infuzyjne posiadają filtr zapobiegający przedostawaniu się powietrza poniżej komory kroplowej | TAK/NIE | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | Dostępność drenów do żywienia dojelitowego. | TAK/NIE | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | Masa pompy max 2,5 kg. | TAK |  |  |
|  | Zasilanie z akumulatora wewnętrznego minimum 4 h przy przepływie 100 ml/h. | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość podłączenia odłączalnego nieskładanego uchwytu do przenoszenia i mocowania pompy do rur pionowych i poziomych. | TAK/NIE | TAK – 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | Podświetlany ekran i przyciski z możliwością regulacji min 6 poziomów. | TAK, podać |  |  |
|  | Zakres ciśnienia okluzji min. 0,3 do 1,2 bara (225-900 mmHg), z wyborem na minimum 9 poziomach | TAK, podać |  |  |
|  | Różne tryby infuzji: wzrost-utrzymanie-spadek; programowanie min. 12 cykli o różnych parametrach; podaż okresowa z przerwami; dawka w czasie; kalkulacja prędkości dawki | TAK, podać |  |  |
|  | Zakres prędkości infuzji min. 0,1 do 1200 ml/h  Prędkość infuzji w zakresie od 0,1 - 99,99 ml/h programowana co 0,01ml/godz. | TAK, podać |  |  |
|  | Funkcja programowania objętości do podania od 0,1- 9999 ml. | TAK, podać |  |  |
|  | Zmiana szybkości infuzji bez konieczności przerywania wlewu. | TAK |  |  |
|  | Możliwość programowania parametrów infuzji w mg, mcg, U lub mmol, z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu (np. mg/kg/min; mg/kg/h; mg/kg/24h). | TAK |  |  |
|  | Biblioteka Leków zawierająca min. 400 leków z możliwością podzielenia na min.15 grup i min. 5 profili pacjentów. | TAK, podać | 500 leków i więcej - 5 pkt.  poniżej 500 leków – 0 pkt. |  |
|  | Leki zawarte w Bibliotece Leków powiązane z parametrami infuzji (limity względne min-max; limity bezwzględne min-max, parametry standardowe), możliwość wyświetlania naprzemiennego nazwy leku i/lub wybranych parametrów infuzji. | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość precyzyjnej podaży z lub bez czujnika kropli. | TAK |  |  |
|  | Funkcja KVO z możliwością wyłączenia funkcji przez użytkownika. | TAK |  |  |
|  | Prezentacja ciągłego pomiaru ciśnienia w linii w formie graficznej. | TAK |  |  |
|  | Akustyczno-optyczny system alarmów i ostrzeżeń. | TAK |  |  |
|  | Menu w języku polskim o ile przepisy nie stanowią inaczej | TAK |  |  |
|  | Bieżące wskazanie procentowe lub znak graficzny informujący o stopniu naładowania akumulatora, wyświetlane na ekranie pompy, | TAK, podać |  |  |
|  | Funkcja programowania czasu infuzji przynajmniej od 1min – 48 godzin. | TAK, podać |  |  |
|  | Czułość techniczna – wykrywanie pojedynczych pęcherzyków powietrza ≥ 0,01 ml. | TAK, podać |  |  |
|  | Automatyczne prowadzenie infuzji dołączanej (piggyback) | TAK/NIE | TAK – 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | Możliwość opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA. | TAK/NIE | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | Możliwość rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI. | TAK/NIE | TAK - 5 pkt.  NIE - 0 pkt. |  |
|  | **Wyposażenie** |  |  |  |
|  | Odłączalny nieskładany uchwyt do przenoszenia i mocowania i pompy do rur pionowych i poziomych – 1szt  Zasilacz zewnętrzny – 1szt | TAK, podać |  |  |
| WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 1 szkolenie  **Szkolenie dla użytkowników (około 8 osób)** bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego),  **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), | Tak |  |  |

**Pakiet 7 – kardiomonitor transportowy**

**CPV 33195000-3**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Kardiomonitor transportowy** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Kardiomonitor transportowy - 1 sztuka** | |  |  |  |
|  | Kolorowy wyświetlacz LCD TFT o przekątnej ekranu min. 5,5 cali (rozdzielczość min. 640 x 480 pikseli) oraz wbudowane na stałe moduły w jednej, wspólnej obudowie.  Obudowa wyposażona w uchwyt do przenoszenia całego kardiomonitora | TAK, podać |  |  |
|  | Zasilanie akumulatorowe przez min. 4,5 h pracy | TAK, podać | ≤ 5 h – 0 pkt.  > 5 h – 10 pkt. |  |
|  | Konwekcyjne chłodzenie kardiomonitora | TAK |  |  |
|  | Jednoczesna prezentacja min. 5 krzywych dynamicznych na wybranym ekranie; | TAK, podać |  |  |
|  | Do wyboru dla użytkownika min. 6 ekranów (w tym ekran dużych cyfr) | TAK, podać |  |  |
|  | Trendy min. z 12 h (graficzne i tabelaryczne) wszystkich monitorowanych parametrów z rozdzielczością nie gorszą niż 5 s w całym okresie min. 12 h | TAK, podać |  |  |
|  | Obsługa w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) poprzez ekran dotykowy | TAK |  |  |
|  | Alarmy min. trzystopniowe z możliwością zawieszania czasowego i na stałe | TAK |  |  |
|  | Ciągły zapis w pamięci kardiomonitora jednocześnie min. 5 monitorowanych fal dynamicznych (tj. min. 3 odprowadzeń EKG z kabla 3 żyłowego, fali pletyzmograficznej SpO2 i fali oddechu metodą reograficzną) z okresu min. 12 h | TAK, podać | ciągły zapis w pamięci kardiomonitora jednocześnie  5 fal – 0 pkt.  ciągły zapis w pamięci kardiomonitora jednocześnie  > 5 fal – 10 pkt. |  |
|  | Wbudowane złącze na kartę SD | TAK |  |  |
|  | Wbudowane złącze USB | TAK |  |  |
|  | **Wbudowany moduł EKG /Resp**  - monitorowanie z kabla 3 żyłowego  - zakres częstości akcji serca: min. 15-300 1/min  - obserwacja min. 3 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla ekg 3 żyłowego na wybranym ekranie  - możliwość obserwacja 7 odprowadzeń EKG jednocześnie w przypadku zakupu kabla ekg 5 żyłowego  - możliwość wyboru 1 z 5 dostępnych prędkości dla fal EKG  - możliwość zmiany wzmocnienia 1 mV dla fali ekg: min. x0,25, x0,5, x1, x2, x4  - detekcja stymulatora serca – dźwiękowa i graficzna  - respiracja metodą impedancyjną  - częstość oddechu w zakresie min. 5-160 /min  - licznik bezdechów  - alarm bezdechu w zakresie min. 5-50 s  - prezentacja fali oddechu  - wybór elektrod do detekcji oddechu (szczytami płuc lub przeponą) bez konieczności przepinania kabla EKG  - wyposażenie do modułu: kabel ekg 3 żyłowy | TAK, podać | Obserwacja 3 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla ekg 3 żyłowego na wybranym ekranie – 0 pkt.  Obserwacja > 3 odprowadzeń EKG jednocześnie z kabla ekg 3 żyłowego na wybranym ekranie – 10 pkt. |  |
|  | **Wbudowany moduł SpO2 odporny na niską perfuzję i artefakty ruchowe**  - prezentacja krzywej pletyzmograficznej,  - wartość saturacji w zakresie min. 1-100%,  - tętno obwodowe w zakresie min. 20-300 bpm,  - załączana przez użytkownika funkcja wysokiej czułości pomiaru SpO2 u pacjentów z bardzo niską perfuzją  - wyposażenie do modułu: przedłużacz SpO2 i wielorazowy czujnik SpO2 typu klips na palec | TAK, podać |  |  |
|  | **Wbudowany moduł do nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia**  - zakres min. 15-250 mmHg  - pomiar automatyczny w min. zakresie od 1 do 480 min  - pomiaru ciągły oraz na żądanie  - pomiar wartości pulsu z mankietu z prezentacją na ekranie  - pomiar i jednoczesna prezentacja ciśnienia skurczowego, średniego i rozkurczowego  - możliwość wstępnego ustawiania górnego zakresu pompowania przez użytkownika  - szybki dostęp do min. 15 ostatnich pomiarów z menu NIBP  - wyposażenie do modułu: 2 wielorazowe mankiety dla dorosłych i uniwersalny wężyk z szybkozłączkami | TAK, podać |  |  |
|  | Waga kardiomonitora z wymaganymi modułami i wbudowanym akumulatorem max 2 kg | TAK, podać |  |  |
|  | Uchwyt na ramę łóżka | TAK |  |  |
|  | Zewnętrzny zasilacz zapewniający:  - nieograniczone czasem monitorowanie pacjenta po podłączeniu do sieci 230V  - ładowanie wbudowanego akumulatora | TAK |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy kardiomonitora min. o pomiar temperatury i kapnometrii | TAK |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 2 szkolenia  **Szkolenie dla użytkowników (około 5 osób)**   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu,   **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu | Tak |  |  |

**Pakiet 8 – pojedynczy elektroniczny zasilacz opasek zaciskowych**

**CPV 33162000-3**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |
|  |  |  |  |  |  |  |  |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Pojedynczy elektroniczny zasilacz opasek zaciskowych** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Pojedynczy elektroniczny zasilacz opasek zaciskowych - 1 sztuka** | |  |  |  |
|  | Czynnik roboczy: sprężone powietrze medyczne | TAK |  |  |
|  | Zintegrowany kompresor | TAK |  |  |
|  | Ciśnienie wyjściowe: 100-550 mmHg (+/- 5 mmHg), przyrost co 5 mmHg | TAK, podać |  |  |
|  | Nastawa czasu: 1s-99min przyrost co 1 min. | TAK, podać |  |  |
|  | Wymiary 200 mm x 210 mm x 210 mm (+/- 20 mm) | TAK, podać |  |  |
|  | Masa max 4 kg | TAK, podać |  |  |
|  | Akumulator Li-Ion | TAK |  |  |
|  | Pobór mocy <65 W | TAK, podać |  |  |
|  | Zasilanie sieciowe 100-240V, 50/60Hz | TAK |  |  |
|  | Zasilanie awaryjne bateryjne | TAK |  |  |
|  | Wyświetlacz LCD | TAK |  |  |
|  | Panel sterowania | TAK |  |  |
|  | Szybkozłącze do podłączania opaski uciskowej | TAK |  |  |
|  | Test szczelności układu zasilacz-opaska zaciskowa | TAK |  |  |
|  | System monitorujący pracę zasilacza wyposażony w alarmy informujące o problemach | TAK |  |  |
|  | Głośność sygnałów dźwiękowych < 90 dB | TAK, podać |  |  |
|  | Zgodność z normą EN 60601-1 lub równoważną | TAK, podać |  |  |
|  | Timer z możliwością naliczania i odliczania czasu pracy (ucisku) | TAK |  |  |
| **Wyposażenie** | | | | |
|  | Statyw przewoźny | TAK |  |  |
|  | Gumowe koła jezdne | TAK |  |  |
|  | Kosz na akcesoria | TAK |  |  |
|  | Uchwyt na połączenie zasilacza ze statywem | TAK |  |  |
| **Opaski zaciskowe** | | | | |
|  | Opaska zaciskowa na ramię 640 mm x 130 mm (+/- 10 mm) – 2 sztuki | TAK, podać |  |  |
|  | Opaska zaciskowa na ramię 620 mm x 70 mm (+/- 10 mm) – 2 sztuki | TAK, podać |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 20 pkt  4 lata – 40 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 1 szkolenie  **Szkolenie dla użytkowników (około 5 osób)** bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego),  **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), | Tak |  |  |

**Pakiet 9 – elektrokardiograf**

**CPV 33123200-0**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Elektrokardiograf** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Elektrokardiograf - 1 sztuka** | | | | |
|  | Zapis w czasie rzeczywistym w trybie 1, 3, 4, 6 i 12 odprowadzeń EKG | TAK |  |  |
|  | Równoczesna rejestracja 12 odprowadzeń | TAK |  |  |
|  | Jednoczesny podgląd 12 kanałów EKG | TAK/NIE | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |  |
|  | Wbudowany ekran graficzny kolorowy min. 7’’, z panelem dotykowym | TAK, podać /NIE | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |  |
|  | Analiza sygnału EKG zgodna z normą 60601-2-25:2015 lub równoważną | TAK |  |  |
|  | Interpretacja badania zależna od wieku pacjenta | TAK |  |  |
|  | Klawiatura alfanumeryczna | TAK |  |  |
|  | Klawiatura funkcyjna do bezpośredniego sterowania podstawowymi funkcjami aparatu | TAK |  |  |
|  | Detekcja stymulatora serca | TAK |  |  |
|  | Pamięć wewnętrzna min.  1000 badań | TAK, podać | 1000 badań – 0 pkt  > 1000 badań – 5 pkt |  |
|  | Zapis na papierze termicznym o szerokości papieru 110 – 112 mm (+/- 1 mm) | TAK, podać |  |  |
|  | Zapis w trybie ręcznym | TAK |  |  |
|  | Zapis w trybie automatycznym | TAK |  |  |
|  | Zapis wstecznego przebiegu EKG (do minimum 10 s) | TAK, podać |  |  |
|  | Długi zapis w pamięci aparatu (min. 10 minut) | TAK, podać |  |  |
|  | Zasilanie sieciowe i akumulatorowe, | TAK |  |  |
|  | Akumulator bezobsługowy wraz z ładowarką | TAK |  |  |
|  | Akumulator wbudowany wewnątrz aparatu | TAK |  |  |
|  | Prędkość przesuwu papieru 5 / 10 / 25 / 50 mm/s | TAK, podać |  |  |
|  | Czułość 2,5 / 5 / 10 / 20 mm/mV | TAK, podać |  |  |
|  | Filtr zakłóceń sieciowych 50/60 Hz | TAK, podać |  |  |
|  | Filtr zakłóceń mięśniowych 25/35/45 Hz | TAK, podać |  |  |
|  | Automatyczny filtr adaptacyjny | TAK |  |  |
|  | Filtr linii izoelektrycznej (od 0,05 do 1,5 Hz | TAK, podać |  |  |
|  | Interfejs komunikacyjny minimum 2 USB | TAK, podać |  |  |
|  | Częstotliwość próbkowania 1000 Hz/kanał | TAK, podać |  |  |
|  | Przetwornik A/C 24 bit | TAK |  |  |
|  | Podgląd badania z pamięci aparatu z analizą bez konieczności wydruku | TAK |  |  |
|  | Wydruk badania bezpośrednio na drukarce laserowej (papier biurowy A4) | TAK |  |  |
|  | Zapis i odczyt badań z PenDrive w standardzie zgodnym z normą EN 1064 lub równoważną | TAK |  |  |
|  | Automatyczny test aparatu | TAK |  |  |
|  | Masa aparatu z wyposażeniem max 2 kg | TAK, podać | ≤1,8 kg – 5 pkt  >1,8-2 kg – 0 pkt |  |
| **Wyposażenie**: | | | | |
|  | Elektrody piersiowe (6 szt.) przyssawkowe i kończynowe klipsów (4 szt.) – 1 komplet | TAK |  |  |
|  | Komplet kabli – 1 sztuka | TAK |  |  |
|  | Wózek na aparat – 1 sztuka | TAK |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 1 szkolenie  **Szkolenie dla użytkowników (około 5 osób)** bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego),  **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu oraz szkolenia **dla informatyków (około 3 osób)** z zakresu podstawowej konfiguracji i diagnostyki elementów komunikacji sieciowej, bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), | Tak |  |  |

**Pakiet 10 – aparat USG**

**CPV 33112200-0**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Aparat USG** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Aparat USG - 1 sztuka** | | | | |
|  | Aparat ze zintegrowaną stacją roboczą, systemem archiwizacji oraz videoprinterem B&W sterowanymi z klawiatury. 4 porty aktywne | TAK |  |  |
|  | Cztery koła skrętne z możliwością blokowania min. 2 kół | TAK, podać |  |  |
|  | Dynamika systemu min. 340 dB | Tak, podać | ≥350 - 5 pkt  <350 - 0 pkt |  |
|  | Fabrycznie wbudowany monitor LED, kolorowy, bez przeplotu, | TAK |  |  |
|  | Przekątna monitora ≥ 21 cali | TAK, podać |  |  |
|  | Rozdzielczość monitora ≥1920 x 1080 x 24 bity | TAK, podać |  |  |
|  | Aparat wyposażony w panel dotykowy z min. 12 cali, rozdzielczość ≥1920 x 1080 | TAK, podać | ≥ 12 cali - 5 pkt  < 12 - 0 pkt |  |
|  | Możliwość aranżacji panelu dotykowego (personalizacji przez użytkownika) – użytkownik ma możliwość zmienić min.: położenie przycisków funkcyjnych w dozwolonym obszarze ekranu dotykowego, dodać/usunąć poszczególne przyciski funkcyjne. Możliwość zapisu stworzonej aranżacji, exportu oraz importu ustawień przycisków.  min. osobno dla trybów: 2D, 2D Freeze, Color, Color Freeze, PD, PD Freeze, PW, PW Freeze | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość wykorzystania panelu dotykowego aparatu do obróbki uzyskanych danych 3D za pomocą gestów wykonanych palcami – tak jak w przypadku dotykowego telefonu komórkowego lub tabletu. M.in. rotacja uzyskanej bryły (względem wszystkich osi), powiększenie/pomniejszenie, przesunięcie bryły, ustawienie położenia wirtualnego źródła światła itd. | TAK, podać |  |  |
|  | Wirtualna klawiatura numeryczna dostępna na ekranie dotykowym. | TAK |  |  |
|  | Regulacja wysokości panelu sterowania. Regulacja Góra /dół  Zakres min 18 cm | TAK, podać |  |  |
|  | Panel sterowania z możliwością obrotu lewo/prawo Lewo/prawo≥ +/- 30° | TAK, podać |  |  |
|  | Cyfrowa regulacja TGC dostępna na panelu dotykowym, z funkcją zapamiętywania kilku preferowanych ustawień | TAK |  |  |
|  | Cyfrowy układ formowania wiązki ultradźwiękowej min. 8 000 000 kanałów procesowych | TAK, podać |  |  |
|  | Zakres pracy dostępnych głowic obrazowych min. 1-22 MHz | TAK, podać |  |  |
|  | Ilość aktywnych, równoważnych gniazd do podłączenia głowic obrazowych ≥3 aktywne | TAK, podać |  |  |
|  | Archiwizacja sekwencji filmowych na dysku twardym w czasie badania (równoległe nagrywanie) i po zamrożeniu (pętli CINE). | TAK, podać |  |  |
|  | Dysk twardy SSD min. 512 GB | TAK, podać |  |  |
|  | Aktywne gniazdo USB 3.0 do archiwizacji obrazów statycznych oraz ruchomych na przenośnej pamięci USB (Flash, Pendrive). | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość zarządzania uprawnieniami użytkowników i m.in. export obrazów, usuwanie badań | TAK |  |  |
|  | Fabrycznie zainstalowany system ochrony antywirusowej. | TAK |  |  |
|  | Możliwość exportu obrazów i pętli obrazowych na dyski CD, DVD, pamięci Pen-Drive w formatach min. BMP, JPG, TIFF, DICOM, AVI | TAK |  |  |
|  | Waga aparatu max. 100 kg | TAK, podać |  |  |
| **TRYBY OBRAZOWANIA** | | | | |
| **Tryb B** | |
|  | Głębokość penetracji ≥ 2-50 cm | TAK, podać |  |  |
|  | Wyświetlany zakres pola obrazowego ≥ 0-50 cm | TAK, podać |  |  |
|  | Maksymalna prędkość obrazowania (frame rate) Min 3500 fps | TAK, podać | ≥ 4000 - 5 pkt  < 4000 - 0 pkt |  |
|  | Obrazowanie trapezowe na głowicach liniowych | TAK |  |  |
|  | Zoom dla obrazów „na żywo” i zatrzymanych | TAK |  |  |
|  | Możliwość rotacji obrazu o 360° w skoku co 90° | TAK, NIE | Tak-5 pkt  Nie- 0 pkt |  |
|  | Zmiana wzmocnienia obrazu zamrożonego | TAK |  |  |
|  | Obrazowanie harmoniczne | TAK |  |  |
|  | Obrazowanie harmoniczne kodowane z odwróconym impulsem | TAK |  |  |
|  | Funkcja automatycznej optymalizacji obrazu B przy pomocy jednego przycisku. | TAK |  |  |
| **Tryb M** | |
|  | Tryb M z Dopplerem Kolorowym | TAK |  |  |
|  | Anatomiczny tryb M. | TAK |  |  |
| **Tryb Doppler Kolorowy** | |
|  | Zakres PRF dla Dopplera kolorowego Min. od 0,05 KHz do 25 KHz | TAK, podać |  |  |
|  | Funkcja automatycznej optymalizacji dla trybu Dopplera kolorowego min. automatyczne ustawienie pozycji względem naczynia i pochylenie bramki ROI realizowane po przyciśnięciu dedykowanego przycisku. | TAK, podać |  |  |
|  | Obrazowanie złożeniowe (B+B/CD) w czasie rzeczywistym | TAK |  |  |
| **Tryb Power Doppler** | |
|  | Tryb Power Doppler z detekcją kierunku | TAK |  |  |
| **Spektralny Doppler Pulsacyjny** | |
|  | Zakres PRF dla Dopplera pulsacyjnego Min. od 1.5KHz do 35KHz | TAK, podać |  |  |
|  | Regulacja wielkości bramki w Dopplerze Pulsacyjnym w zakresie ≥ 0,5-25 mm | TAK, podać |  |  |
|  | Tryb Triplex (B+CD/PD+PWD) | TAK |  |  |
|  | Funkcja automatycznej optymalizacji parametrów przepływu dla trybu spektralnego Dopplera pulsacyjnego min. dopasowanie skali i poziomu linii bazowej, po przyciśnięciu dedykowanego przycisku. | TAK, podać |  |  |
|  | Jednoprzyciskowa funkcja automatycznie umieszczająca bramkę SV w trybie PWD wewnątrz naczynia wraz z automatycznym ustawieniem kąta korekcji. | TAK |  |  |
| **INNE FUNKCJE** | | | | |
|  | Oprogramowanie służące do szczegółowego obrazowania drobnych obiektów (w niewielkim stopniu różniących się echogenicznością od otaczających tkanek), umożliwiające dokładną wizualizację struktur anatomicznych, znacznie poprawiające rozdzielczość uzyskanych obrazów.  Technologia inna niż filtry do redukcji szumów specklowych (np. SRI, ClearVision, XRes) oraz niewykorzystująca technologii obrazowania składanego: przestrzennego (obrazowanie krzyżowe) i częstotliwościowego. | TAK, podać |  |  |
|  | Obrazowanie krzyżowe na głowicach liniowych i convex - Min. 4 kroki | TAK, podać |  |  |
|  | Funkcja powiększenia obrazu diagnostycznego - zoom | TAK |  |  |
|  | Filtr do redukcji szumów specklowych polepszający obrazowanie w trybie 2D z jednoczesnym uwydatnieniem granic tkanek o różnej echogeniczności (np. SRI, Xres) | TAK podać |  |  |
|  | Oprogramowanie pomiarowe do badań min:   * brzusznych * mięśniowo-szkieletowych * małych narządów * transkranialnych * urologicznych * tętnice szyjne * żyły kończyn górnych * tętnice kończyn górnych * żyły kończyn dolnych * tętnice kończyn dolnych | TAK, podać |  |  |
|  | Pomiary podstawowe na obrazie:   * pomiar odległości, * obwodu, * pola powierzchni, * objętości   Funkcja automatycznego rozpoczynania kolejnego pomiaru po wykonaniu uprzedniego | TAK |  |  |
|  | Automatyczne pomiary biometryczne min. HC, BPD, AC, FL, HL, CRL, NT, AFI | TAK, podać |  |  |
|  | Możliwość stworzenia własnych pomiarów i formuł obliczeniowych. | TAK |  |  |
|  | Funkcja obrazująca powiększenie znacznika pomiarowego (lupa), pozwalająca wykonywać pomiary z bardzo dużą precyzją bez konieczności powiększania obszaru zainteresowania. Okno powiększenia wyświetlone poza obrazem diagnostycznym. | TAK |  |  |
|  | Możliwość tworzenia protokołów badań – sekwencje następujących po sobie zdarzeń min. pomiary, zmiana trybów obrazowania. | TAK |  |  |
|  | Fizyczna klawiatura wysuwana spod pulpitu sterowania. | TAK |  |  |
|  | Elastografia akustyczna typu Shearwave umożliwiająca wizualizację sztywności tkanek z kodowaną mapą kolorystyczną w obszarze ROI działająca w czasie rzeczywistym w trakcie badania. Możliwość wyboru pomiędzy prędkością obrazowania a jakością uzyskanej mapy rozkładu sztywności. Możliwość pomiaru wielu zaznaczonych obszarów wewnątrz ROI z podaniem wartości max. oraz wartości średniej dla poszczególnych zaznaczonych obszarów pomiarowych. Możliwość wyliczenia stosunku sztywności dwóch różnych zaznaczonych obszarów pomiarowych. Możliwość wyświetlenia mapy jakości w obszarze ROI informującej użytkownika o poprawności wykonanego badania. | TAK |  |  |
|  | Zaawansowany tryb Dopplerowski służący do detekcji i obrazowania mikronaczyń (inny niż Color lub Power Doppler). Z możliwością wycięcia tła obrazu tak aby na ekranie w obszarze zainteresowania ROI widoczne były tylko naczynia. Aplikacje w których funkcja jest aktywna min. małe narządy, jama brzuszna, MSK, OB. Oprogramowanie ma umożliwiać wyliczenie współczynnika VI (vacular index) z zaznaczonego przez użytkownika obszaru. | TAK |  |  |
|  | Opcja Dicom 3.0 | TAK |  |  |
|  | Funkcja pseudo trójwymiarowej wizualizacji przepływu, która pomaga intuicyjnie zrozumieć strukturę przepływu krwi i małych naczyń krwionośnych w obrazowaniu 2D | TAK |  |  |
|  | Obrazowanie panoramiczne | TAK |  |  |
|  | Doppler Fali Ciągłej oraz pakiet pomiarów kardiologicznych | TAK |  |  |
|  | **Głowice** |  |  |  |
|  | Głowica liniowa wykonana w technologii pojedynczego kryształu lub matrycowej do badań mięśniowo szkieletowych, małych narządów, naczyniowych  - zakres częstotliwości pracy min. 2-14 MHz  - ilość elementów: min. 250  - szerokość skanu: min 50 mm  - możliwość pracy z przystawką biopsyjną | TAK |  |  |
|  | Głowica convex wykonana w technologii pojedynczego kryształu lub matrycowej do badań brzusznych  - zakres częstotliwości pracy min. 1-7 MHz  - ilość elementów: min. 192  - kąt skanowania: min. 65°  - możliwość pracy z przystawką biopsyjną | TAK |  |  |
|  | Głowica Phased Array wykonana w technologii pojedynczego kryształu lub matrycowej do badań kardiologicznych, TCD oraz brzusznych  - zakres częstotliwości pracy min. 1-5 MHz  - ilość elementów: min. 80  - kąt skanowania: min. 90° | TAK |  |  |
|  | Głowica liniowa typu hockey do badań mięśniowo szkieletowych, małych narządów  Zakres częstotliwości pracy min. 3-22 MHz  -Ilość elementów: min. 190 | TAK |  |  |
| **Możliwości rozbudowy aparatu dostępne na dzień składania ofert:** | | | | |
|  | Możliwość rozbudowy o głowicę microconvex do badań naczyniowych  -Zakres częstotliwości pracy min. 4-10 MHz  -Ilość elementów: min. 128  -Kąt skanowania: min. 90° | TAK/NIE |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o obrazowanie elastograficzne typu Strain dostępne na głowicach liniowych | TAK/NIE |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o aplikację dedykowaną do analizy stłuszczenia oraz marskości wątroby spowodowanej czynnikami poza alkoholowymi. Porównanie i analiza miąższu nerki i wątroby (współczynnik HRI – indeks wątrobowo-nerkowy) | TAK/NIE |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o aplikację dedykowaną do analizy początkowego stadium zwłóknienia wątroby spowodowanej czynnikami poza alkoholowymi. Analiza zmiany osłabienia sygnału ultradźwiękowego przechodzącego przez wątrobę oraz analiza powracającej fali ultradźwiękowej (analiza rozproszenia Rayleigh’a) | TAK/NIE |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o oprogramowanie służące do wykonywania w sposób w pełni automatyczny pomiarów mięśnia sercowego w trybach 2D/ M-mode / PW/ CW oraz Dopplera tkankowego z użyciem EKG lub bez zapisu EKG, automatycznie wykrywającego fazę skurczu oraz rozkurczu. Oprogramowanie te ma w sposób automatyczny wykrywać przekrój anatomiczny serca i wybierać właściwy pomiar dla danego trybu pracy. Pomiary minimum: tryb B (LAX): IVSd, LVIDd, LVPWd, IVSs, LVIDs, LVPWs, RVIDd, Ao Diam, LA Diam; (A4C / A2C): LA Volume, LV Volume wraz z wyliczeniem frakcji wyrzutowej, dla trybu M: IVSd, LVIDd, LVPWd, IVSs, LVIDs, LVPWs; Ao Diam, LA Diam; dla trybów Dopplerowskich (CW/PW): RVOT, LVOT, MV, MR, AV, AR, PV, PR, dla Dopplera tkankowego E’, A’, S’. | TAK/NIE |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o moduł dedykowany do badania tarczyc w trybie B-Mode, umożliwiająca analizę morfologiczną z automatycznym oraz półautomatycznym obrysem ewentualnych zmian nowotworowych oraz możliwością klasyfikacji nowotworowej według leksykonu TIRADS. Aplikacja zawiera dedykowany raport z badania tarczycy. | TAK/NIE |  |  |
|  | Możliwość rozbudowy o aplikację służącą do pomiaru kompleksu IMT wraz z podaniem współczynnika jakości wykonanego obrysu z opcją obliczania ryzyka chorób układu sercowo-naczyniowego | TAK/Nie podać |  |  |
|  | Podłączenie USG do systemu PACS i RIS i zintegrowanie z aktualnym systemem szpitalnym PACS i RIS, - komunikacja poprzez i HL7 DICOM,  Integracja dostarczonego rozwiązania z systemem informatycznym zamawiającego w zakresie min.: pobierania DICOM Modality Worklist; DICOM Store; DICOM Query/Retrieve; do posiadanej macierzy dyskowej oraz wszelkie licencje klienckie i serwerowe [zarówno RIS i PACS] pozwalające na integrację z posiadanymi systemami RIS/PACS. Koszt integracji jest po stronie Dostawcy | TAK, podać |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 2 szkolenia  **Szkolenie dla użytkowników (około 3 osób)**   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu,   **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu oraz szkolenia **dla informatyków (około 3 osób)** z zakresu podstawowej konfiguracji i diagnostyki elementów komunikacji sieciowej.   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu | Tak |  |  |

**Pakiet 11 – aparat do kriochirurgii z neurostymulacją**

**CPV 33165000-4**

**UWAGA:**

1. Cenę oferty należy wyliczyć w sposób podany w poniższej tabeli

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  |  |  |  |  | suma ceny jednostkowej netto i iloczynu stawki podatku VAT i ceny jednostkowej netto | iloczyn ilości i ceny jednostkowej netto | suma wartości netto i iloczynu stawki podatku VAT i wartości netto |

1. Parametry oferowane należy podać w jednostce wskazanej w opisie przedmiotu zamówienia.
2. Brak potwierdzenia parametrów punktowanych w materiałach firmowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
3. W przypadku rozbieżności pomiędzy parametrem podanym przez Wykonawcę w ofercie, a zakresem tego parametru potwierdzonym w przedmiotowych środkach dowodowych dołączonych do oferty skutkować będzie nieprzyznaniem punktów za ten parametr.
4. Oferowany sprzęt powinien być kompletny i po zainstalowaniu gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji, poza materiałami eksploatacyjnymi.
5. Oferowany sprzęt, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcyjnych, gwarantować powinien bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami oraz zapewniać wymagany poziom świadczonych usług medycznych.

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Przedmiot zamówienia** | **Liczba** | **Cena jednostkowa netto** | **Stawka VAT** | **Cena jednostkowa brutto** | **Wartość netto** | **Wartość brutto** |
|  | **Aparat do kriochirurgii z** **neurostymulacją** | 1 szt. |  |  |  |  |  |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **WYMAGANIA OGÓLNE** | | |
| **Producent / Firma** | **Podać** |  |
| **Nazwa / typ urządzenia** | **Podać** |  |
| **Kraj pochodzenia** | **Podać** |  |
| **Rok produkcji: 2024** | **Podać** |  |
| **Urządzenia fabrycznie nowe** | **Podać** |  |

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Parametr wymagany** | **Warunek graniczny** | **Punktacja** | **Parametr oferowany** |
| **Aparat do kriochirurgii z** **neurostymulacją - 1 sztuka** | | | | |
|  | Zasilanie elektryczne: 100 ÷ 240V (50 / 60 Hz) AC | Tak |  |  |
|  | Klasa bezpieczeństwa elektrycznego: minimum I, Stopień: B lub równoważna | TAK, podać |  |  |
|  | Maksymalny pobór mocy: 150 VA | Tak, podać |  |  |
|  | Bezpieczniki: 2 sztuki 1,25A / 250V, Ø5x20 zwłoczne | TAK, podać |  |  |
|  | Klasa IP obudowy: minimum IP 21 lub równoważna | TAK, podać |  |  |
|  | Czynnik roboczy - Podtlenek azotu (N2O), lub dwutlenek węgla (CO2) w stalowych butlach ciśnieniowych | TAK, podać |  |  |
|  | Ciśnienie robocze: 50 ÷ 65 bar (CO2) / 38 ÷ 53 bar (N2O) | TAK, podać |  |  |
|  | Ciśnienie maksymalne: 70 bar (CO2) / 55 bar (N2O) | TAK, podać |  |  |
|  | Tryby pracy: AUTO, RĘCZNY | TAK, podać |  |  |
|  | Minimalna temperatura końcówki roboczej: do -88°C | TAK, podać |  |  |
|  | Wymiary aparatu: 390 (+/-5 mm) x 420 (+/-5 mm) x 190 (+/-5 mm) | TAK, podać |  |  |
|  | Ciężar max 12 kg | TAK, podać |  |  |
|  | Dotykowy ekran LCD min. 7” | TAK, podać |  |  |
|  | Miernik ciśnienia gazu w sondzie (na ekranie LCD) | TAK/NIE | TAK- 5 punktów  NIE - 0 punktów |  |
|  | Miernik przepływu gazu przez sondę (na ekranie LCD) | TAK/NIE | TAK- 5 punktów  NIE - 0 punktów |  |
|  | Pokrętło uniwersalne do regulacji przepływu gazu oraz prądu stymulacji | Tak |  |  |
|  | Pedał sterujący dwuprzyciskowy | Tak |  |  |
|  | Aparat z funkcją czyszczenia sond (krioaplikatorów) w przypadku ich niedrożności, umożliwiającą czyszczenie ich, bez konieczności odłączania przewodów od sondy ani od aparatu. | TAK/NIE | TAK- 5 punktów  NIE - 0 punktów |  |
|  | Aparat znajduje zastosowanie w specjalnościach medycznych: leczenie bólu, neurochirurgia, ortopedia, anestezjologia, | Tak |  |  |
|  | Urządzenie wyposażone w system, który gwarantuje bardziej efektywne i precyzyjne mrożenie (aparat automatycznie dostosowuje parametry do charakterystyki sondy). | Tak |  |  |
|  | Urządzenie wyposażone w system wstępnego czyszczenia sondy, który sprawdza przepływ na niskim ciśnieniu, przepływu podczas wstępnego mrożenia i automatycznie wykonuje czyszczenie, jeśli jest taka potrzeba. | Tak |  |  |
|  | Aparat można wyposażyć w sondy o różnych kształtach i wielkościach, przeznaczone dla wielu specjalności medycznych. Dostępne są kriosondy jednorazowe lub wielorazowego użytku. | Tak |  |  |
|  | Menu aparatu daje możliwość wyboru sekwencji mrożenia, która zapewnia zaprogramowanie czasu i wykonanie pełnego cyklu mrożenie - rozmrażanie – mrożenie. | Tak |  |  |
|  | Urządzenie jest wyposażone w kolorowy wyświetlacz, na którym przedstawiane są dokonane ustawienia i parametry oraz wydaje informacyjne komunikaty głosowe. | Tak |  |  |
|  | Aparat wyposażony w możliwość przeprowadzania neurostymulacji czuciowej i ruchowej. | TAK/NIE | TAK - 5 pkt  NIE - 0 pkt |  |
|  | Amplituda prądu neurostymulacji w zakresie 0 - 5 mA. | TAK, podać |  |  |
|  | Częstotliwość neurostymulacji:  - dla stymulacji ruchowej: 1 Hz, and 2 Hz,  - dla stymulacji czuciowa: 50 Hz, 100, 150 and 200 Hz. | TAK, podać |  |  |
|  | Szerokość impulsu neurostymulacji: 0.1, 0.2, 0.5, 1.0 oraz 2.0 ms. | TAK, podać |  |  |
|  | Uruchomienie neurostymulacji sygnalizowane jest przez sygnał dźwiękowy o częstotliwości stymulacji. | Tak |  |  |
| **Wyposażenie**: | | | | |
|  | Sonda R z neurostymulacją 120 mm, średnia 1,5 mm ostra - 5 sztuk | Tak |  |  |
|  | Sonda R z neurostymulacją 150 mm, średnia 2.0 mm ostra - 3 sztuk | Tak |  |  |
|  | Sonda N z neurostymulacją 90 mm, średnia 0,8 mm ostra - 2 sztuki | Tak |  |  |
|  | Sonda jednorazowa do stawu krzyżowo-biodrowego - 2 sztuk | Tak |  |  |
| **WARUNKI GWARANCJI, DOSTAWY I INNE** | | | | |
|  | Gwarancja minimum 2 lata | Tak, podać | 2 lata - 0 pkt  3 lata - 15 pkt  4 lata – 30 pkt |  |
|  | Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych oraz od daty podpisania protokołu odbioru zdawczo-odbiorczego [w latach ]. | Tak - min. 7 lat |  |  |
|  | Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny | Tak, podać nazwę, adres,  e-mail,   nr telefonu i godz. urzędowania |  |  |
|  | Szkolenia personelu zamawiającego w ramach zakupu sprzętu – 2 szkolenia  **Szkolenie dla użytkowników (około 5 osób)**   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu,   **Szkolenia dla personelu technicznego (około 3 osób)** z zakresu podstawowej diagnostyki stanu technicznego i wykonywania podstawowych czynności z obsługi technicznej wyrobu   * pierwsze bezpośrednio po montażu i uruchomieniu, w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego), * drugie przypominające w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego lub w innym uzgodnionym miejscu | Tak |  |  |

**ZAŁĄCZNIK NR 3 DO SWZ**

**Wykonawca:**

………………………………………………………

*(Pełna nazwa)*

………………………………………………..……

*(Adres)*

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**o spełnianiu przez oferowane dostawy**

**wymagań określonych przez zamawiającego**

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: **„Dostawa sprzętu medycznego”, nr sprawy SZP/37/2024,** wykonawca oświadcza, iż dostarczane sprzęty/urządzenia wprowadzane są do obrotu i do używania na terenie RP zgodnie z obowiązującymi wymogami wynikającymi z ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) jak i z innymi powszechnie obowiązującymi przepisami (w tym rozporządzeniem 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 uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG), w tym posiadają deklarację zgodności z wymaganiami wspólnoty europejskiej lub inne dokumenty zgodne z wymaganiami wspólnoty europejskiej wydane przez jednostkę notyfikowaną, są oznakowane znakiem CE oraz są dopuszczone do obrotu i stosowania w podmiotach leczniczych zgodnie ze wskazanymi powyżej przepisami.

**ZAŁĄCZNIK NR 5 DO SWZ**

**Podmiot składający oświadczenie:**

………………………………………………………

*(Pełna nazwa)*

………………………………………………..……

*(Adres)*

**OŚWIADCZENIE**

\*)

* **WYKONAWCY**
* **WYKONAWCY WSPÓLNIE UBIEGAJĄCEGO SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA**

„sankcyjne” dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego

Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **“Dostawa sprzętu medycznego”**, nr sprawy **SZP/37/2024,**oświadczam, co następuje:

1. 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), dalej: rozporządzenie 833/2014, 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), dalej: rozporządzenie 2022/576.[[4]](#footnote-4)
2. 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* (tj. Dz.U. z 2024 r. poz. 507), [[5]](#footnote-5)

**\*) INFORMACJA DOTYCZĄCA POLEGANIA NA ZDOLNOŚCIACH LUB SYTUACJI PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY W ZAKRESIE ODPOWIADAJĄCYM PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

[UWAGA*: wypełnić tylko w przypadku podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podmiotu udostępniającego zasoby, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca polega w zakresie odpowiadającym ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.*]

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w ………………………………………………………...…………………. *(wskazać dokument i właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu),* polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby: ……………………………………………………………...………………………………… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*,  
w następującym zakresie: ……………………………………………………………… *(określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu)*,co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

**\*) OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

[UWAGA*: wypełnić tylko w przypadku podwykonawcy (niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby), na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego podwykonawcy, na którego zdolnościach lub sytuacji wykonawca nie polega, a na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.*]

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego podwykonawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: ……………………………………………………………………… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*,  
nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art.  5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

**\*) OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE DOSTAWCY, NA KTÓREGO PRZYPADA PONAD 10% WARTOŚCI ZAMÓWIENIA:**

*[UWAGA: wypełnić tylko w przypadku dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia. W przypadku więcej niż jednego dostawcy, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia, należy zastosować tyle razy, ile jest to konieczne.]*

Oświadczam, że w stosunku do następującego podmiotu, będącego dostawcą, na którego przypada ponad 10% wartości zamówienia: ……………………………………………………………………………… *(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)*, nie zachodzą podstawy wykluczenia z postępowania o udzielenie zamówienia przewidziane w art.  5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576.

**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.

**INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:**

Wskazuję następujące podmiotowe środki dowodowe, które można uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, oraz dane umożliwiające dostęp do tych środków:  
1) ......................................................................................................................................................

*(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)*

2) .......................................................................................................................................................

*(wskazać podmiotowy środek dowodowy, adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)*

*\*) niepotrzebne skreślić*

**ZAŁĄCZNIK NR 6 DO SWZ**

**Podmiot składający oświadczenie:**

………………………………………………………

*(Pełna nazwa)*

………………………………………………..………

*(Adres)*

**OŚWIADCZENIE WYKONAWCY**

**o przynależności do grupy kapitałowej**

# Przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: „Dostawa sprzętu medycznego”, nr sprawy SZP/37/2024, oświadcza, że:

1. \*) NIE NALEŻĘ do żadnej grupy kapitałowej;
2. \*) NIE NALEŻĘ do grupy kapitałowej wraz z wykonawcami, którzy złożyli ofertę, ofertę częściową w przedmiotowym postępowaniu;
3. \*) NALEŻĘ do grupy kapitałowej wraz z wykonawcą/, który złożył ofertę, ofertę częściową w przedmiotowym postępowaniu i jednocześnie w załączeniu składam:
   * \*) listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej
   * \*) dokumenty i/lub informacje potwierdzające przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej i składającego ofertę, ofertę częściową w przedmiotowym postępowaniu.

*\*) niepotrzebne skreślić*

UWAGA:

Zgodnie z art. 4 pkt 14 ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz.U. z 2024 r. poz. 594) przez grupę kapitałową rozumie się wszystkich przedsiębiorców, którzy są kontrolowani w sposób bezpośredni lub pośredni przez jednego przedsiębiorcę, w tym również tego przedsiębiorcę.

**ZAŁĄCZNIK NR 7 DO SWZ**

**Umowa nr …/SZP/…………**

**na Zamówienie Publiczne**

**nr SZP/37/2024**

zawarta pomiędzy:

**Szpitalem Specjalistycznym im. J. Dietla w Krakowie, 31-121 Kraków, ul. Skarbowa 4**, zarejestrowanym w KRS pod nr 0000032179, NIP: 676-20-83-306, REGON: 351564179,

zwanym dalej Zamawiającym,

**a**

..........................................................................., REGON: ..............; NIP: .............................................,

zwaną dalej Dostawcą.

*Umowę zawarto w wyniku postępowania o zamówienie publiczne nr SZP/37/2024 przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132 ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych* *(Dz.U. z 2024 r. poz. 1320)*

**Przedmiot umowy**

**§ 1**

Przedmiotem umowy jest: **dostawa ……………….** zwanym w dalszej części „wyrobem”, zgodnie z asortymentem i ilościami oraz po cenach określonych w załączniku nr 1 do umowy, zgodnym z ofertą Dostawcy.

**Warunki realizacji umowy**

**§ 2**

1. Dostawca zobowiązuje się do:
2. dostarczenia Zamawiającemu wyrobu do obiektu szpitala przy …………….

\*) *al. Focha 33, Kraków: dotyczy pakietu: 1, 2 (1 szt.), 8, 9, 10, 11.*

*ul. Skarbowa 1, Kraków: dotyczy pakietu: 2 (1 szt.), 3, 4, 5, 6, 7.*

1. terminowej dostawy, montażu i uruchomienia wyrobu określonego w § 1 oraz przeszkolenia personelu w miejscu użytkowania wskazanym w pkt. 1);

Dostawca może wykonywać czynności związane z dostawą wyrobów od poniedziałku do piątku w godzinach od 7:00 do 14:00 (za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy). Jeżeli zajdzie konieczność dopuszcza się wykonywanie prac w innych dniach i godzinach - po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym i uzyskaniu jego pisemnej zgody;

1. dostarczenia wyrobu fabrycznie nowego, w pełni sprawnego, wolnego od wad fizycznych i prawnych oraz spełniającego wymogi określone przez Zamawiającego jak i te określone w odrębnych, właściwych dla tego typu aparatu/sprzętu przepisach krajowych i wspólnotowych;
2. dostarczenia dokumentacji: zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych, certyfikat potwierdzający posiadanie znaku CE, karta gwarancyjna, paszport techniczny (zawierający co najmniej: nazwę przedmiotu umowy, typ (model), producent, rok produkcji, numer seryjny (fabryczny) inne istotne informacje (np. części składowe, istotne wyposażenie) i instrukcji użytkowania (w formie elektronicznej i drukowanej), w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) najpóźniej w momencie przekazania Zamawiającemu wyrobu;
3. dostarczenia instrukcji konserwacji, mycia i dezynfekcji przedmiotu umowy lub jego części. Dostawca gwarantuje, że wykonywanie wyżej wymienionych czynności zgodnie z przekazaną instrukcją nie spowoduje utraty gwarancji;
4. zapewnienia kadry, nadzoru i sprzętu do prawidłowej realizacji przedmiotu umowy;
5. przeprowadzenie szkolenia personelu obsługującego przedmiot umowy w zakresie poprawnej i bezpiecznej jego eksploatacji;
6. *\*) nie dotyczy pakietu 1, 2, 8, 11* - do udostępnienia Zamawiającemu, najpóźniej w ostatnim dniu okresu gwarancji, wszelkich zabezpieczeń, w tym w szczególności haseł, kodów serwisowych, blokad serwisowych lub do odblokowania urządzenia umożliwiając Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych i napraw. Powyższe dotyczy również aktualizacji oprogramowania i zmiany kodów serwisowych.
7. *\*) dotyczy pakietu 10* - do udzielenia lub pozyskania dla Zamawiającego nieograniczonej w czasie i miejscu licencji na korzystanie z oprogramowania niezbędnego do wykorzystywania i obsługi wyrobu oraz pełnego wykorzystania wszystkich posiadanych przez ten wyrób funkcjonalności;
8. Zamawiający zobowiązuje się do:
9. udostępnienia Dostawcy miejsca dostawy,
10. współdziałania z Dostawcą w czasie realizacji umowy,
11. ustanowienia osoby upoważnionej do kontaktów z Dostawcą,
12. dokonania odbioru zgłoszonego przez Dostawcę.
13. Zamawiający wymaga wyrobu fabrycznie nowego, niedemonstracyjnego, nie powystawowego. Zamawiający nie dopuszcza możliwości dostawy wyrobów regenerowanych, używanych. Wyroby muszą być fabrycznie nowe oraz zarejestrowane jako wyrób medyczny.

Przez wyroby medyczne należy rozumieć produkty zdefiniowane w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 974 ze zm.) i Rozporządzeniu 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 uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (Dz. Urz. UE L 117 z 05.05.2017, str. 1, ze. zm.) - dopuszczone do obrotu na zasadach określonych w tych przepisach.

**Termin wykonania umowy**

**§ 3**

1. Realizacja przedmiotu umowy nastąpi w terminie do **……………. r.,** w tym:
2. dostawa, montaż oraz uruchomienie przedmiotu umowy wraz z przeprowadzeniem pierwszego szkolenia **do ………………. r.**, [*do 56 dni od dnia następnego po dniu, w którym Zamawiający prześle plik z umową podpisaną przez siebie kwalifikowanym podpisem elektronicznym]*, po uzgodnieniu szczegółowego terminu z Zamawiającym;
3. szkolenia:
4. pierwsze szkolenie bezpośrednio po dostawie i montażu oraz uruchomieniu wyrobu, w miejscu zamontowania wyrobu u zamawiającego, potwierdzone certyfikatami dla każdej przeszkolonej osoby oraz protokołem ze szkolenia;
5. *\*) dotyczy pakietu – 1, 3, 7, 10, 11 -* drugie szkolenie w terminie uzgodnionym z zamawiającym (do 30 dni od pierwszego szkolenia), w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego, potwierdzone protokołem ze szkolenia.
6. Dostawca przed planowanym terminem dostawy przedmiotu umowy uzgodni szczegółowy termin realizacji zamówienia z przedstawicielem Zamawiającego.
7. Dokumentem potwierdzającym dostarczenie przez Dostawcę wyrobu wraz z dokumentacją,o której mowa w § 2 ust. 1 pkt 4 i 5 oraz przeprowadzenie jego montażu i uruchomienia jest protokół zdawczo-odbiorczy stanowiący Załącznik nr 2 część A, a w zakresie przeprowadzonych szkoleń pracowników szpitala – Załącznik nr 2 cześć B – protokół ze szkolenia personelu.
8. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w przypadku opóźnienia Dostawcy w realizacji przedmiotu umowy dłuższego niż 14 dni. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej lub elektronicznej (poprzez ePUAP lub pocztę e-mail) z podaniem uzasadnienia.
9. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego na podstawie art. 456 ust. 1 ustawy pzp Dostawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonanej części umowy.

**Wartość przedmiotu umowy**

**§ 4**

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Dostawcy za wykonanie przedmiotu umowy kwotę: **............................... zł brutto.**
2. Kwota wskazana w ust. 1 zawiera w sobie m.in.:
3. koszt wyrobu oraz koszt opakowania, oznakowania, dostarczenia i rozładunku wraz ze stosownym ubezpieczeniem przewozowym,
4. koszt instalacji, montażu oraz uruchomienia wyrobu w miejscu wskazanym przez Zamawiającego, wyposażenia dodatkowego (kabli, przyłączy, baterii, itp.)
5. koszt instrukcji użytkowania i dokumentacji dostarczonego wyrobu, sporządzonych w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej) oraz wymaganych szkoleń,
6. koszt obsługi gwarancyjnej, w tym koszty materiałów, robocizny, konsultacji, dojazdów, transportu uszkodzonego elementu wyrobu lub wyrobu podlegającego naprawie lub wymianie w okresie gwarancji do i z punktu serwisowego, etc. (termin biegu gwarancji liczony jest od daty podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego).
7. *\*) dotyczy pakietu 10* - koszty nieograniczonej w czasie i miejscu licencji na korzystanie z oprogramowania służącego do obsługi wyrobu zgodnie z jego przeznaczeniem,
8. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany ceny za przedmiot umowy w dół. Zmiana ta, co do zasady, nie wymaga aneksu do umowy (chyba, że wniesie o to jedna ze stron umowy). Dostawca zawiadomi Zamawiającego na piśmie o wprowadzeniu nowych cen.
9. W przypadku gdy dostawa spełnia przesłanki do uznania transakcji dostawy zgodnie z art 13a ustawy o VAT za przemieszczanie towarów w procedurze magazynu typu call-off stock Dostawca zobowiązany jest poinformować pisemnie Zamawiającego oraz prowadzić magazyn zgodnie z obowiązującymi przepisami (m.in. art 54a Rozporządzenia 282/2011 UE i Rozdziałem 3 a, b ustawy o VAT).

**Warunki płatności**

**§ 5**

1. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty za realizację przedmiotu umowy w terminie do **60 dni** od daty otrzymania oryginału prawidłowo wystawionej faktury i po zrealizowaniu zamówienia w części dotyczącej dostawy oraz uruchomienia wyrobu wraz z przeprowadzeniem pierwszego szkolenia, potwierdzonego przez upoważnionego pracownika Zamawiającego.

Wpłata dokonana zostanie przelewem na rachunek bankowy Dostawcy nr ………………………………………....

W przypadku ewentualnej zmiany rachunku bankowego Dostawca sporządzi stosowny aneks i dostarczy go Zamawiającemu.

1. Dostawca zobowiązany jest do wystawienia faktury nie wcześniej niż w dniu podpisania przez Strony końcowego protokołu odbioru oraz protokołu potwierdzającego przeprowadzenie pierwszego szkolenia określonego w § 3 ust. 1 pkt 2) lit. a).
2. Dostawca ma obowiązek wystawić fakturę korygującą w terminie 2 dni roboczych, licząc od dnia zgłoszenia niezgodności.
3. *\*) dotyczy pakietu 1, 3, 7, 10, 11 -* Warunkiem zapłaty należnego wynagrodzenia za przedmiot umowy jest przeprowadzenie przez Dostawcę drugiego szkolenia określonego w § 3 ust. 1 pkt 2) lit. b).
4. Zamawiający dokona płatności na rachunek bankowy wskazany w ust. 1, jeśli widnieć on będzie w Wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, niezarejestrowanych oraz wykreślonych i przywróconych do rejestru VAT. W przypadku gdy rachunek ten nie widnieje w tym wykazie Zamawiający ma prawo wstrzymać się z dokonaniem płatności do czasu gdy rachunek ten będzie ujęty w tymże Wykazie o czym Dostawca poinformuje Zamawiającego – dotyczy podatników VAT zarejestrowanych jako podatnik VAT czynny.
5. Zamawiający dopuszcza przesłanie faktury na adres email: [faktury@dietl.krakow.pl](mailto:faktury@dietl.krakow.pl) jak i za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF).
6. Ceny na fakturze będą z wyszczególnionym podatkiem VAT (cena jednostkowa netto, stawka podatku VAT, wartość netto, wartość brutto, wartość VAT).
7. Za termin dokonania zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
8. Do ewentualnych opóźnień w zapłacie zastosowanie ma ustawa z dnia 8.03.2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.
9. W przypadku opóźnienia Zamawiającego z zapłatą należności wynikających z umowy Dostawca zobowiązany będzie przed ewentualnym skierowaniem sprawy o zapłatę na drogę postępowania sądowego wezwać Zamawiającego do zapłaty na piśmie zakreślając mu dodatkowy 14-dniowy termin do zapłaty liczony od dnia dostarczenia wezwania.

**Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny**

**§ 6**

1. Dostawca udziela Zamawiającemu gwarancji na okres **…………. lat** *(zgodnie z ofertą)*od dnia podpisania protokołu odbioru określonego w § 3 ust. 3 niniejszej umowy, na warunkach określonych szczegółowo w niniejszej umowie oraz w dokumencie gwarancyjnym.

W razie sprzeczności pomiędzy dokumentem gwarancyjnym, a niniejszą umową rozstrzygające znaczenie ma umowa.

1. W okresie gwarancji Dostawca zobowiązuje się do:
2. dokonania naprawy przedmiotu umowy w ciągu **120 godzin przypadający w dni robocze**, od momentu zgłoszenia awarii/usterki – jeśli nie występuje konieczność sprowadzania części zamiennych lub podzespołów spoza granic Polski;
3. w przypadku udokumentowanej konieczności sprowadzenia części zamiennych lub podzespołów spoza granic Polski usunięcie wszystkich usterek przedmiotu zamówienia powinno nastąpić w terminie dłuższym o 72 godziny przypadające w dni robocze, względem terminu wskazanego w pkt 1);
4. wymiany części/podzespołu na nową, po 3 naprawach gwarancyjnych w przypadku dalszego wadliwego działania przedmiotu umowy – jeśli część/podzespół, która uległa awarii była wcześniej naprawiana a nie wymieniana (z wyjątkiem uszkodzeń z winy użytkownika).
5. W sytuacji, gdy dochowanie terminów określonych w ust. 2 pkt 1) i 2) nie jest możliwe i niemożliwe jest wykonywanie badań na sprzęcie lub ich wykonywanie jest utrudnione Dostawca zapewni aparat/sprzęt zastępczy o parametrach nie gorszych niż ten będący przedmiotem naprawy.
6. Terminy napraw wskazane w ust. 2 pkt 1) i 2) dotyczą także usterek i awarii powstałych z przyczyn/lub w wyniku okoliczności, które zostaną uznane za wyłączone z Ogólnych Warunków Gwarancji i/lub Gwarancji Producenta, jednakże ww. terminy rozpoczynają swój bieg po złożeniu oferty na naprawę usterki lub awarii przez Dostawcę oraz pisemnej jej akceptacji przez Zamawiającego. Zapłata za te czynności naprawcze dokonywana będzie zgodnie z treścią zaakceptowanej oferty. Dostawca winien złożyć ofertę na naprawę nie później niż 48 godzin od zgłoszenia usterki przez Zamawiającego. Zasady określone w ust. 3 stosuje się.
7. Zgłoszenie niesprawności lub awarii możliwe jest od godziny 08:00 do godziny 16:00 przypadających w dni robocze. Zgłoszenia dokonane po 16:00 danego dnia liczone są jako dokonane dnia następnego o godz. 8:00.
8. W okresie gwarancyjnym Dostawca będzie wykonywał bezpłatnie przeglądy wyrobu wraz z wymianą części zużywalnych (o ile dotyczy), w ilości i częstotliwości określonej przez producenta, z tym, że ostatni przegląd zostanie wykonany w ostatnim miesiącu upływu okresu gwarancji również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych (o ile dotyczy). Po każdym przeglądzie Dostawca wyda świadectwo sprawności i dokona odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym o ile dotyczy*.*
9. Gwarancja obejmuje między innymi: czas i koszty dojazdu i ewentualnego zakwaterowania serwisanta, pracę serwisu, oględziny i diagnostykę urządzenia, naprawę, wymianę części zamiennych, materiałów i elementów zużywalnych wskazanych w instrukcji serwisowej.
10. Elementy Sprzętu użyte do jego naprawy powinny być fabrycznie nowe i oryginalne.
11. W przypadku naprawy lub wymiany wyrobu lub jego części, gwarancja dotycząca tego wyrobulub jego części biegnie od nowa i rozpoczyna się w dniu dostarczenia Zamawiającemu protokołu naprawy (wymiany). Dostawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy wyrobu podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później.
12. Wszelkie koszty związane z postępowaniem reklamacyjnym (w szczególności koszty transportu) ponosi Dostawca.
13. W przypadku nie usunięcia przez Dostawcę awarii, usterki lub wady w terminie dłuższym niż 48 godzin przypadających w dni robocze względem terminów określonych w niniejszym paragrafie, Zamawiający może zlecić usługę naprawy innemu autoryzowanemu przez producenta podmiotowi na koszt i ryzyko Dostawcy.
14. *\*) dotyczy pakietu: 1, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10, 11 -* Dostawca zobowiązany jest do bezpłatnej aktualizacji aplikacji – oprogramowania w czasie gwarancji i rękojmi, zalecanych przez producenta.
15. Roszczenia z tytułu rękojmi za wady mogą być dochodzone także po upływie terminu rękojmi, jeżeli Zamawiający zgłosił Dostawcy istnienie wady w okresie rękojmi.
16. W przypadku sporów dotyczących napraw gwarancyjnych, które w ocenie Dostawcy będą następstwem nieprawidłowego użytkowania, Zamawiający może przekazać przedmiot umowy do oceny niezależnemu podmiotowi bez utraty gwarancji. W przypadku, gdy wynik ekspertyzy będzie negatywny dla Dostawcy, Dostawca poniesie koszt ekspertyzy; jeśli wynik ekspertyzy będzie pozytywny dla Dostawcy, jej koszt ponosi Zamawiający. Dostawca może wnieść umotywowane zastrzeżenia względem treści opinii. W przypadku gdy ekspertyza nie będzie jednoznacznie negatywny bądź pozytywny dla Dostawcy koszty opinii będą stosunkowo rozdzielone.
17. W przypadku sprzeczności zapisów pomiędzy gwarancją producenta, a treścią umowy pierwszeństwo w interpretacji przepisów będą miały zapisy umowy.

**Kary umowne.**

**§ 7**

1. Strony ustalają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Dostawcy kar umownych z następujących tytułów i w wysokościach:
2. za nieterminową realizację przedmiotu umowy (dostawa, montaż, uruchomienie wyrobu i pierwsze przeszkolenie personelu) – w wysokości 0,5% całkowitej wartości wyrobu, za każdy rozpoczęte 24 godziny zwłoki;
3. za nieterminowe usunięcie wad lub usterek wyrobu w okresie gwarancji lub rękojmi – w wysokości 0,3% całkowitej wartości reklamowanego wyrobu, za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki;
4. za zwłokę w przekazaniu Zamawiającemu dokumentów wymaganych niniejszą umową (innych niż te konieczne do odebrania przedmiotu umowy) –100,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki (odrębnie w stosunku do każdego dokumentu);
5. w wysokości 20% całkowitej ceny brutto zamówienia w przypadku odstąpienia od umowy lub jej części z przyczyn leżących po stronie Dostawcy, którymi mogą być w szczególności:
6. stwierdzenie przez Zamawiającego nie dającej się usunąć wady fizycznej lub prawnej wyrobu;
7. zwłoki w realizacji przedmiotu umowy przekraczającej 14 dni względem terminu określonego w niniejszej umowie;
8. w przypadku niepoinformowania Zamawiającego przez Dostawcę, zgodnie z § 10 ust. 4 o okolicznościach, o których mowa w § 10 ust. 3 oraz o zmianie danych, o których mowa w § 10 ust. 2 przed dopuszczeniem podwykonawcy do wykonywania powierzonej mu części zamówienia – w wysokości 500,00 zł, za każdy taki przypadek;
9. *\*) dotyczy pakietu – 1, 3, 7, 10, 11 -* za zwłokę w przeprowadzeniu drugiego szkolenia - 200,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki;
10. *\*) dotyczy pakietu: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10 ,11 12 -* w przypadku nie usunięcia zabezpieczeń w postaci kodów serwisowych lub nieodblokowania urządzenia umożliwiając Zamawiającemu dostęp do opcji serwisowych i napraw z upływem okresu gwarancyjnego, w wysokości 100,00 zł za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki - odrębnie w stosunku do każdego wyrobu (dotyczy to również aktualizacji oprogramowania i zmiany kodów serwisowych).
11. Jeśli w danej sytuacji przepisy powszechnie obowiązujące tego nie wykluczają, Zamawiający ma prawo potrącić kwotę kar umownych, o których mowa w ust. 1 pkt 1) bezpośrednio przy zapłacie faktury dotyczącej realizacji przedmiotu umowy, na co Dostawca wyraża zgodę - o fakcie tym Dostawca zostanie poinformowany.
12. Kary umowne podlegają sumowaniu z wyłączeniem możliwości dochodzenia łącznie kary umownej zarówno z tytułu odstąpienia od umowy jak i jej nienależytego wykonania.
13. Łączna maksymalna wysokość kar umownych wynosi: 25% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 4 ust. 1.
14. Strony ustalają, że Dostawca może żądać od Zamawiającego kary umownej z tytułu odstąpienia od umowy z przyczyn zawinionych przez Zamawiającego w wysokości 20% całkowitego wynagrodzenia określonego w § 4 ust. 1, chyba, że odstąpienie od umowy nastąpiło na podstawie art. 456 ust. 1 pkt 1) ustawy pzp.
15. Strony zastrzegają sobie możliwość dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych określonych w kodeksie cywilnym, gdy wartość kar umownych jest niższa niż wartość powstałej szkody. Dochodzenie roszczeń jest możliwe jedynie do wartości powstałej szkody.

**Dopuszczalne zmiany postanowień umowy**

**§ 8**

1. Zamawiający przewiduje możliwość dokonywania zmian w postanowieniach umowy w stosunku do treści umowy w przypadkach określonych w art. 455 ustawy pzp, a ponadto w przypadku:
2. zmiany osób odpowiedzialnych za realizację umowy – zmiany w tym zakresie nie wymagają formy aneksu do umowy.
3. zmiany danych dotyczące Dostawcy, w tym danych dotyczących rachunku bankowego (Dostawca przygotuje aneks do umowy i niezwłocznie po zaistnieniu zmian doręczy go Zamawiającemu);
4. zmiany obowiązujących przepisów, jeżeli konieczne będzie dostosowanie treści umowy do aktualnego stanu prawnego;
5. obniżenia ceny przedmiotu umowy przez Dostawcę;
6. zmiany sposobu realizacji umowy z uwagi na względy organizacyjne po stronie Zamawiającego lub z przyczyn niezależnych od Stron umowy.
7. Ponadto, dopuszczalne są zmiany umowy w zakresie trybach przewidzianych przepisami Prawa zamówień publicznych.
8. Zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem sytuacji, w których wyraźny zapis umowy stanowi inaczej.

**Postanowienia końcowe**

**§ 9**

1. Osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Zamawiającego jest: ………………, e-mail, ………… tel. ………………….
2. Koordynatorem umowy ze strony Zamawiającego jest: ………………………, tel. …………………, e-mail, ……………….
3. Koordynatorem i osobą odpowiedzialną za realizację umowy ze strony Dostawcy jest: ..................................................................., tel. ……………………, e-mail .....................................

**§** **10**

1. Dostawca odpowiada jak za własne działania, uchybienia lub zaniechania również za osoby, którym powierzył lub za pomocą których wykonuje przedmiot umowy.
2. \*) Dostawca zamierza wykonać usługę bez użycia podwykonawcy/ z użyciem podwykonawcy w zakresie …………………… ………% udziału podwykonawcy, …………………………………… (nazwa i adres podwykonawcy, tel., przedstawiciel).

W sytuacji wykonywania zamówienia z udziałem podwykonawców, na podwykonawcy ciążą te same obowiązki, jakie spoczywają na Dostawcy.

1. Dostawca może:
2. powierzyć realizację części zamówienia podwykonawcom, mimo niewskazania w ofercie takiej części do powierzenia podwykonawcom;
3. wskazać inny zakres podwykonawstwa niż przedstawiony w ofercie;
4. wskazać innych podwykonawców niż przedstawieni w ofercie;
5. zrezygnować z podwykonawstwa.
6. Dostawca zobowiązany jest niezwłocznie oraz przed dopuszczeniem podwykonawcy do wykonywania powierzonej mu części zamówienia zawiadomić Zamawiającego o okolicznościach, o których mowa w ust. 3 oraz o zmianie danych podwykonawcy, o których mowa w ust. 2.

**§ 11**

1. Wszystkie dokumenty powinny być wystawione w języku polskim (o ile przepisy prawa nie stanowią inaczej). W przypadku dokumentu sporządzonego w języku obcym, Dostawca zobowiązany jest przedłożyć ten dokument, wraz z tłumaczeniem na język polski. Dokument dostarczony w postaci kopii, ma być potwierdzony za zgodność podpisem przez uprawnioną osobę. Dokumenty w języku innym niż polski, bez załączonego ich tłumaczenia, nie będą brane pod uwagę przy ocenie realizacji przez Dostawcę jego obowiązków, o czym Zamawiający powiadomi Dostawcę.
2. We wszystkich sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie przepisy powszechnie obowiązujące odpowiednie dla przedmiotu niniejszej umowy, a w szczególności ustawa Prawo zamówień publicznych, Kodeks Cywilny wraz z aktami wykonawczymi.
3. Poprzez określenie „dni/godziny” występujące w niniejszej umowie Zamawiający rozumie następujące po sobie dni kalendarzowe/godziny, a przez „dni robocze/godziny przypadające w dni robocze” rozumie każdy dzień tygodnia/godzinę od poniedziałku do piątku, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy oraz sobót.
4. Kwestie sporne powstałe w związku z realizacją umowy Strony zobowiązują się rozstrzygać na drodze polubownej, a w przypadku braku porozumienia rozstrzygać w drodze postępowania sądowego w sądzie powszechnym właściwym dla siedziby Zamawiającego.
5. Dostawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego dla Zamawiającego (w rozumieniu ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej) zbywać jakichkolwiek wierzytelności wynikających z niniejszej umowy.

**§ 12**

1. Dostawca zobowiązany jest do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w związku z realizacją niniejszej umowy, stanowiących tajemnicę służbową lub inną informację prawnie chronioną dotyczącą Zamawiającego.

*\*) dotyczy pakietu: 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10*

1. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych zgodnie z Rozporządzeniem 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).
2. Zamawiający jako Administrator, zawrze z Dostawcą, jako Podmiotem przetwarzającym, odrębną umowę, o której mowa w art. 28 ust. 3 Rozporządzenia wskazanego w ust. 1 - załącznik nr 3 do niniejszej umowy.

**§ 13**

1. Strony są niezależnymi administratorami danych w rozumieniu art. 4 pkt. 7 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 (dalej jako „RODO”) w stosunku do danych osobowych dotyczących osób, z pomocą których wykonują Umowę. Strony udostępnią sobie dane osobowe osób, o których mowa w zdaniu poprzednim, w zakresie niezbędnym do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów Stron, jakim jest wykonanie Umowy. Strony zobowiązane są do zapewnienia skutecznej i należytej ochrony danych osobowych, do których uzyskały dostęp w związku z wykonywaniem Umowy, jak również do niewykorzystywania tych danych do celów innych niż realizacja Umowy. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych w zakresie i w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami prawa, w tym RODO.

W wykonaniu obowiązku wynikającego z rozporządzenia RODO Zamawiający przekazuje Dostawcy informacje zgodnie z ust. 4 Dostawca zobowiązuje się zrealizować w imieniu Zamawiającego obowiązek informacyjny, wobec osób, których dane udostępnił Zamawiającemu w związku z realizacją niniejszej Umowy, w szczególności przekazując informacje wymagane na podstawie art. 14 RODO, w zakresie analogicznym do treści ust. 4.

1. Dostawca oraz osoby, z pomocą których Dostawca wykonuje umowę, nie są uprawnione do przetwarzania danych osobowych, których administratorem lub podmiotem przetwarzającym jest Zamawiający, innych niż określone w ust. 1 niniejszego paragrafu, w szczególności osoby te mają bezwzględny zakaz wglądu do danych osobowych, w szczególności zawartych w dokumentacji medycznej, znajdujących się w pomieszczeniach i systemach informatycznych Zamawiającego, ich kopiowania lub utrwalania jakąkolwiek metodą, pod rygorem odpowiedzialności karnej za niezgodne z prawem przetwarzanie danych.

Przebywanie osób, o których mowa w niniejszym ustępie, w obszarze Zamawiającego, w którym przetwarzane są dane osobowe, w szczególności zawarte w dokumentacji medycznej, jest dopuszczalne wyłącznie po uzyskaniu uprzedniej zgody Zamawiającego i w obecności osoby upoważnionej do przetwarzania danych osobowych.

Dostawca zobowiązuje się zapoznać osoby, o których mowa w niniejszym ustępie, z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w tym RODO oraz zobowiązać je do ich stosowania, a także do zachowania w tajemnicy danych osobowych, które uzyskają w związku z wykonywaniem niniejszej Umowy, w okresie jej obowiązywania jak i po jej wygaśnięciu lub rozwiązaniu.

1. Dostawca zobowiązany jest zapewnić poufność informacji dotyczących Zamawiającego, uzyskanych w związku z realizacją Umowy i nie ujawniać tych informacji bez uprzedniej, pisemnej pod rygorem nieważności, zgody Zamawiającego w czasie trwania Umowy, jak i po zakończeniu jej wykonywania, z zastrzeżeniem informacji: jawnych, powszechnie znanych lub w inny sposób ogólnie dostępnych w rozumieniu obowiązujących przepisów prawa oraz informacji, które muszą zostać ujawnione zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego.
2. **Klauzula informacyjna dla Kontrahentów będących osobami fizycznymi, osób reprezentujących Kontrahentów, pełnomocników Kontrahentów oraz pracowników i współpracowników Kontrahentów wyznaczonych do kontaktu i odpowiedzialnych za wykonanie umowy**

Zgodnie z art. 13 i 14 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) (Dz.U.UE.L.2016.119.1) (zwanego dalej „RODO”) informuję, iż:

1. Administrator danych osobowych:

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, tel. 12 68 76 330, e-mail: sekretariat@dietl.krakow.pl;

1. Inspektor Ochrony Danych:

W sprawach związanych z Pani/Pana danymi osobowymi proszę kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych (IODO), Szpital Specjalistyczny im. J. Dietla w Krakowie, ul. Skarbowa 4, 31-121 Kraków, tel. 12 687 63 77, e-mail: [iodo@dietl.krakow.pl](mailto:iodo@dietl.krakow.pl)

1. Cele przetwarzania danych osobowych oraz podstawa prawna przetwarzania:

Zamawiający może przetwarzać Pani/Pana dane w następujących celach:

* zawarcia i wykonania umowy – w myśl art. 6 ust. 1 lit. b) RODO w przypadku Kontrahenta będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Kontrahenta;
* wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących realizację umowy z Kontrahentem w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO - w przypadku osoby wskazanej przez Kontrahenta w związku z realizacją umowy;
* wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących prowadzenia ksiąg rachunkowych i dokumentacji podatkowej – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości;
* wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących ustalenie, dochodzenie lub obronę ewentualnych roszczeń z tytułu realizacji umowy, w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO;
* wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących przechowywania dokumentacji - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;

1. Źródło pochodzenia danych osobowych

Zamawiający uzyskał Pani/Pana dane osobowe:

1. w przypadku Kontrahenta będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Kontrahenta - bezpośrednio od Pani/Pana. Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne w celach związanych z zawarciem i realizacją umowy.
2. w przypadku osoby wskazanej przez Kontrahenta w związku z realizacją umowy - od Kontrahenta, z którym zawarł umowę. Zakres Pani/Pana danych osobowych może obejmować: imię i nazwisko, stanowisko, miejsce pracy, dane kontaktowe oraz inne dane niezbędne w związku z realizacją umowy.
3. Informacje o kategoriach odbiorców danych osobowych:

Pani/Pana dane osobowe mogą zostać ujawnione:

* pracownikom i współpracownikom Zamawiającego upoważnionym do przetwarzania danych osobowych w związku z wykonywaniem obowiązków służbowych;
* dostawcom usług technicznych i organizacyjnych dla Zamawiającego (w szczególności dostawcom/wykonawcom i podmiotom wyspecjalizowanym w zapewnianiu obsługi technicznej systemów teleinformatycznych);
* podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa.

1. Przekazywanie danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej:

Zamawiający nie planuje przekazywania Pani/Pana danych osobowych do odbiorców zlokalizowanych poza Europejskim Obszarem Gospodarczym (kraje Unii Europejskiej oraz Islandia, Norwegia i Liechtenstein) i organizacji międzynarodowych.

1. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:

Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres obowiązywania umowy zawartej z Kontrahentem, a następnie przez okres wymagany przez odpowiednie przepisy prawa w zakresie przechowywania dokumentacji lub przez okres przedawnienia roszczeń określony w przepisach prawa.

1. Prawa przysługujące osobie, której dane są przetwarzane:

Na warunkach określonych w RODO przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo sprostowania danych nieprawidłowych i uzupełniania danych niekompletnych, prawo usunięcia danych osobowych, prawo do ograniczenia przetwarzania oraz prawo wniesienia sprzeciwu przeciwko przetwarzaniu Pani/Pana danych osobowych.

1. Prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego:

Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

1. Informacja o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji:

Nie będzie Pani/Pan podlegać decyzjom podejmowanym w sposób zautomatyzowany

Załączniki do umowy:

1. Opis przedmiotu zamówienia.
2. Protokół zdawczo-odbiorczy/protokół ze szkolenia.
3. *\*) dotyczy pakietu: 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10 -* Umowa powierzenia przetwarzania danych.

**ZAŁĄCZNIK NR 1 DO UMOWY**

**Formularz cenowy wraz ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia**

**ZAŁĄCZNIK NR 2 DO UMOWY**

**CZĘŚĆ A**

**Protokół zdawczo-odbiorczy**

**Dotyczy umowy nr ............ z dnia ...................**

**CZĘŚĆ A**

**DOSTAWA, MONTAŻ, URUCHOMIENIE**

W dniu ....................... dostarczono do Zamawiającego, do budynku Szpitala przy ……………… w Krakowie niżej wymienione wyroby wraz z niezbędnym wyposażeniem i oprzyrządowaniem.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Nazwa urządzenia** | **Typ (model)** | **Nr seryjny** | **Rok produkcji** | **Wyposażenie (części składowe, itp.) (szt.)** | **Producent** | **Uwagi dotyczące instalacji** |
| **1.** |  |  |  |  |  |  |

Strony zgodnie stwierdzają terminowe wywiązanie się Dostawcy z postanowień zawartej z nim umowy TAK/NIE, w tym:

1. dokonanie prawidłowej instalacji/montażu i uruchomienia wyrobu,
2. dostarczenie kompletnej dokumentacji zgodnie z wymogami umowy,
3. przeszkolenie wskazanego personelu Zamawiającego bezpośrednio po uruchomieniu wyrobu (I szkolenie w miejscu zamontowania wyrobu u Zamawiającego).

Uwagi: .................................................................................................................................

Przyjęto bez zastrzeżeń

Kraków, dn. ………………………..

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka |

**CZĘŚĆ B**

**PROTOKÓŁ ZE SZKOLENIA PERSONELU**

*Uwaga – protokół ze szkolenia należy sporządzić do każdego szkolenia osobno*

Dostawca dokonał szkolenia personelu w zakresie poprawnej i bezpiecznej eksploatacji wyrobu opisanego w Protokole zdawczo-odbiorczym w części A – Dostawa, montaż, uruchomienie

Szkolenie personelu zgodnie z załącznikiem nr 2 do umowy, w zakresie obsługi, eksploatacji, konserwacji.

Szkolenia muszą odbywać się w języku polskim.

Osoba szkoląca .............................................................. – podpis .................................

Ilość przeszkolonych osób:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Imię i nazwisko** | **Podpis** |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
|  |  |  |
| **…** |  |  |

Kraków, dn. ………………………..

Podpisy osób upoważnionych

DOSTAWCA ZAMAWIAJĄCY

|  |  |
| --- | --- |
| …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka | …………………………………………  Imię i nazwisko  …………………………………………  Stanowisko  …………………………………………  Podpis i pieczątka |

**ZAŁĄCZNIK NR 3 DO UMOWY**

*dotyczy pakietu: 3, 4, 5, 6, 7, 9, 10*

**UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH**

Zawarta pomiędzy:

**Szpitalem Specjalistycznym im. J. Dietla w Krakowie** przy ul. Skarbowej 4; 31-121 Kraków,

zwany w dalszej części umowy Administratorem,

a

**………………………………………………………………….**

zwana w dalszej części umowy Podmiotem Przetwarzający

**§ 1**

**Przedmiot umowy**

1. Administrator danych powierza Podmiotowi Przetwarzającemu, w trybie art. 28 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, zwanego w dalszej części „RODO”), oraz ustawy o ochronie danych osobowych z 10.05.2018 roku [(Dz.U. z 2019 r. poz. 1781)](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytimbygm3ds), 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, RODO 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.
4. Przedmiotem niniejszej Umowy jest powierzenie Podmiotowi Przetwarzającemu przez Administratora danych osobowych do przetwarzania, w związku z realizacją umowy nr ……………….
5. Powierzający powierza Podmiotowi Przetwarzającemu, na podstawie RODO dane osobowe, a Przyjmujący zobowiązuje się do ich przetwarzania zgodnego z prawem i niniejszą Umową.
6. Podmiot Przetwarzający będzie przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w niniejszej Umowie Powierzenia oraz Umowach jak w §1 ust. 4

**§ 2**

**Zakres przetwarzania danych osobowych**

Zakres powierzonych do przetwarzania danych osobowych obejmuje:

1. dane osobowe pacjentów (imię, nazwisko, PESEL, płeć);
2. dane medyczne pacjentów (rozpoznanie, rodzaj wykonywanego badania/wykonywana procedura);
3. dane osobowe pracowników (imię, nazwisko).

**§ 3**

**Cel przetwarzania danych osobowych**

1. Celem przetwarzania danych osobowych jest wykonanie zawartej pomiędzy Stronami Umowy zgodnie z §1 ust 4.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez zastosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 RODO.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
4. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy, oraz zostaną przeszkolone w tym zakresie.
5. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy (o której mowa w art. 28 ust 3 pkt b RODO) przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszej umowy, zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie Przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
6. Podmiot Przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem usuwa/ zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do zniszczenia wszelkich informacji mogących posłużyć do odtworzenia w całości lub części, powierzonych danych osobowych, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
7. Podmiot Przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki tj. nie później niż w ciągu 72 godz. od stwierdzenia naruszenia, zgłasza je Administratorowi.

**§ 4**

**Sposób wykonania Umowy**

1. Podmiot Przetwarzający oświadcza, że będzie realizował przetwarzanie danych na warunkach i zgodnie z treścią przepisów unijnego rozporządzenia tj: RODO oraz Ustawy o Ochronie danych osobowych z 10.05.2018 roku [(Dz.U. z 2019 r. poz. 1781)](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytimbygm3ds), w szczególności zastosuje przy przetwarzaniu danych środki techniczne i organizacyjne zapewniające ochronę danych, określone Rozporządzeniem RODO.
2. Podmiot Przetwarzający oświadcza, że dane osobowe, o których mowa w § 2 niniejszej Umowy, są zabezpieczone przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, zabraniem przez osobę nieuprawnioną, przetwarzaniem z naruszeniem ustawy o ochronie danych osobowych oraz zmianą, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.
3. Strony ustalają, że podczas realizacji niniejszej umowy będą ze sobą ściśle współpracować za pośrednictwem Inspektorów Ochrony Danych Osobowych lub osób odpowiedzialnych za nadzór nad ochroną danych osobowych, informując się wzajemnie o wszystkich okolicznościach mających lub mogących mieć wpływ na wykonanie niniejszej Umowy.
4. W miarę możliwości Podmiot Przetwarzający pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 RODO
5. Podmiot Przetwarzający ma prawo podpowierzania danych osobowych, o których mowa w § 2 podwykonawcom w zakresie i celu niezbędnym do realizacji czynności związanych z wykonaniem Umowy o współpracy, jedynie za pisemną zgodą Administratora.
6. Dane osobowe przekazane na podstawie niniejszej Umowy powierzenia będą przetwarzane również przez podmiot świadczący na rzecz Podmiotu Przetwarzającego usługę dostawy poczty elektronicznej oraz usługę hostingu lub współpracujących z Podmiotem Przetwarzającym w zakresie związanym z realizacją umowy, o której mowa w par. 1 ust. 4, których lista zostaje dołączone do niniejszej Umowy jako załącznik („Lista Podmiotów Podprzetwarzających). Podmioty te zostaną zobowiązane przez Podmiot Przetwarzający do zapewnienia tych samych obowiązków ochrony danych, co zawarte w niniejszej umowie oraz obowiązujących przepisach prawa. Podmiot Przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność za działania i zaniechania tych podmiotów w zakresie przetwarzania i ochrony powierzonych danych osobowych. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy do uprzedniego informowania Administratora o planowanych zmianach w zakresie listy tych podmiotów, w szczególności dodaniu nowych podmiotów. Administrator może złożyć sprzeciw wobec takich zmian w ciągu 14 dni od otrzymania od Podmiotu Przetwarzającego zawiadomienia w tym zakresie.
7. W sytuacjach nadzwyczajnych, nieprzewidzianych w Umowie, Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych mając na uwadze ochronę powierzonych danych oraz interes Administratora.
8. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się niezwłocznie zawiadomić Administratora o:
9. każdym prawnie umocowanym żądaniu udostępnienia danych osobowych właściwemu organowi państwa, chyba że zakaz zawiadomienia Administratora wynika z przepisów prawa, a szczególności przepisów postępowania karnego, gdy zakaz ma na celu zapewnienia poufności wszczętego dochodzenia,
10. każdym nieupoważnionym dostępie do danych osobowych,
11. każdym żądaniu otrzymanym bezpośrednio od osoby, której dane przetwarza, w zakresie przetwarzania dotyczących go danych osobowych, powstrzymując się jednocześnie od odpowiedzi na żądanie, chyba że zostanie do tego upoważniony przez Administratora.

**§ 5**

**Odpowiedzialność Podmiotu Przetwarzającego za powierzone dane osobowe oraz kontrole**

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h RODO ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot Przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu Przetwarzającego, informacja o terminie audytu, o którym mowa w ust. 1 będzie przekazana Przyjmującemu z co najmniej 7-dniowym wyprzedzeniem, z tym zastrzeżeniem, że żaden taki audyt nie może doprowadzić do ujawnienia tajemnicy przedsiębiorstwa Podmiotu Przetwarzającego.
3. Podmiot Przetwarzający zobowiązany jest udostępnić w celu zrealizowania audytu, o którym mowa w ust. 2, wgląd do wszystkich materiałów oraz systemów, w których realizowane jest przetwarzanie danych Administratora oraz umożliwić dostęp do pracowników zaangażowanych w ich przetwarzanie.
4. Podmiot Przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni.
5. Podmiot Przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 RODO.
6. Podmiot Przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z Umową, a w szczególności udostępnione osobom trzecim.
7. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora danych, chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot Przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot Przetwarzający lub też przekazanie następuje do podmiotu znajdującego się na Liście Podmiotów Przetwarzających, załączonej do niniejszej Umowy. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot Przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny. Przekazanie danych do podmiotu znajdującego się na Liście Podmiotów Przetwarzających nie wymaga informowania Administratora.
8. 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 jakiejkolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu Przetwarzającego. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych.

**§ 6**

**Czas trwania i wypowiedzenie Umowy**

1. Umowa niniejsza zawarta jest na czas określony. Czas trwania Umowy Powierzenia danych osobowych kończy się z chwilą wykonania czynności wynikających z Umowy głównej nr …………………………. zgodnie z § 1 ust 4.
2. Administrator ma prawo wypowiedzieć Umowę, gdy Podmiot Przetwarzający:
3. wykorzystał dane osobowe w sposób niezgodny z Umową,
4. powierzył wykonanie Umowy osobie trzeciej bez zgody Administratora,
5. nie zaprzestał niewłaściwego przetwarzania danych osobowych,
6. zawiadomił o swojej niezdolności do wypełnienia Umowy, a w szczególności wymagań określonych w § 5.
7. pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
8. przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z umową;
9. Jeżeli jedna ze Stron rażąco narusza zobowiązania wynikające z Umowy, druga Strona może wypowiedzieć Umowę ze skutkiem natychmiastowym oraz żądać naprawienia szkody poniesionej na skutek takiego naruszenia.

**§ 7**

**Przekazywanie do państwa trzeciego**

Wszelkie przekazywanie danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej przez Podmiot przetwarzający odbywa się wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora danych lub w celu spełnienia szczególnego wymogu na mocy prawa Unii lub prawa państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający, i odbywa się zgodnie z rozdziałem V RODO. Przekazanie danych do podmiotu znajdującego się na Liście Podmiotów Przetwarzających nie wymaga informowania Administratora.

**§ 8**

**Postanowienia końcowe**

1. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz RODO i ustawy o ochronie danych osobowych z 10 maja 2018 roku [(Dz.U. z 2019 r. poz. 1781)](https://sip.legalis.pl/document-view.seam?documentId=mfrxilrtg4ytimbygm3ds).
2. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy dla Administratora danych.
3. Wszelkie zmiany, uzupełnienia lub rozwiązanie niniejszej Umowy powinny być sporządzone na piśmie i podpisane przez należycie upoważnionych przedstawicieli Stron pod rygorem nieważności.

1. 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).

   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. [↑](#footnote-ref-1)
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 4.05.2016, str. 1). [↑](#footnote-ref-2)
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). [↑](#footnote-ref-3)
4. Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

   obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;

   osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub

   osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

   w tym podwykonawców, dostawców lub podmiotów, na których zdolności polega się w rozumieniu dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, w przypadku gdy przypada na nich ponad 10 % wartości zamówienia. [↑](#footnote-ref-4)
5. Zgodnie z treścią 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,* z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

   1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

   2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. poz. 1124 ze zm.) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

   3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120 ze zm.), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy. [↑](#footnote-ref-5)