

**SPECYFIKACJA
WARUNKÓW ZAMÓWIENIA
(SWZ)**

postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na usługi o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, prowadzone przez Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu pod nazwą

**USŁUGA SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I
ULTRASONOGRAFÓW**

.....
Sprawdzono pod względem prawnym

.....
Zatwierdzam

I. INFORMACJE OGÓLNE

1. **Nazwa oraz adres Zamawiającego:**
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu, ul. H. Kamińskiego 73A, 51-124 Wrocław
2. **Adres do korespondencji:**
Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
Dział Zaopatrzenia i Zamówień Publicznych
ul. H. Kamińskiego 73A, 51-124 Wrocław
nr telefonu: 71 32 70 491,
71 32 70 591,
71 73 29 621,
Godziny urzędowania Zamawiającego: od poniedziałku do piątku od godz. 7:30 do 14:35.
3. **Adres poczty elektronicznej:** zp@wssk.wroc.pl
4. **Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:**
https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw
5. Rozliczenie między Zamawiającym a Wykonawcą będzie prowadzone wyłącznie w walucie polskiej (PLN).

II. ADRES STRONY INTERNETOWEJ, NA KTÓREJ UDOSTĘPNIANE BĘDĄ ZMIANY I WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ ORAZ INNE DOKUMENTY ZAMÓWIENIA BEZPOŚREDNIO ZWIĄZANE Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej:
https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw

III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego o wartości zamówienia przekraczającej progi unijne, na podstawie art. 132 ustawy Pzp.
2. Podstawa prawna opracowania specyfikacji warunków zamówienia:
 - 1) Ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (Dz. U. z 2023 r. poz. 1605 ze zm.), zwana dalej ustawą Pzp,
 - 2) Rozporządzenie 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 (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415),
 - 3) Obwieszczenie Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych z dnia 3 grudnia 2021 r. w sprawie aktualnych progów unijnych, ich równowartości w złotych, równowartości w złotych kwot wyrażonych w euro oraz średniego kursu złotego w stosunku do euro stanowiącego podstawę przeliczania wartości zamówień publicznych lub konkursów (M. P. z 2021 poz. 1177),
 - 4) Ustawa z dnia 7 kwietnia 2022 r. o Wyrobach Medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz. 974),
 - 5) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 17 lutego 2016 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz. U. z 2016 r. poz. 211),
3. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Warunków Zamówienia, zwaną dalej SWZ zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp.
4. Do czynności podejmowanych przez Zamawiającego i Wykonawcę stosować się będzie przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. z 2023 r., poz. 1610 ze zm.), jeżeli przepisy ustawy Pzp nie stanowią inaczej.
5. Zamawiający nie przewiduje:
 - 1) możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt. 7), 8),
 - 2) możliwości składania ofert wariantowych,
 - 3) prowadzenia aukcji elektronicznej,
 - 4) zwrotu kosztów udziału w postępowaniu za wyjątkiem sytuacji o których mowa w art. 261 ustawy Pzp.
 - 5) rozliczeń z Wykonawcą w walutach obcych.

6. Zamawiający przewiduje zastosowanie tzw. procedury odwróconej, o której mowa w art. 139 ust. 1 ustawy Pzp, tj. Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.

IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest usługa przeglądów technicznych respiratorów, diatermii oraz ultrasonografów, zwanych dalej „sprzętem medycznym”. Przedmiot zamówienia obejmuje również naprawy sprzętu medycznego.
2. Usługa będąca przedmiotem zamówienia ma na celu utrzymanie w pełnej sprawności techniczno-eksploatacyjnej oraz wydłużenie bezawaryjnego czasu pracy, jak również zapewnienie, iż parametry pracy sprzętu medycznego będą zgodne z założonymi przez producenta wartościami.
3. Szczegółowe zestawienie sprzętu medycznego podlegającego usłudze przeglądów technicznych zawiera **Załącznik nr 10** do SWZ. Wykaz sprzętu może ulec zmianie w przypadku wycofania sprzętu medycznego z użytku przez Zamawiającego w trakcie realizacji zamówienia.
4. Szczegółowe zestawienie sprzętu medycznego podlegającego usłudze naprawy zawiera **Załącznik nr 11** do SWZ. Wykaz sprzętu może ulec zmianie w przypadku wycofania sprzętu medycznego z użytku przez Zamawiającego w trakcie realizacji zamówienia.
5. Pod pojęciem „przeglądów technicznych” (zwanych dalej przeglądami technicznymi) rozumie się wykonywanie czynności, których zakres określa dokumentacja techniczna producenta danego urządzenia, z potwierdzeniem wykonania tych czynności, wpisem do paszportu technicznego, wystawieniem raportu serwisowego potwierdzonego przez użytkownika sprzętu oraz przesłaniem kopii raportu wraz z fakturą za wykonane czynności .
6. Przeglądy techniczne mają być zgodne z zaleceniami producenta i polegać w szczególności na:
 - 1) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach,
 - 2) oględzinach aparatu,
 - 3) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,
 - 4) pracach konserwacyjnych określonych przez producenta,
 - 5) regulacji i pomiarach kontrolnych (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
 - 6) kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
 - 7) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
 - 8) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
 - 9) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.
 - 10) Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
6. Przeglądy należy wykonywać uwzględniając zalecenia producentów urządzeń dotyczące zakresu konserwacji podane w dokumentacji technicznej oraz przestrzegając przepisy bhp i ppoż.
7. Oszacowana przez Zamawiającego liczba przeglądów została podana w **Załączniku nr 1.1-1.18** - Formularz asortymentowo - cenowy.
8. Szczegółowy wykaz czynności serwisowych zawiera **Załącznik nr 8 – Opis czynności serwisowych**.
9. Usługi wykonywania przeglądów realizowane będą bez dodatkowego wezwania ze strony Zamawiającego na podstawie opracowanego przez Wykonawcę i zatwierdzonego przez Zamawiającego Harmonogramu przeglądów technicznych (który zostanie przekazany Zamawiającemu w terminie 7 dni od daty zawarcia umowy) na zakres aparatury, stanowiący przedmiot umowy. Wykonawca jest zobowiązany prowadzić w siedzibie Zamawiającego dokumentację, określającą terminy działań serwisowych wynikających z zaleceń producenta.
10. Pod pojęciem „naprawy” należy rozumieć usunięcie trwałych lub przejściowych nieprawidłowości w działaniu urządzenia w szczególności poprzez wymianę uszkodzonych lub zużytych części.

11. Wykonanie naprawy musi być każdorazowo zlecone przez Zamawiającego na podstawie oferty cenowej Wykonawcy na wykonanie naprawy. Wykonanie naprawy musi być potwierdzone wystawieniem raportu serwisowego oraz przesłaniem kopii raportu wraz z fakturą za wykonane czynności. Wykonanie wszystkich wymienionych czynności jest podstawą do uznania wykonania naprawy.
12. **Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:**
 - 1) przywróceniu sprawności aparatu przed awarią.
 - 2) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
 - 3) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
 - 4) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
 - 5) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
 - 6) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.
13. Serwis techniczny musi być realizowany przez podmiot upoważniony przez wytwórcę do wykonywania tych czynności, zgodnie z wymogami producenta sprzętu medycznego oraz zgodnie z art. 90 Ustawy o wyrobach medycznych.
14. Wszystkie części zamienne, stosowane przy serwisowaniu sprzętu medycznego objętego przedmiotem zamówienia muszą odpowiadać specyfikacji producenta.
15. W przypadku czasowego wyłączenia sprzętu medycznego z użytkowania, do Wykonawcy należy obowiązek umieszczenia na niesprawnym sprzęcie czytelnej informacji: „urządzenie niesprawne nie używać” lub „urządzenie przeznaczone do naprawy – nie używać”
16. Gwarancja na wymienione części zamienne i materiały nie może być krótsza od gwarancji udzielonej przez producenta.
17. Wszystkie licencje muszą zostać dostarczone Zamawiającemu ze wszystkimi składnikami niezbędnymi do potwierdzenia legalności ich pochodzenia.
18. Wykonawca oświadcza, że posiada niczym nieograniczone prawa do udzielenia lub zapewnienia udzielenia na rzecz Zamawiającego licencji na oprogramowanie.
19. Dostarczone urządzenia muszą być wolne od wad, fabrycznie nowe - bez śladów używania i bez uszkodzeń, wprowadzone na rynek zgodnie z przepisami obowiązującymi na terenie Rzeczypospolitej Polskiej. Urządzenia muszą być dostarczone Zamawiającemu w oryginalnych opakowaniach fabrycznych, zabezpieczających przed uszkodzeniem w trakcie transportu i składowania, z załączonymi kartami gwarancyjnymi, dokumentami producenckimi i instrukcjami obsługi w języku polskim, a jeśli są one niedostępne to w języku angielskim.
20. Zamawiający nie określa w opisie przedmiotu zamówienia żadnych wymagań dotyczących zatrudnienia przez Wykonawcę lub Podwykonawcę na podstawie umowy o pracę osób wykonujących wskazane przez Zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. - Kodeks pracy (Dz.U. z 2018 r. poz. 917 ze zm.). Usługa serwisowa może być wykonywana wyłącznie przez osoby posiadające kwalifikacje oraz uprawnienia do serwisowania sprzętu medycznego firmy Siemens. Usługa będzie odbywać się w miejscu i czasie wskazanym przez Zamawiającego. W związku z powyższym do wykonania usługi serwisowej nie jest wymagane nawiązanie stosunku pracy pod kierownictwem pracodawcy.
21. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienia na zasadach i warunkach opisanych w projekcie umowy stanowiącym **Załącznik nr 2 do SWZ**.
22. Klasyfikacja zamówienia wg wspólnego słownika zamówień (CPV):
Kod CPV: 50421000-2 - Usługi w zakresie napraw i konserwacji sprzętu medycznego

V. OPIS CZĘŚCI ZAMÓWIENIA

Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych – **18 części**. Za część należy rozumieć „Zadanie”. Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do jednej, kilku lub wszystkich części.

Zadanie

Zadanie nr 1 – Respiratory Shenzen

Zadanie nr 2 – Respiratory Air Liquide
Zadanie nr 3 - Respiratory Acutronic
Zadanie nr 4 - Respiratory Viasys
Zadanie nr 5 - Respiratory Maquet
Zadanie nr 6 - Respiratory O-Two Medical
Zadanie nr 7 - Respiratory Nellcor
Zadanie nr 8 – Diatermie ERBE
Zadanie nr 9 – USG Aloka
Zadanie nr 10 – USG BK Medical
Zadanie nr 11 – USG Canon
Zadanie nr 12 – USG ESAOTE
Zadanie nr 13 – USG GE
Zadanie nr 14 – USG HITACHI
Zadanie nr 15 – USG MINDRAY
Zadanie nr 16 – USG PHILIPS
Zadanie nr 17 – USG SAMSUNG / SIEMENS
Zadanie nr 18 – USG TOSHIBA

VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca realizował przedmiot zamówienia przez **24 miesiące** od daty zawarcia umowy.

VII. PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI TEJ UMOWY

Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści umowy, określone zostały w **Załączniku nr 2 do SWZ**.

VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia określonego w niniejszej SWZ mogą ubiegać się wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego, dotyczące:
 - 1) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym tzn.**
 - Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie
 - 2) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów**
 - Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie
 - 3) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej tzn.**
 - Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie
 - 4) **zdolności technicznej lub zawodowej tzn.**
 - 4.1 Zdolność techniczna:**
 - a) Wykonawca spełni warunek jeśli wykaże, że dysponuje co najmniej 2 osobami (inżynierami serwisowymi), które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia posiadając kwalifikacje zawodowe, doświadczenie i uprawnienia zgodnie z wymogami producenta sprzętu medycznego oraz zgodnie z art. 90 Ustawy o wyrobach medycznych. Osoby te muszą posiadać certyfikat ze szkolenia serwisowego dla danego sprzętu medycznego wydany przez danego producenta lub autoryzowany przez producenta ośrodek szkoleniowy.

4.2 Zdolność zawodowa:

- a) Wykonawca spełni warunek jeśli wykaże, że w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, zrealizował co najmniej 3 usługi serwisowe sprzętu medycznego zakresie przeglądów technicznych, konserwacji i napraw sprzętu medycznego tożsamego z niniejszym postępowaniem, potwierdzone referencjami.

IX. PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 108 UST. 1 UPZP – OBLIGATORYJNE PRZESŁANKI

1. W postępowaniu mogą brać udział Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia w okolicznościach, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp tj.:
- 1) Wykonawca będący osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46-48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (Dz. U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054)
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. poz. 769),
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej
 - lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
 - 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1);
 - 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wobec którego orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu [ustawy](#) z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy 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.

- 7) w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
2. Wykluczenie Wykonawcy, zgodnie z art. 111 ustawy Pzp, nastąpi:
 - 1) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. a–g i pkt 2 ustawy Pzp, na okres 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
 - 2) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1 lit. h i pkt 2 ustawy Pzp, gdy osoba, o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w ust. 1 pkt 1 lit. h, na okres 3 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie podstawy wykluczenia, wydania ostatecznej decyzji lub zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia, chyba że w wyroku lub decyzji został określony inny okres wykluczenia;
 - 3) w przypadku, o którym mowa w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, na okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 4) w przypadkach, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 5 i 6, art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp na okres 3 lat od zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia.
3. Na podstawie art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) 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 L 2022, Nr 111, str. 1) oraz art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. 2022 poz 835) z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie ustawy Pzp Zamawiający wyklucza:
 - 1) wykonawcę 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, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) 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, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), 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.
4. Wykluczenie, o którym mowa w niniejszym punkcie następować będzie na okres ww. okoliczności. W przypadku wykonawcy wykluczonego na podstawie art. 7 ust 1 ustawy (Dz. U. 2022 poz 835), Zamawiający odrzuca ofertę takiego Wykonawcy.
5. Zamawiający będzie weryfikował przesłankę wykluczenia, o której mowa w ust. 3 powyżej na podstawie:
 - 1) Wykazów określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014,
 - 2) Listy Ministra właściwego do spraw wewnętrznych obejmujących osoby i podmioty, wobec których są stosowane środki, o których mowa w art. 1 ustawy (Dz. U. 2022 poz 835)
 - 3) Oświadczenia Wykonawcy
6. W związku z tym, iż wartość zamówienia nie przekracza wyrażonej w złotych równowartości kwoty dla dostaw 10 000 000 euro przesłanka wykluczenia, o której mowa w art. 108 ust. 2 ustawy Pzp w niniejszym postępowaniu nie występuje.
7. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

X. PODSTAWY WYKLUCZENIA, O KTÓRYCH MOWA W ART. 109 UST. 1 PKT. 4) UPZP – FAKULTATYWNE PRZESŁANKI

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się, na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4) Wykonawcę:

- 1) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;

XI. OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY, JAKIE ZOBOWIĄZANI SĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU WYKAZANIA BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA ORAZ POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. **Zamawiający najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.**
2. **Na podstawie art. 139 ust. 2 Pzp Zamawiający nie wymaga aby Wykonawcy złożyli wraz z ofertą oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 Pzp. Zamawiający przewiduje możliwość żądania tego oświadczenia wyłącznie od Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona.**
3. **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:**
 - 1) **oświadczenie Wykonawcy** na podstawie art. 125 ust. 1 uPzp w formie JEDZ Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD) stanowiącego załącznik nr 3 do niniejszej SWZ aktualnego na dzień składania ofert.
 - 2) **oświadczenie wykonawcy**, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 uPzp, o braku przynależności do tej samej **grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej.
 - 3) **informacja z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 uPzp sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem.
 - 4) **odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej**, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 109 ust. 1 pkt 4 uPzp sporządzona nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem.
 - 5) **oświadczenia o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy**, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego, o których mowa w:
 - a) art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy ;
 - b) art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego;
 - c) art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji;
 - d) art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy.
 - 6) **oświadczenie wykonawcy**, na podstawie art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) 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 L 2022, Nr 111, str. 1) oraz 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, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania, o których mowa w art. 7 ust. 9 ustawy Dz. U. 2022 poz. 835 – **Załącznik nr 6 do SWZ.**
 - 7) **wykaz osób zgodnie z załącznikiem nr 7 do SWZ**, które będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia, w szczególności odpowiedzialnych za świadczenie usługi, wraz z informacjami na temat ich kwalifikacji zawodowych, uprawnień, doświadczenia i wykształcenia niezbędnych do wykonania zamówienia, a także zakresu wykonywanych przez nie czynności oraz informacją o podstawie do dysponowania tymi osobami;

- 8) Oświadczenie, że osoby, które będą uczestniczyć w wykonywaniu czynności serwisowych posiadają aktualne uprawnienia świadczące o autoryzacji przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela na wykonywanie usług serwisowych objętych niniejszym zamówieniem.
- 9) **wykaz usług zgodnie z załącznikiem nr 8 do SWZ**, wykonanych nie wcześniej niż w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, rodzaju, daty, miejsca wykonania i podmiotów, na rzecz których usługi te zostały wykonane, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego usługi były wykonywane, a jeżeli z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy. W przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające należyte wykonanie usługi powinny być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert.
4. Oświadczenie wykonawcy na podstawie art. 125 ust. 1 uPzp w formie **JEDZ Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD)** stanowiącego **załącznik nr 3** do niniejszej SWZ aktualnego na dzień składania ofert. sporządza się, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej (podpisanej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).
5. Zamawiający informuje, iż instrukcję wypełnienia ESPD oraz edytowalną wersję formularza ESPD można znaleźć pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/baza-wiedzy/prawo-zamowien-publicznych-regulacje/prawo-krajowe/jednolity-europejski-dokument-zamowienia>. Zamawiający zaleca wypełnienie ESPD za pomocą serwisu dostępnego pod adresem: <https://espd.uzp.gov.pl/>. W tym celu przygotowany przez Zamawiającego Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) stanowiący **Załącznik nr 3 do SWZ**, należy wypełnić, z zastrzeżeniem poniższych uwag:
 - 1) w Części II Sekcji D ESPD (*Informacje dotyczące podwykonawców, na których zdolności Wykonawca nie polega*) Wykonawca oświadcza czy zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia (w przypadku twierdzącej odpowiedzi podaje ponadto, o ile jest to wiadome, wykaz proponowanych podwykonawców), natomiast Wykonawca nie jest zobowiązany do przedstawienia w odniesieniu do tych podwykonawców odrębnych ESPD, zawierających informacje wymagane w Części II Sekcja A i B oraz w Części III;
 - 2) w Części IV Zamawiający żąda jedynie ogólnego oświadczenia dotyczącego wszystkich kryteriów kwalifikacji (sekcja α), bez wypełniania poszczególnych Sekcji A, B, C i D;
 - 3) Część V (*Ograniczenie liczby kwalifikujących się kandydatów*) należy pozostawić niewypełnioną.
6. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia dokumentów, o których mowa w ust. 2 pkt. 4, jeżeli Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, o ile wykonawca wskazał dane umożliwiające dostęp do tych dokumentów.
7. Zamawiający może na każdym etapie niniejszego postępowania wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne do złożenia aktualnych oświadczeń i dokumentów.

XII. OFERTA WSPÓLNA

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie niniejszego zamówienia, w takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
2. Oferta wspólna musi zostać przygotowana i złożona w następujący sposób:
 - 1) partnerzy ustanawiają i wskazują pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego;
 - 2) oferta musi być podpisana w taki sposób, by prawnie zobowiązywała wszystkich Partnerów;
 - 3) wszelka korespondencja prowadzona będzie wyłącznie z Pełnomocnikiem.
3. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia (ESPD) składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenie te wstępnie potwierdza spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw

do wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw do wykluczenia.

4. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
5. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia wskazują w formularzu oferty, które usługi wykonają poszczególni wykonawcy.

XIII. DOKUMENTY SKŁADANE PRZEZ PODMIOTY ZAGRANICZNE

1. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami RP, zamiast:
 - 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w Rozdziale XI ust. 3 pkt. 3) – 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, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 uPzp, wystawioną nie wcześniej **niż 6 miesięcy** przed ich złożeniem;
 - 2) odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o którym mowa w Rozdziale XI ust. 3 pkt. 4) – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawiony nie wcześniej **niż 3 miesiące** przed ich złożeniem.
2. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w ust. 1 lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4 uPzp, 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 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.
3. Dokumenty lub oświadczenia sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

XIV. PODWYKONAWSTWO

1. Zamawiający dopuszcza możliwość powierzenia wykonania części zamówienia podwykonawcom. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest wskazać w Formularzu ofertowym zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i podania (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.
2. Zamawiający nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.
3. Powierzenie części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia.

XV. INFORMACJA O PRZEDMIOTOWYCH ŚRODKACH DOWODOWYCH

Zamawiający nie stawia warunku w tym zakresie.

XVI. INFORMACJE O ŚRODKACH KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, PRZY UŻYCIU KTÓRYCH ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE KOMUNIKOWAŁ SIĘ Z WYKONAWCAMI, ORAZ INFORMACJE O WYMAGANIACH TECHNICZNYCH I ORGANIZACYJNYCH SPORZĄDZANIA, WYSYŁANIA I ODBIERANIA KORESPONDENCJI ELEKTRONICZNEJ

1. Osobą uprawnioną do kontaktu z Wykonawcami jest Jacek Banaszak.
2. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim w formie elektronicznej za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl) pod adresem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw.
3. W celu skrócenia czasu udzielenia odpowiedzi na pytania preferuje się, aby komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w tym wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje, przekazywane były za pośrednictwem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw i formularza „**Wyślij wiadomość do zamawiającego**”.
4. Za datę przekazania (wpływu) oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przyjmuje się datę ich przesłania za pośrednictwem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw poprzez kliknięcie przycisku „Wyślij wiadomość do zamawiającego” po których pojawi się komunikat, że wiadomość została wysłana do zamawiającego.
5. Zamawiający dopuszcza, jedynie w przypadku wystąpienia problemów technicznych z funkcjonowaniem platformazakupowa.pl, komunikację za pośrednictwem poczty elektronicznej. Adres poczty elektronicznej osoby uprawnionej do kontaktu z Wykonawcami: zp@wssk.wroc.pl.
6. We wszelkiej korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Zamawiający i Wykonawcy powinni posługiwać się numerem postępowania określonym w SWZ.
7. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania odpowiednio ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania odpowiednio ofert.
8. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął po upływie terminu składania wniosku określonym wyżej w pkt. 7, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
9. Zamawiający będzie przekazywał wykonawcom informacje za pośrednictwem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw. Informacje dotyczące odpowiedzi na pytania, zmiany specyfikacji, zmiany terminu składania i otwarcia ofert Zamawiający będzie zamieszczał na platformie w sekcji „Komunikaty”. Korespondencja, której zgodnie z obowiązującymi przepisami adresatem jest konkretny Wykonawca, będzie przekazywana za pośrednictwem https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw do konkretnego wykonawcy.
10. Wykonawca jako podmiot profesjonalny ma obowiązek sprawdzania komunikatów i wiadomości bezpośrednio na platformazakupowa.pl przesłanych przez zamawiającego, gdyż system powiadomień może ulec awarii lub powiadomienie może trafić do folderu SPAM.
11. Zamawiający, zgodnie z § 11 ust. 2 ROZPORZĄDZENIE PREZESA RADY MINISTRÓW z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie zamieszcza wymagania dotyczące specyfikacji połączenia, formatu przesyłanych danych oraz szyfrowania i oznaczania czasu przekazania i odbioru danych za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl), tj.:
 - 1) stały dostęp do sieci Internet o gwarantowanej przepustowości nie mniejszej niż 512 kb/s,
 - 2) 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,
 - 3) zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa, w przypadku Internet Explorer minimalnie wersja 10.0,
 - 4) włączona obsługa JavaScript,
 - 5) zainstalowany program Adobe Acrobat Reader lub inny obsługujący format plików .pdf,
 - 6) Platformazakupowa.pl działa według standardu przyjętego w komunikacji sieciowej - kodowanie UTF8,
 - 7) 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.
12. Wykonawca, przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego:
 - 1) akceptuje warunki korzystania z [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl) określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej pod linkiem w zakładce „Regulamin” oraz uznaje go za wiążący,
 - 2) zapoznał i stosuje się do Instrukcji składania ofert/wniosków dostępnej [pod linkiem](#).
13. **Zamawiający nie ponosi odpowiedzialności za złożenie oferty w sposób niezgodny z Instrukcją korzystania z [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl)**, w szczególności za sytuację, gdy Zamawiający zapozna się z treścią oferty przed upływem terminu składania ofert (np. złożenie oferty w zakładce „Wyślij

wiadomość do Zamawiającego”). Taka oferta zostanie uznana przez Zamawiającego za ofertę handlową i nie będzie brana pod uwagę w przedmiotowym postępowaniu ponieważ nie został spełniony obowiązek narzucony w art. 221 Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.

14. Zamawiający informuje, że instrukcje korzystania z platformazakupowa.pl dotyczące w szczególności logowania, składania wniosków o wyjaśnienie treści SWZ, składania ofert oraz innych czynności podejmowanych w niniejszym postępowaniu przy użyciu platformazakupowa.pl znajdują się w zakładce „Instrukcje dla Wykonawców” na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.

XVII. INFORMACJE O SPOSOBIE KOMUNIKACJI SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI W INNY SPOSÓB NIŻ PRZY UŻYCIU ŚRODKÓW KOMUNIKACJI ELEKTRONICZNEJ, W PRZYPADKU ZASTOSOWANIA JEDNEJ Z SYTUACJI OKREŚLONEJ W ART. 65 UST. 1, ART. 66 i ART. 69

Zamawiający nie przewiduje komunikowania się z wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

XVIII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 90 dni, od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 11.09.2024 r.**
2. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
3. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 1, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
5. W przypadku gdy Wykonawca nie wyrazi zgody na przedłużenie terminu związania ofertą, jego oferta będzie podlegać odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt. 12) ustawy Pzp.
6. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt. 4, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
7. Przedłużenie terminu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo, jeżeli nie jest to możliwe, z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.
8. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

XIX. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. **Oferta, wniosek oraz przedmiotowe środki dowodowe składane elektronicznie muszą zostać podpisane elektronicznym kwalifikowanym podpisem.** W procesie składania oferty, wniosku w tym przedmiotowych środków dowodowych na platformie, kwalifikowany podpis elektroniczny Wykonawca może złożyć bezpośrednio na dokumencie, który następnie przesyła do systemu (opcja rekomendowana przez platformazakupowa.pl) oraz dodatkowo dla całego pakietu dokumentów w kroku 2 Formularza składania oferty lub wniosku (po kliknięciu w przycisk Przejdź do podsumowania).
2. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poprzez oryginał należy rozumieć dokument podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie elektronicznej podpisane kwalifikowanym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
3. Oferta powinna być:
 - 1) sporządzona na podstawie załączników do niniejszej SWZ w języku polskim,
 - 2) złożona za pośrednictwem platformazakupowa.pl,

- 3) podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę/osoby upoważnioną/upoważnione.
4. **Oferta powinna zawierać:**
- 1) wypełniony formularz ofertowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ wraz z wypełnionym formularzem asortymentowo – cenowym,
 - 2) pełnomocnictwo upoważniające do złożenia oferty, o ile ofertę składa pełnomocnik;
 - 3) pełnomocnictwo dla pełnomocnika do reprezentowania w postępowaniu Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - dotyczy ofert składanych przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - 4) Oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby potwierdzające brak podstaw wykluczenia tego podmiotu oraz odpowiednio spełnianie warunków udziału w postępowaniu, w zakresie, w jakim Wykonawca powołuje się na jego zasoby, podpisane przez podmiot udostępniający zasoby (o ile dotyczy) - Załącznik nr 4 do SWZ,
 - 5) Zobowiązanie innych podmiotów do oddania Wykonawcy do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia- załącznik nr 5 do SWZ (odpowiednio, jeżeli dotyczy),
 - 6) dokument potwierdzający wniesienie wadium
5. Pełnomocnictwo do złożenia oferty musi być złożone w oryginale w takiej samej formie, jak składana oferta, t.j. w formie elektronicznej. 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, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym mocodawcy. Elektroniczna kopia pełnomocnictwa nie może być uwierzytelniona przez upoważnionego.
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. Na platformie w formularzu składania oferty znajduje się miejsce wyznaczone do dołączenia części oferty stanowiącej tajemnicę przedsiębiorstwa.
9. Wykonawca, za pośrednictwem platformy zakupowa.pl może przed upływem terminu do składania ofert zmienić lub wycofać ofertę. Sposób dokonywania zmiany lub wycofania oferty zamieszczono w instrukcji zamieszczonej na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>
10. Każdy z wykonawców może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert lub oferty zawierającej propozycje wariantowe podlegać będzie odrzuceniu.
11. 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.
12. Zgodnie z definicją dokumentu elektronicznego z art.3 ust. 2 Ustawy o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dane kwalifikowanym podpisem elektronicznym jest jednoznaczne z podpisaniem oryginału dokumentu, z wyjątkiem kopii poświadczonych odpowiednio przez innego wykonawcę ubiegającego się wspólnie z nim o udzielenie zamówienia, przez podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, albo przez podwykonawcę.
13. 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.
14. **Rozszerzenia plików wykorzystywanych przez Wykonawców powinny być zgodne z Załącznikiem nr 2 do “Rozporządzenia Rady Ministrów w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych**

wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych”, zwanego dalej Rozporządzeniem KRI.

15. Zamawiający rekomenduje wykorzystanie formatów: .pdf .doc .docx .xls .xlsx .jpg (.jpeg) **ze szczególnym wskazaniem na .pdf.**
16. W celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń:
 - a) .zip
 - b) .7Z
17. Wśród rozszerzeń powszechnych a **niewystępujących** w Rozporządzeniu KRI występują: .rar .gif .bmp .numbers .pages. **Dokumenty złożone w takich plikach zostaną uznane za złożone nieskutecznie.**
18. Zamawiający zwraca uwagę na ograniczenia wielkości plików podpisywanych profilem zaufanym, który wynosi **maksymalnie 10MB**, oraz na ograniczenie wielkości plików podpisywanych w aplikacji eDoApp służącej do składania podpisu osobistego, który wynosi **maksymalnie 5MB**.
19. W przypadku stosowania przez wykonawcę kwalifikowanego podpisu elektronicznego:
 - Ze względu na niskie ryzyko naruszenia integralności pliku oraz łatwiejszą weryfikację podpisu zamawiający zaleca, w miarę możliwości, **przekonwertowanie plików składających się na ofertę na rozszerzenie .pdf i opatrzenie ich podpisem kwalifikowanym w formacie PAdES.**
 - Pliki w innych formatach niż PDF **zaleca się opatrzyć podpisem w formacie XAdES o typie zewnętrznym.** Wykonawca powinien pamiętać, aby plik z podpisem przekazywać łącznie z dokumentem podpisywanym.
 - Zamawiający rekomenduje wykorzystanie podpisu z kwalifikowanym znacznikiem czasu.
20. Zamawiający zaleca aby **w przypadku podpisywania pliku przez kilka osób, stosować podpisy tego samego rodzaju.** Podpisywanie różnymi rodzajami podpisów np. osobistym i kwalifikowanym może doprowadzić do problemów w weryfikacji plików.
21. Zamawiający zaleca, aby Wykonawca z odpowiednim wyprzedzeniem przetestował możliwość prawidłowego wykorzystania wybranej metody podpisania plików oferty.
22. Osobą składającą ofertę powinna być osoba kontaktowa podawana w dokumentacji.
23. Ofertę należy przygotować z należytą starannością dla podmiotu ubiegającego się o udzielenie zamówienia publicznego i zachowaniem odpowiedniego odstępu czasu do zakończenia przyjmowania ofert/wniosek. Sugerujemy złożenie oferty na 24 godziny przed terminem składania ofert/wniosek.
24. Jeśli Wykonawca pakuje dokumenty np. w plik o rozszerzeniu .zip, zaleca się wcześniejsze podpisanie każdego ze skompresowanych plików.
25. Zamawiający zaleca aby **nie** wprowadzać jakichkolwiek zmian w plikach po podpisaniu ich podpisem kwalifikowanym. Może to skutkować naruszeniem integralności plików co równoważne będzie z koniecznością odrzucenia oferty.

XX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium w kwocie **17 416,00 zł (słownie: siedemnaście tysięcy czterysta szesnaście złotych 00/100).**

Zadanie 1	250
Zadanie 2	4 200
Zadanie 3	1 220
Zadanie 4	2 093
Zadanie 5	3 238
Zadanie 6	111
Zadanie 7	1 530
Zadanie 8	1 450
Zadanie 9	65
Zadanie 10	261
Zadanie 11	130
Zadanie 12	130
Zadanie 13	848
Zadanie 14	130

Zadanie 15	65
Zadanie 16	1 109
Zadanie 17	391
Zadanie 18	195
RAZEM	17 416,00

2. **51 Wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert (tj. przed upływem dnia i godziny wyznaczonej, jako ostateczny termin składania ofert).**
 3. Wadium może być wnoszone w jednej lub kilku następujących formach:
 - 1) pieniądzu;
 - 2) gwarancjach bankowych;
 - 3) gwarancjach ubezpieczeniowych;
 - 4) poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (Dz. U. z 2020 r. poz. 299).
 4. Wadium wniesione w pieniądzu należy wnieść przelewem na konto Zamawiającego prowadzone przez PKO BP SA Regionalny Oddział Korporacyjny we Wrocławiu nr konta 30 1020 5226 0000 6402 0793 4815, z dopiskiem – **Szp-241/ZP-046/2024**
- UWAGA: Za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej zostanie przyjęty termin uznania rachunku Zamawiającego.**
5. Zamawiający zaleca, aby w przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej – dokument potwierdzający dokonanie przelewu wadium został załączony do oferty;
 6. Wadium wnoszone w formie poręczeń lub gwarancji muszą być złożone jako **oryginał** gwarancji lub poręczenia **w postaci elektronicznej** i spełniać co najmniej poniższe wymagania:
 - 1) musi obejmować odpowiedzialność za wszystkie przypadki powodujące utratę wadium przez Wykonawcę określone w ustawie PZP
 - 2) z jej treści powinno jednoznacznie wynikać zobowiązanie gwaranta do zapłaty całej kwoty wadium;
 - 3) powinno być nieodwołalne i bezwarunkowe oraz płatne na pierwsze żądanie;
 - 4) termin obowiązywania poręczenia lub gwarancji nie może być krótszy niż termin związania ofertą (z zastrzeżeniem iż pierwszym dniem związania ofertą jest dzień składania ofert);
 - 5) w treści poręczenia lub gwarancji powinna znaleźć się nazwa oraz numer przedmiotowego postępowania;
 - 6) beneficjentem poręczenia lub gwarancji jest Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
 - 7) w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (art. 58 uPzp), Zamawiający wymaga aby poręczenie lub gwarancja obejmowała swą treścią (tj. zobowiązanych z tytułu poręczenia lub gwarancji) wszystkich Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia lub aby z jej treści wynikało, że zabezpiecza ofertę Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum);
 7. Oferta wykonawcy, który nie wnieśli wadium, wnieśli wadium w sposób nieprawidłowy lub nie utrzyma wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złożył wnioski o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 uPzp **zostanie odrzucona**.
 8. Zasady zwrotu oraz okoliczności zatrzymania wadium określa art. 98 uPzp.

XXI. TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy umieścić na stronie internetowej prowadzonego postępowania pod adresem **https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw** do **dnia 28.06.2024 r. do godz. 09:15**.
2. Do oferty należy dołączyć wszystkie wymagane w SWZ dokumenty, zgodnie z zapisem Rozdziału XIX ust. 4.
3. Po wypełnieniu Formularza składania oferty lub wniosku i dołączenia wszystkich wymaganych załączników należy kliknąć przycisk „Przejdź do podsumowania”.
4. Oferta lub wniosek składana elektronicznie musi zostać podpisana elektronicznym podpisem kwalifikowanym. W procesie składania oferty za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl), Wykonawca powinien złożyć podpis bezpośrednio na dokumentach przesłanych za pośrednictwem [platformazakupowa.pl](https://www.platformazakupowa.pl). Zalecamy stosowanie podpisu na każdym załączonym pliku osobno, w

szczegółności wskazanych w art. 63 ust 1 oraz ust.2 Pzp, gdzie zaznaczono, iż oferty, wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu oraz oświadczenie, o którym mowa w art. 125 ust.1 sporządza się, pod rygorem nieważności, w postaci lub formie elektronicznej i opatruje się odpowiednio w odniesieniu do wartości postępowania kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.

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

XXII. OTWARCIE OFERT

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu **28.06.2024 r., o godzinie 09:30**.
2. Otwarcie ofert jest niejawne.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach lub kosztach zawartych w ofertach.- informacja zostanie opublikowana na stronie postępowania na https://www.platformazakupowa.pl/pn/wssk_wroclaw w sekcji „Komunikaty”.
5. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.
7. Oferty są jawne od chwili ich otwarcia.
8. Zamawiający nie ujawnia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli Wykonawca nie później niż w terminie składania ofert zastrzegł, że nie mogą one być udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 uPzp, tj.: nazwy i adresu, informacji dotyczących ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności.
9. Nie wykazanie przez Wykonawcę, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa spowoduje odtajnienie zastrzeżonych informacji.
10. Za wykazanie, że zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa uważa się udowodnienie spełnienia łącznie następujących warunków:
 - 1) informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, które jako całość lub w szczególnym zestawieniu i zbiorze ich elementów nie są powszechnie znane osobom zwykle zajmującym się tym rodzajem informacji albo nie są łatwo dostępne dla takich osób, o ile uprawniony do korzystania z informacji lub rozporządzania nimi podjął, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności,
 - 2) informacja nie została ujawniona do wiadomości publicznej,
 - 3) podjęto, przy zachowaniu należytej staranności, działania w celu utrzymania ich w poufności poprzez wskazanie konkretnych okoliczności, czynności, które zostały podjęte przez Wykonawcę jak np. wykazanie się wewnętrznymi regulaminami, pozwalającymi przypuszczać, iż informacja nie może zostać upubliczniona.
11. W związku z powyższym Wykonawca zobowiązany jest do zastosowania się do Instrukcji dla Wykonawców znajdującej się na stronie internetowej pod adresem: <https://platformazakupowa.pl/strona/45-instrukcje>.
12. Jeżeli zastrzeżone przez Wykonawcę informacje nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa lub są jawne na podstawie przepisów ustawy (np. art. 222 ust. 5 ustawy) lub odrębnych przepisów, Zamawiający

zobowiązany jest do ujawnienia tych informacji w ramach prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

13. W przypadku, gdy w jednym dokumencie Wykonawca zawrze informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa oraz informacje, do ujawnienia których Zamawiający będzie zobowiązany, Zamawiający ujawni cały dokument, zaś Wykonawca ponosić będzie odpowiedzialność za niewłaściwe zabezpieczenie informacji objętych tajemnicą przedsiębiorstwa.
14. Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy Wykonawca otrzyma od Zamawiającego wezwanie do wyjaśnienia zaoferowanej przez niego ceny w trybie art. 224 ust. 1 ustawy Pzp, a złożone przez Wykonawcę wyjaśnienia i/lub dowody stanowić będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa pod warunkiem, że Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
15. Oferta, której treść nie będzie odpowiadać treści SWZ, z zastrzeżeniem art. 223 ust. 2 ustawy Pzp zostanie odrzucona (art. 226 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp). Wszelkie niejasności i wątpliwości dotyczące treści zapisów w SWZ należy zatem wyjaśnić z Zamawiającym przed terminem składania ofert w trybie przewidzianym w rozdziale XVI niniejszej SWZ. Przepisy ustawy Pzp nie przewidują negocjacji warunków udzielenia zamówienia, w tym zapisów projektu umowy, po terminie otwarcia ofert.

XXIII. SPOSÓB OBLICZENIA CENY

1. Wykonawca podaje cenę oferty w Formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącym załącznik nr 1.1-1.18 do Formularza Ofertowego, sporządzonym według wzoru stanowiącego **Załącznik Nr 1** do SWZ, jako cenę brutto z wyszczególnieniem stawki podatku od towarów i usług (VAT).

UWAGA: Zaokrąglenia cen w złotych należy dokonać do dwóch miejsc po przecinku według zasady, że trzecia cyfra po przecinku od 5 w górę powoduje zaokrąglenie drugiej cyfry po przecinku w górę o 1. Jeżeli trzecia cyfra po przecinku jest niższa od 5, to druga cyfra po przecinku nie ulega zmianie.

2. Sposób wyliczenia ceny:

2.1 Wartość netto pozycji w danym pakiecie należy liczyć w następujący sposób:

$$\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto}$$

2.2 Wartość brutto pozycji w danym pakiecie należy liczyć w sposób następujący:

$$\text{cena jednostkowa netto} \times \text{ilość} = \text{wartość netto} + \text{podatek VAT} = \text{wartość brutto}$$

2.3 Cenę jednostkową brutto należy liczyć w sposób następujący:

$$\text{wartość brutto} \div \text{ilość}$$

2.4 Wartością netto przedmiotu zamówienia będzie suma poszczególnych wartości netto pozycji asortymentowych w pakiecie.

2.5 Wartością brutto przedmiotu zamówienia będzie suma poszczególnych wartości brutto pozycji asortymentowych w pakiecie.

3. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
4. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną podaną cyfrowo a słownie, jako wartość właściwa zostanie przyjęta cena podana słownie.
5. Sposób zapłaty i rozliczenia za realizację niniejszego zamówienia, określone zostały w projekcie umowy stanowiącym załącznik nr 2 do SWZ.
6. Podana cena oferty netto, zamieszczona w Formularzu asortymentowo - cenowym będzie niezmienna przez cały okres obowiązywania umowy na realizację przedmiotowego zamówienia z zastrzeżeniem §14 ust.3 pkt 2-4 i ust. 8.
7. Cena musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.

8. Jeżeli w postępowaniu złożona będzie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. W takim przypadku Wykonawca, składając ofertę, ma obowiązek:

- 1) poinformowania Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;
- 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;
- 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;
- 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

XXIV. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT WRAZ Z PODANIEM WAGI TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Po stwierdzeniu ważności ofert oraz spełnieniu wymagań niniejszej SWZ, Komisja Przetargowa Zamawiającego dokona oceny merytorycznej ofert.
2. Zamawiający przyjął następujące kryteria oceny ofert:

Lp.	Kryteria	Waga (znaczenie) kryterium
1	Cena (C)	60%
2	Wartość roboczogodziny (R)	30%
3	Termin gwarancji na wykonaną usługę naprawy (G)	10%
	OGÓLEM:	100%

1) Kryterium nr 1 – cena (C):

$$C = \frac{C_{\min}}{C_{\text{bad. oferty}}} \times 60 \% \times 100$$

gdzie:

C_{\min} - najniższa cena ogółem brutto spośród ofert nie odrzuconych

$C_{\text{bad. oferty}}$ - cena ogółem brutto ocenianej oferty

2) Kryterium nr 2 – Wartość roboczogodziny (R)

$$R = \frac{R_{\min}}{R_{\text{bad. oferty}}} \times 30 \% \times 100$$

gdzie:

R_{\min} - najniższa wartość roboczogodziny brutto spośród ofert nie odrzuconych

$R_{\text{bad. oferty}}$ - wartość roboczogodziny brutto ocenianej oferty

3) Kryterium nr 3 – Termin gwarancji na wykonaną usługę naprawy (G)

Punkty za to kryterium zostaną przyznane w zależności od zaoferowanego terminu gwarancji na wykonaną usługę naprawy w miesiącach, zgodnie z tabelą poniżej:

L.p.	Termin oferowanej gwarancji	Liczba punktów
1	6 miesięcy	0 pkt.
2	7 miesięcy	5 pkt.
3	8 miesięcy	6 pkt.
4	9 miesięcy	7 pkt.
5	10 miesięcy	8 pkt.
6	11 miesięcy i więcej	10 pkt.

Zamawiający zastrzega, iż 6-miesięczny termin gwarancji, jako warunek otrzyma 0 pkt.

Zamawiający zastrzega, że brane pod uwagę będą tylko terminy gwarancji 6, 7, 8, 9, 10 i 11 (i więcej) miesięczne.

Podanie jakiegokolwiek innej gwarancji niż ww. będzie skutkowało odrzuceniem oferty.

Ostateczna ocena oferty będzie wyliczana według wzoru:

$$O = C + R + G$$

gdzie:

O – ostateczna ocena oferty,

C – wartość punktowa uzyskana przez badaną ofertę za kryterium cena,

R – wartość punktowa uzyskana przez badaną ofertę za kryterium roboczogodzina,

G – wartość punktowa uzyskana przez badaną ofertę za kryterium termin gwarancji

3. Punktacja przyznawana ofertom będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę.
4. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiadać będzie wszystkim wymaganiom przedstawionym w ustawie PZP, oraz w SWZ i zostanie oceniona, jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.
5. Ocenie będą podlegały wyłącznie oferty niepodlegające odrzuceniu.
6. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie, wezwie on Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
7. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
8. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
9. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
10. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt. 9, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

XXV. INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 uPzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
2. Zamawiający zgodnie z art. 264 ust. 2 pkt. 1) lit. a uPzp, może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia w trybie przetargu nieograniczonego złożono tylko jedną ofertę.
3. Wykonawca, którego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza, zostanie poinformowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projekcie umowy, która stanowi Załącznik Nr 2 do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia (w przypadku wyboru ich oferty, jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.
7. W terminie do 30 dni od dnia zawarcia umowy Zamawiający zamieści ogłoszenie o udzieleniu zamówienia w Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej.

XXVI. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów uPzp.
2. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
3. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej, formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
4. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 uPzp, stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” uPzp.

XXVII. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający w niniejszym postępowaniu nie wymaga od Wykonawcy wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XXVIII. POUCZENIE O KLAUZULI INFORMACYJNEJ Z ART. 13 RODO DO ZASTOSOWANIA W CELU ZWIĄZANYM Z POSTĘPOWANIEM O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Zamawiający przestrzegając przepisów ustawy z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych (Dz.U. z 2019 r., poz. 1781) oraz wypełniając obowiązki wynikające z regulacji zawartych w art. 13 i z uwagi na zapis art. 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 (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), zwanym dalej: „RODO” - niniejszym informuje, iż w treści Formularza ofertowego, znajduje się oświadczenie Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 i/lub 14 RODO.
2. Jednocześnie Zamawiający, wypełniając ciążący na nim obowiązek informacyjny zawarty w art, 13 RODO (a na podstawie art. 13 i/lub 14 RODO – Wykonawcy względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 2) poniżej oraz Podwykonawcy/Podmiot trzeci, względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 3) poniżej) podaje w pkt 3 poniżej treść „Klauzuli informacyjnej w zakresie danych osobowych.
3. KLAUZULA INFORMACYJNA w zakresie 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), zwanym dalej „RODO”, Zamawiający informuje Wykonawców, o tym że na podstawie art. 13 i/lub 14 RODO - Wykonawcy odpowiednio, względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 2) poniżej oraz Podwykonawcy/Podmiot trzeci odpowiednio, względem osób wskazanych w pkt 4 ppkt 3) poniżej:

- 1) **administratorem** Pani/Pana danych osobowych jest **Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu ul. H. Kamińskiego 73a, 51-124 Wrocław;**
- 2) **inspektorem ochrony danych osobowych** w Wojewódzkim Szpitalu Specjalistycznym we Wrocławiu jest **Jakub Betka kontakt: iodo@wssk.wroc.pl** (*informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.*);
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **Szp-241/ZP-046/2024** prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o **art. 18 oraz art. 74** ustawy z dnia 11 września 2019r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 2019 ze zm.) zwana dalej „ustawą Pzp”;
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z **art. 78 ust. 1** ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- 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 Pani/Pan:
 - a) na podstawie **art. 15 RODO** prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - b) na podstawie **art. 16 RODO** prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych (*skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.*);
 - c) 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** (*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);

- d) prawo do wniesienia skargi do **Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych**, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy **RODO**;
- 9) nie przysługuje Pani/Panu:
 - a) w związku z **art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO** prawo do usunięcia danych osobowych;
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - c) **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**
4. Dodatkowo Zamawiający wyjaśnia, iż w zamówieniach publicznych administratorem danych osobowych obowiązującym do spełnienia obowiązku informacyjnego z art. 13 RODO - jest w szczególności:
 - 1) **Zamawiający - względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał.** Dotyczy to w szczególności:
 - a) Wykonawcy będącego osobą fizyczną,
 - b) Wykonawcy będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą
 - c) pełnomocnika Wykonawcy będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie),
 - d) członka organu zarządzającego Wykonawcy, będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w informacji z KRK),
 - e) osoby fizycznej skierowanej do przygotowania i przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;
 - 2) **Wykonawca - względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał.** Dotyczy to w szczególności:
 - a) osoby fizycznej skierowanej do realizacji zamówienia,
 - b) podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną,
 - c) podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową, działalność gospodarczą,
 - d) pełnomocnika podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie),
 - e) członka organu zarządzającego podwykonawcy/podmiotu trzeciego, będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w informacji z KRK);
 - 3) **Podwykonawca/podmiot trzeci - względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał.** Dotyczy to w szczególności osoby fizycznej skierowanej do realizacji zamówienia.

Integralną część niniejszej SWZ stanowią:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy wraz z formularzem asortymentowo – cenowym

Załącznik nr 2 – projekt umowy

Załącznik nr 3 – Jednolity europejski dokument zamówienia

Załącznik nr 4 - oświadczenie podmiotu udostępniającego zasoby

Załącznik nr 5 - zobowiązanie do udostępnienia zasobów podmiotu trzeciego

Załącznik nr 6 – oświadczenie sankcyjne

Załącznik nr 7 – wykaz osób, które będą skierowane przez wykonawcę do realizacji zamówienia

załącznik nr 8 - wykaz usług

Załącznik nr 9 - opis czynności serwisowych

Załącznik nr 10 - zestawienie sprzętu medycznego podlegającego usłudze przeglądów technicznego

Załącznik nr 11 - zestawienie sprzętu medycznego podlegającego usłudze naprawy

Załącznik nr 12 - umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

FORMULARZ OFERTOWY

Zamawiający:

**Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
ul. H. Kamińskiego 73a
51-124 Wrocław**

I. DANE WYKONAWCY

Nazwa i siedziba Wykonawcy*) ul. kod miejsowość.....
Forma prowadzonej działalności/ nr KRS- jeżeli dotyczy	
<i>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji)</i>	
Czy Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?	[] Tak [] Nie
<i>*) w przypadku konsorcjum wpisać nazwę i siedzibę partnera oraz wpisać lidera</i> ul: kod: miejsowość:
NIP	
REGON	
nr BDO (o ile dotyczy)
Adres do korespondencji (jeżeli jest inny niż adres siedziby)	ul: kod: miejsowość:
Osoba odpowiedzialna za kontakty z Zamawiającym
Dane teleadresowe na które należy przekazywać korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem	e- mail: fax: tel.:

II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA	
<p>Składam ofertę na zamówienie publiczne prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego pn.:</p> <p style="text-align: center;">USŁUGA SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW</p> <p style="text-align: center;">dla Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego we Wrocławiu</p>	
III. CENA	
Cena oferty zgodnie z formularzem asortymentowo cenowym wynosi:	
*) Zadanie nr ...	
Cena brutto zł
<p>W ramach świadczenia niniejszej umowy oferuję wartość 1 roboczogodziny na zł brutto</p> <p>W ramach świadczenia niniejszej umowy oferuję miesięczny termin gwarancji na wykonaną usługę naprawy przedmiotu umowy.</p> <p>*) powielić dla każdego z Zadań</p>	
<p>Wynagrodzenie należne z tytułu niniejszego postępowania należy przelać na rachunek bankowy o następującym numerze [.....] prowadzone przez bank [.....]</p>	
IV. OŚWIADCZENIA WYKONAWCY:	
<p>Oświadczam, że:</p> <ol style="list-style-type: none"> zamówienie zostanie zrealizowane w terminach określonych w SWZ oraz w projekcie umowy; w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania przedmiotu zamówienia; uważam się za związanego niniejszą ofertą na okres 30 dni licząc od dnia otwarcia ofert; wszystkie wymagane w niniejszym postępowaniu przetargowym oświadczenia złożyłem ze świadomością odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń w celu uzyskania korzyści majątkowych. wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 i/lub ¹ art. 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 (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), zwanym dalej „RODO” - wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu i w oparciu o dane informacyjne zawarte w Rozdziale XXVIII SWZ. 	
V. ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY W PRZYPADKU PRZYZNANIA ZAMÓWIENIA	
<p>W przypadku przyznania zamówienia zobowiązuję się do:</p> <ol style="list-style-type: none"> zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego; zrealizowania przedmiotu zamówienia w terminie określonym w ofercie; wyznaczenia osoby do kontaktów z Zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji przedmiotu zamówienia : e-mail: tel./fax:.....; 	
VI. POTWIERDZENIE WNIESIENIA WADIUM	
<p>Wykonawca oświadcza, że wniósł wadium przed upływem terminu składania ofert w wysokości: zł w formie</p> <p style="text-align: center;">Nazwa banku i numer konta na które Zamawiający powinien dokonać zwrotu wadium (wypełnić jeżeli dotyczy)</p> <p style="text-align: center;">.....</p>	

VII. PODWYKONAWCY (wypełnić, jeżeli dotyczy)

Usługi objęte przedmiotowym zamówieniem zamierzam wykonać **samodzielnie/wykonać przy udziale podwykonawców***.

**) Przy realizacji przedmiotu zamówienia zobowiązuję się do zawarcia umowy z podwykonawcami:

1)w zakresie

*) *wybrać odpowiednio*

***) *wypełnić w przypadku powierzenia wykonania części zamówienia przy udziale podwykonawców*

VII. TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA

Korzystając z uprawnienia nadanego treścią art. 18 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11.09.2019 r. zastrzegam, że informacje:

.....

(wymienić czego dotyczy)

zawarte są w następujących dokumentach:

....., które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa zgodnie z definicją zawartą w treści art. 11 ust. 4 ustawy z 16.04.1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, (Dz. U. z 2022 r, poz. 1233) i nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania.

Jednocześnie wykazuję, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, ponieważ:

UZASADNIENIE

.....

Uwaga:

Zastrzeżone informacje winny być odpowiednio oznaczone na właściwym dokumencie widocznym napisem **„tajemnica przedsiębiorstwa”** i złożone w odrębnym pliku/katalogu.

VIII. SPIS TREŚCI

Integralną część oferty stanowią:

1)

2)

Oferta została złożona na kolejno ponumerowanych stronach

.....
(nazwa Wykonawcy lub imię i nazwisko osoby
uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)

Niniejszy dokument należy opatrzyć zaufanym, osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Uwaga! Nanoszenie jakichkolwiek zmian w treści dokumentu po opatrzeniu w.w. podpisem może skutkować naruszeniem integralności podpisu, a w konsekwencji skutkować odrzuceniem oferty.

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 1

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Respirator stacjonarno-transportowy	SV 300	GB-6B002348	008-0020-00115	Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co. Ltd	2					

Formularz asymentowo-cenowy

Zadanie nr 2

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeглядów	Cena za jeden przeгляд netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przeгляд brutto	Wartość przeглядów netto	Wartość przeглядó w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Respirator	Monnal T75	MT75-03034	008-0020-00086	Air Liquide	2					
2	Respirator	Monnal T75	MT75-02994	008-0020-00083	Air Liquide	2					
3	Respirator	Monnal T75	MT75-03031	008-0020-00085	Air Liquide	2					
4	Respirator	Monnal T75	MT75-02953	008-0020-00082	Air Liquide	2					
5	Respirator	Monnal T75	MT75-03700	008-0020-00090	Air Liquide	2					
6	Respirator	Monnal T75	MT75-03692	008-0020-00089	Air Liquide	2					
7	Respirator	Monnal T75	MT75-03701	008-0020-00091	Air Liquide	2					
8	Respirator	Monnal T75	MT75-03702	008-0020-00092	Air Liquide	2					
9	Respirator	Monnal T75	MT75-03020	008-0020-00084	Air Liquide	2					
10	Respirator stacjonarno-transportowy	Monnal T75	MT75-04408	008-0020-00099	Air Liquide	2					
11	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-07069	008-0020-00114	Air Liquide	2					
12	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-06227	008-0020-00112	Air Liquide	2					
13	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-06076	008-0020-00110	Air Liquide	2					
14	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-06148	008-0020-00111	Air Liquide	2					
15	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-00854	008-0020-00093	Air Liquide	2					
16	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-00856	008-0020-00094	Air Liquide	2					
17	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-01750	008-0020-00095	Air Liquide	2					
18	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-01767	008-0020-00096	Air Liquide	2					
19	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-01768	008-0020-00097	Air Liquide	2					
20	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-01771	008-0020-00098	Air Liquide	2					
21	Respirator transportowy	Monnal T60	MT 60-13458	008-0020-00124	Air Liquide	2					
22	Respirator transportowy	Monnal T60	MT60-06099	008-0020-00109	Air Liquide	2					
23	Respirator transportowy-	Monnal T60	MT60-06089	008-0020-00108	Air Liquide	2					

Formularz asymentowo-cenowy

Zadanie nr 3

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>	<i>11</i>	<i>12</i>
1	Respirator noworodkowy	Fabian HFOi	AI-00271	008-0020-00105	Acutronic Medical Systems AG	2					
2	Respirator noworodkowy	Fabian HFOi	AI -1719	008-0020-00127	Acutronic Medical Systems AG	2					
3	Respirator noworodkowy	Avea Standard Clio	BCY01613	008-0020-00077	Care Fusion Germany 234 GmbH	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 4

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Infant Flow SiPAP	BBN 02433	008-0197-00006	Viasys USA	2					
2	Zestaw Infant Flow SiPAP	Zestaw Infant Flow SiPAP	BCN01840	008-0197-00007	Care Fusion Germany 234 GmbH	2					
3	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Infant Flow SiPAP	AHN02383	008-0197-00003	Viasys USA	2					
4	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Infant Flow SiPAP	BBN 02433	008-0197-00006	Viasys USA	2					
5	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Infant Flow SiPAP	BDN 001156	008-0197-00008	Viasys USA	2					
6	Zestaw n CPAP Inflant Flow SiPAP	Inflant Flow SiPAP	AHN 02271	008-0197-00004	Viasys USA	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 5

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeглядów	Cena za jeden przeгляд netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przeгляд brutto	Wartość przeглядów netto	Wartość przeглядó w brutto
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>	<i>11</i>	<i>12</i>
1	Respirator	SERVO-i	58919	008-0020-00066	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
2	Respirator	SERVO-i	73018	008-0020-00076	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
3	Respirator	SERVO-i	92403	008-0020-00113	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
4	Respirator	Servo-i Universal	71583	008-0020-00067	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
5	Respirator	Servo-i Universal	83472	008-0020-00104	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
6	Respirator noworodkowy	SERVO-i	77686	008-0020-00106	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
7	Respirator noworodkowy	SERVO-i	77687	008-0020-00107	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
8	Respirator uniwersalny	Servo-i Universal	58920	008-0020-00065	Maquet Polska Sp z o. o.	2					
9	Respirator uniwersalny	Servo-i Universal	83471	008-0020-00103	Maquet Polska Sp z o. o.	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 6

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Respirator transportowy	01CV6000 CAREvent ATV+	CVP2079- 2011	008-0020-00062	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2					
2	Respirator transportowy	e700	EV82238-2021	008-0020-00125	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2					
3	Respirator transportowy	e700	EV82239-2021	008-0020-00126	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 7

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przegladów	Cena za jeden przeglad netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przeglad brutto	Wartość przegladów netto	Wartość przegladów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Respirator	NPB 840	3512134081	008-0020-00079	Nellcor Puritan Benett	2					
2	Respirator	NPB 840	3512134082	008-0020-00080	Nellcor Puritan Benett	2					
3	Respirator	NPB 840	3512134094	008-0020-00081	Nellcor Puritan Benett	2					
4	Respirator	NPB 840	3512134078	008-0020-00078	Nellcor Puritan Benett	2					
5	Respirator	NPB 840	3512142498	008-0020-00087	Nellcor Puritan Benett	2					
6	Respirator	NPB 840	3512142615	008-0020-00088	Nellcor Puritan Benett	2					
7	Respirator transportowy	NPB-840	3510080398	008-0020-00043	Nellcor Puritan Benett	2					
8	Respirator transportowy	NPB-840	3510080395	008-0020-00044	Nellcor Puritan Benett	2					
9	Respirator transportowy	NPB-840	3510094287	008-0020-00052	Nellcor Puritan Benett	2					
10	Respirator transportowy	NPB-840	3510094298	008-0020-00051	Nellcor Puritan Benett	2					
11	Respirator transportowy	NPB-840	3510093662	008-0020-00049	Nellcor Puritan Benett	2					
12	Respirator transportowy	NPB-840	3510093479	008-0020-00050	Nellcor Puritan Benett	2					
13	Respirator	Puritan Bennett 980	35B1501868	008-0020-00101	Medtronic Poland Sp. z o. o.	2					
14	Respirator	Puritan Bennett 980	35B1501881	008-0020-00102	Medtronic Poland Sp. z o. o.	2					
15	Respirator	Puritan Bennett 980	35B1501865	008-0020-00100	Medtronic Poland Sp. z o. o.	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 8

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Diatermia	ERBOTOM ICC 300	F-2281	008-0041-00006	ERBE	2					
2	Diatermia + przystawka argonowa	Erbotom ICC 200 APC 300	D-3591 C-1896	008-0041-00007	ERBE	2					
3	Diatermia	Erbotom ICC 200	D-3582	008-0041-00008	ERBE	2					
4	Diatermia	Erbotom ICC 200	D-3754	008-0041-00012	ERBE	2					
5	Diatermia	Erbotom ICC 200	D-3762	008-0041-00010	ERBE	2					
6	Diatermia	Erbotom ICC 200	D-3775	008-0041-00011	ERBE	2					
7	Diatermia	ERBOTOM ICC 300	F-2503	008-0041-00014	ERBE	2					
8	Diatermia	ERBOTOM ICC 300	F-2504	008-0041-00015	ERBE	2					
9	Diatermia	ERBOTOM ICC 300	F-2511	008-0041-00017	ERBE	2					
10	Diatermia	ERBOTOM ICC 300	F-2505	008-0041-00009	ERBE	2					
11	Diatermia	VIO 300S	11290205	008-0041-00013	ERBE	2					
12	Diatermia	VIO 300D	11290601	008-0041-00018	ERBE	2					
13	Diatermia elektrochirurgiczna	ICC 300	F-2094	008-2746-00000	ERBE	2					
14	Diatermia + przystawka argonowa + system odsysania dymu	VIO 300D APC2 IES 2	11309463 11309284 11301583	008-0041-00019	ERBE	2					
15	Diatermia	ICC 80	C-1774	008-0041-00020	ERBE	2					
16	Diatermia	VIO 300D	11311995	008-0041-00021	ERBE	2					
17	Diatermia elektrochirurgiczna	VIO 100C	11317567	008-0041-00023	ERBE	2					
18	Diatermia chirurgiczna	VIO 300D	11327429	008-0041-00024	ERBE	2					
19	Diatermia chirurgiczna	VIO 300D	11324477	008-0041-00025	ERBE	2					
20	Diatermia chirurgiczna	VIO 300D	11327428	008-0041-00026	ERBE	2					

21	Diatermia chirurgiczna + przystawka argonowa	VIO 300D APC2	11327427 11327866	008-0041-00027	ERBE	2					
22	Diatermia elektrochirurgiczna	VIO 300D	11343580	008-0041-00022	ERBE	2					
23	Diatermia chirurgiczna	VIO 100C	11346197	008-0041-00028	ERBE	2					
24	Diatermia + przystawka argonowa + nóż wodny	VIO 200D APC2 JET2	11368136 11366816 11367999	008-0041-00029	ERBE	2					
25	Diatermia chirurgiczna	VIO 300D	11389873	008-0041-00030	ERBE	2					
26	Diatermia chirurgiczna	VIO 100C	11392396	008-0041-00031	ERBE	2					
27	Diatermia chirurgiczna	VIO 300D	11406260	008-0041-00032	ERBE	2					
28	Diatermia chirurgiczna + przystawka argonowa	ERBE VIO3 APC3	11453932 11452496	008-0041-00034	ERBE	2					
29	Aparat do elektrochirurgii + przystawka argonowa	VIO 3 APC3	11453931 11452495	008-0041-00033	ERBE	2					
30	Nóż wodny + ssak próżniowy	JET2 ESM2	11309893 11309892	008-0326-00001	ERBE	2					

Formularz asymentowo-cenowy

Zadanie nr 9

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Aparat USG	ALOKA ALPHA 7	201R 1813	008-0030-00050	Aloka	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 11

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>	<i>11</i>	<i>12</i>
1	Aparat USG	CUS-AA450 Aplio a450	AED1992578	008-0030-00079	Canon	2					
2	Aparat USG	TUS-APLIO i600	AKE2022242	008-0030-00084	Canon	2					

Formularz asymentowo-cenowy

Zadanie nr 13

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Echokardiograf	Vivid E9	VE97946	008-0030-00057	GE Digital Energy	2					
2	Ultrasonograf	Voluson E8	D24639	008-0030-00064	GE Healthcare	2					
3	Ultrasonograf	Voluson E8	E46119	008-0030-00083	GE Healthcare	2					
4	Ultrasonograf	Logiq 7	18732YU8	008-0030-00030	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
5	Echokardiograf	Vivid 7 Dimension	11154V7L	008-0030-00033	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
6	Ultrasonograf	Voluson 730PRO	A42129	008-0030-00034	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
7	Ultrasonograf	Vivid 7 Pro	11901V7L	008-0030-00037	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
8	Ultrasonograf	Voluson E6	D50364	008-0030-00040	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
9	Echokardiograf	Vivid i	020842VI	008-0030-00042	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
10	Aparat USG ginekologiczny	Voluson S8 19"	155018SU5	008-0030-00046	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
11	Aparat USG kardiologiczny	Vivid S6 17"	3008VS6	008-0030-00047	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
12	Echokardiograf	Vivid iq Premium	630784WX0	008-0030-00069	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					
13	Aparat ginekologiczny USG	Voluson S8	VS8800248	008-0030-00074	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2					

Formularz asorymentowo-cenowy

Zadanie nr 14

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
<i>1</i>	<i>2</i>	<i>3</i>	<i>4</i>	<i>5</i>	<i>6</i>	<i>7</i>	<i>8</i>	<i>9</i>	<i>10</i>	<i>11</i>	<i>12</i>
1	Ultrasonograf	Aloca Arietta V60	204X 9826	008-0030-00063	HITACHI	2					
2	Ultrasonograf	Aloca Arietta V60	204X-9827	008-0030-00065	HITACHI	2					

Formularz asymentowo-cenowy

Zadanie nr 16

Lp.	Nazwa	Model	Nr seryjny	Nr inwentarzowy	Producent	Ilość przeglądów	Cena za jeden przegląd netto	stawka podatku VAT %	Cena za jeden przegląd brutto	Wartość przeglądów netto	Wartość przeglądów w brutto
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12
1	Aparat USG z opcją dopplerowską	HD15 Philips	USN1320371	008-0030-00054	Philips	2					
2	Echokardiograf	Epiq 7	USN17B0415	008-0030-00070	Philips Healthcare	2					
3	Echokardiograf	Affiniti 70	USN17F1083	008-0030-00071	Philips Healthcare	2					
4	Ultrasonograf	Affiniti CVx Advance	US722R1257	008-0030-00085	Philips Medical Systems	2					
5	Aparat USG	HD9	B15511300001010	008-0030-00045	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
6	Ultrasonograf	CX 50 POC	SG61203093	008-0030-00052	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
7	Ultrasonograf	iE33	B0G201	008-0030-00053	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
8	Aparat USG z Dopplerem	Clear Vue 550 Philips	SZ31390236	008-0030-00055	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
9	Echokardiograf	Epiq 5	USO14C0125	008-0030-00058	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
10	Aparat USG	Sparq	US11410350	008-0030-00059	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
11	Ultrasonograf	Affiniti 70	US717F1176	008-0030-00068	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
12	Aparat USG	Clear Vue 550	SZ41890006	008-0030-00073	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
13	Ultrasonograf	Affiniti 70	USO18F0090	008-0030-00075	Philips Polska Sp. z o.o.	2					
14	Ultrasonograf	Sparq	USN1611272	008-0030-00066	Philips Shenzhen Goldway Industrial	2					
15	Ultrasonograf	Affiniti 70	US217F0048	008-0030-00067	Philips Shenzhen Goldway Industrial	2					
16	Echokardiograf	Epiq Elite Advanced	USD19B0296	008-0030-00080	Philips Ultrasound, Inc.	2					
17	Echokardiograf	Epiq CVx	US120B1629	008-0030-00082	Philips Ultrasound, Inc.	2					

PROJEKT UMOWY

W dniu r. we Wrocławiu pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym we Wrocławiu z siedzibą we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a działającym na podstawie wpisu do KRS nr 0000101546, NIP 8951645574, REGON 000977893 reprezentowanym przez:

mgr Mariola Dwornikowska-Dąbrowska – Zastępca Dyrektora ds. Finansów i Administracji
zwanym dalej „Zamawiający”

a:

..... – prowadzącą działalność na podstawie, NIP,
REGON, reprezentowanym przez:

.....

zwanym dalej „Wykonawca”, została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

DEFINICJE

Ilekczo w niniejszej Umowie użyto następujących określeń nadano im następujące znaczenie:

- 1) pod pojęciem „przeeglądów technicznych” rozumie się wykonywanie czynności, których zakres określa dokumentacja techniczna producenta danego urządzenia, z potwierdzeniem wykonania tych czynności, wpisem do karty technicznej aparatu, wystawieniem raportu serwisowego potwierdzonego przez użytkownika sprzętu oraz przesłaniem kopii raportu wraz z fakturą za wykonane czynności .
- 2) pod pojęciem „naprawy” należy rozumieć usunięcie trwałych lub przejściowych nieprawidłowości w działaniu urządzenia w szczególności poprzez wymianę uszkodzonych lub zużytych części.

§ 2

PRZEDMIOT UMOWY

1. W wyniku przeprowadzonej procedury przetargowej w trybie nieograniczonym, sygnatura sprawy Szp-241/ZP-046/2024, zgodnie z Ustawą Prawo zamówień publicznych Wykonawca zobowiązuje się do:

- świadczenia usługi serwisu technicznego określonych w **Zadaniu nr** zwanych dalej „sprzętem medycznym” według asortymentu określonego szczegółowo w formularzu asortymentowo cenowym, zgodnie z ofertą stanowiącą **załącznik nr 1 do umowy** oraz standardami obsługi serwisowej sprzętu medycznego określonymi w **załączniku nr 2** do umowy.

- świadczenia usługi naprawy sprzętu medycznego określonego w **Zadaniu nr** zwanego dalej „sprzętem medycznym” według asortymentu określonego szczegółowo w formularzu asortymentowo cenowym, zgodnie z ofertą stanowiącą **załącznik nr 1 do umowy**, ze standardami napraw sprzętu medycznego określonymi w **załączniku nr 2** do umowy oraz w kwocie nieprzekraczającej wartości określonej w **Załączniku nr 4 do Umowy**

2. Usługa będąca przedmiotem zamówienia ma na celu utrzymanie w pełnej sprawności techniczno-eksploatacyjnej urządzenia oraz wydłużenie bezawaryjnego czasu pracy, jak również zapewnienie, iż parametry pracy sprzętu medycznego będą zgodne z założonymi przez producenta wartościami.

§ 3

TERMIN OBOWIĄZYWANIA

Umowa zawarta zostaje na czas określony od dnia.....2024r. do dnia 2026r.

§ 4

OŚWIADCZENIA WYKONAWCY

Wykonawca oświadcza, że dla każdego serwisu sprzętu medycznego:

- 1) dysponuje określonym przez wytwórcę zapleczem technicznym, oryginalnymi częściami zamiennymi,
- 2) posiada określone przez wytwórcę instrukcje serwisowe sprzętu medycznego sporządzone w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności;

§ 5

ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY W ZAKRESIE PRZEGLĄDÓW OKRESOWYCH

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania przeglądów technicznych (planowanych czynności konserwacyjnych), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikającymi ze specyfiki użytkowanego sprzętu medycznego zgodnie ze szczegółowym opisem przedmiotu zamówienia zawartym w **załączniku nr 2 do umowy**.
2. Wykonawca zobowiązuje się w terminie 7 dni od podpisania umowy, do przedłożenia Zamawiającemu celem jego zatwierdzenia Zamawiającemu harmonogramu przeglądów technicznych przedmiotowych urządzeń.
3. Wykonawca powiadomi Zamawiającego z minimum tygodniowym wyprzedzeniem o planowanych czynnościach serwisowych.
4. Usługi wykonywania przeglądów technicznych realizowane będą bez dodatkowego wezwania ze strony Zamawiającego na podstawie opracowanego przez Wykonawcę harmonogramu przeglądów technicznych aparatury. Wykonawca jest zobowiązany prowadzić w siedzibie Zamawiającego dokumentację, określającą terminy działań serwisowych wynikających z zaleceń producenta.
5. W przypadku konieczności transportu sprzętu medycznego do siedziby serwisu technicznego Wykonawcy, koszt transportu pokrywa Wykonawca.

§ 6

ZOBOWIĄZANIA WYKONAWCY W ZAKRESIE NAPRAW

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania napraw sprzętu medycznego wyłącznie na pisemne zlecenie Zamawiającego.
2. Wykonawca zobowiązuje się do przygotowania w terminie do 2 dni roboczych, od daty otrzymania wniosku od Zamawiającego oferty cenowej związanej z kosztami usunięcia zgłaszanej usterki lub naprawy sprzętu medycznego.
3. Wykonawca zobowiązuje się do ujęcia w ofercie cenowej wszystkich kosztów związanych z naprawą, w tym kosztów diagnostyki, dojazdu oraz robocizny.
4. Wykonawca zobowiązuje się do stosowania kosztów robocizny w oparciu o stawkę roboczogodziny wskazaną w ofercie – **Załącznik nr 1** do umowy.
5. Wykonanie naprawy musi być potwierdzone wpisem do karty technicznej aparatu, wystawieniem raportu serwisowego oraz przesłaniem kopii raportu wraz z fakturą za wykonane czynności. Wykonanie wszystkich wymienionych czynności jest podstawą do uznania wykonania naprawy.
6. W przypadku konieczności transportu sprzętu medycznego do siedziby serwisu technicznego Wykonawcy, koszt transportu pokrywa Wykonawca.
7. **Maksymalny termin wykonania naprawy wynosi: 72 godziny** liczone w dni robocze (od poniedziałku do piątku) **od daty akceptacji oferty**. Jeśli zachodzi konieczność sprowadzenia części od producenta **maksymalny termin wykonania naprawy wynosi: 7 dni** roboczych (od poniedziałku do piątku) **od daty przystąpienia do naprawy**.

§ 7

SPOSÓB ZGŁASZANIA NIEPRAWIDŁOWOŚCI WYMAGAJĄCYCH NAPRAWY

Wykonawca o konieczności dokonania napraw stwierdzonych podczas wykonywania czynności serwisowych (przeглядów okresowych) zawiadomi niezwłocznie o tym fakcie Zamawiającego (Sekcję Aparatury Medycznego, tel. 71 32 70 567 /569, e-mail).

§ 8

ZOBOWIĄZANIA I UPRAWNIENIA ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający zobowiązuje się do:

- 1) zapewnienia utrzymania urządzenia w czystości i wymaganych warunkach sanitarnych, a w szczególności czyszczenia i odkażania po kontakcie z krwią lub innymi potencjalnie zakaźnymi materiałami;
- 2) utrzymania warunków w pomieszczeniach użytkowania sprzętu medycznego w stanie właściwym dla ich prawidłowego funkcjonowania;
- 3) użytkowania sprzętu medycznego zgodnie z instrukcją obsługi producenta;
- 4) zapewnienia dostępu do sprzętu medycznego w celu realizacji usługi, o której mowa w §5 niniejszej umowy w godzinach ustalonych z Wykonawcą.
- 5) zlecenia wykonania napraw sprzętu medycznego lub z jej rezygnacji poprzez przekazanie Wykonawcy pisemnego zlecenia wykonania naprawy, na podstawie oferty cenowej Wykonawcy o której mowa w § 6 ust 2 umowy.

§ 9
WYNAGRODZENIE WYKONAWCY

1. Strony ustalają wartość przedmiotu umowy do kwoty:

..... **zł netto**
(słownie:),

..... **zł brutto**
(słownie:).

w tym:

przeglądy techniczne:

..... **zł netto**
(słownie:),

..... **zł brutto**
(słownie:).

naprawy:

..... **zł netto**
(słownie:),

..... **zł brutto**
(słownie:).

2. Wynagrodzenie o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu **w zakresie przeglądów technicznych** będzie płatne każdorazowo po wykonaniu czynności serwisowych. Wykonawca nie jest uprawniony do obciążenia Zamawiającego jakimikolwiek dodatkowymi kosztami w związku z wykonywaniem obowiązków umownych.
3. Wynagrodzenie o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu **w zakresie napraw** będzie płatne na podstawie **zlecenia Zamawiającego, o którym mowa w §8 pkt 5) umowy**. Wykonawca nie jest uprawniony do obciążenia Zamawiającego jakimikolwiek dodatkowymi kosztami w związku z wykonywaniem obowiązków umownych w zakresie naprawy sprzętu medycznego.
4. Wynagrodzenie określone w ust 2 i 3 wypłacane będzie każdorazowo na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę po wykonaniu czynności serwisowych lub naprawach.
5. Podstawą wystawienia faktury będzie każdorazowo protokół odbioru wykonanych czynności serwisowych i naprawy, zatwierdzony i podpisany przez dysponenta sprzętu objętego niniejszą umową oraz osobę wskazaną w § 11 ust 2 pkt 1).
6. W cenie usługi serwisu technicznego zostały wliczone koszty dojazdu do siedziby Zamawiającego Inżyniera Serwisowego.
7. Podatek VAT został doliczony do ceny netto zgodnie z obowiązującymi przepisami o podatkach.
8. Faktura może być wystawiana i przesyłana do Zamawiającego w formie papierowej, PDF lub elektronicznej w ramach wysyłania ustrukturyzowanych faktur elektronicznych do Zamawiającego zgodnie z postanowieniami ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2020 r. poz. 1666 ze zm.).
9. Zamawiający wymaga przesyłanie faktur na adres mailowy kancelaria@wssk.wroc.pl .
10. Zamawiający używa platformy elektronicznego fakturowania prowadzonej przez brokera Infinite. Faktury powinny być wystawiane na numer **PEPPOL GLN 5907713301323**.
11. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty wynagrodzenia Wykonawcy w terminie do **60 dni** od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury. Wynagrodzenie będzie płatne przelewem, na rachunek bankowy Wykonawcy o numerze [.....] prowadzone przez [.....], znajdujący się w elektronicznym wykazie podatników VAT na tzw. „białej liście podatników VAT”, dostępnym w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Finansów – Krajowej Administracji Skarbowej.
12. W przypadku gdy na moment realizacji płatności rachunek bankowy Wykonawcy wskazany na fakturze zgodnie z ust. 11 niniejszego paragrafu nie będzie znajdował się w elektronicznym wykazie podatników VAT na tzw. „białej liście podatników VAT”, dostępnym w Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Finansów – Krajowej Administracji Skarbowej, Zamawiający będzie uprawniony do wstrzymania regulowania płatności do Wykonawcy
13. Za termin zapłaty uważa się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

14. Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia faktury w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami ustawy z dnia 11.03.2004 o podatku od towarów i usług (Dz.U. 2024 poz. 361) ze szczególnym uwzględnieniem przepisów dotyczących mechanizmów podzielonej płatności, pod rygorem wstrzymania się przez Zamawiającego z zapłatą wynagrodzenia do czasu wystawienia faktury w sposób prawidłowy. W wypadku wstrzymania się z płatnością z przyczyn opisanych powyżej Wykonawcy nie będą przysługiwały odsetki za opóźnienie w płatności. Za wszelkie szkody powstałe w związku z naruszeniem zapisów niniejszego ustępu odpowiada w pełnej wysokości Wykonawcy.
15. Zamawiający upoważnia Wykonawcę do wystawiania faktury VAT bez podpisu Zamawiającego.
16. Wykonawca gwarantuje stałe i niezmiennie ceny przez okres trwania umowy z zastrzeżeniem postanowień określonych w § 14 ust. 3 pkt 1), 2), 3), 4) i ust. 8 umowy.

§ 10

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zobowiązuje się zapłacić Zamawiającemu następujące kary umowne:
 - 1) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto zadania, od której części odstąpiono,
 - 2) w wysokości 0,5 % za każdy dzień zwłoki wartości umowy brutto zadania w przypadku przekroczenia terminu kolejnego przeglądu określonego w harmonogramie przeglądów technicznych sprzętu;
2. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy karę umowną w przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z winy Zamawiającego w wysokości 10% wynagrodzenia umownego brutto zadania, od której części odstąpiono.
3. Zamawiający może dochodzić odszkodowania przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
4. Zapłata kar umownych naliczonych zgodnie z ust. 1 niniejszego paragrafu zostanie potrącona z wystawionych faktur na co Wykonawca wyraża zgodę.
5. Maksymalna wysokość nałożonych kar umownych nie może przekroczyć **20%** wartości umowy brutto.

§ 11

OSOBY UPRAWNIONE DO KONTAKTÓW

1. Zamawiający do nadzoru nad realizacją umowy wyznacza Kierownika Działu Gospodarki Nieruchomościami i Utrzymania Ruchu
2. Strony wyznaczają niżej wymienione osoby do wzajemnego kontaktowania się przy realizacji przedmiotu umowy:
 - 1) ze strony Zamawiającego –
 - 2) ze strony Wykonawcy –
3. Lista osób upoważnionych do świadczenia usług serwisowych przez Wykonawcę zostanie przekazana Zamawiającemu niezwłocznie po podpisaniu umowy.

§ 12

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach, po uprzednim pisemnym powiadomieniu Wykonawcy. W takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający dopuszcza zmiany umowy w przypadku zmniejszenia ilości urządzeń objętych przedmiotową usługą w związku z wycofaniem danego aparatu z eksploatacji. W takim przypadku wartość umowy ulegnie zmniejszeniu proporcjonalnie do pozostałej do wykonania wartości usługi skalkulowanej dla danego aparatu.

§ 13

GWARANCJA

1. Jeżeli Wykonawca dokonuje naprawy, to **udzieli gwarancji na usługę na okres miesięcy** od dnia wykonania naprawy, a na wymienione części zamienne i materiały na okres nie krótszy niż 6 miesięcy. W ramach gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji.
2. Gwarancją na naprawę nie są objęte:
 - 1) uszkodzenia i wady dostarczanych części wynikłe na skutek:

- a) eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich,
 - b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby,
- 2) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, zalanie),
 - 3) materiały eksploatacyjne.

Okres trwania rękojmi z tytułu wad fizycznych wymienionych części zamiennych i materiałów jest tożsamy z okresem udzielonej na nie gwarancji.

3. W przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Zamawiający powiadamia o tym fakcie Wykonawcę i wyznacza termin ich usunięcia.
4. W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu przyczyny, o której mowa w zdaniu pierwszym, Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.
5. W sprawach nieuregulowanych umową, do gwarancji stosuje się przepisy art. 577 i następnych Kodeksu Cywilnego.
6. Do odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi stosuje się przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 14

ZMIANY UMOWY

1. Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu stron w przypadkach przewidzianych w niniejszej umowie lub po spełnieniu przesłanek przewidzianych w ustawie Prawo zamówień publicznych.
2. Niedopuszczalna jest, pod rygorem nieważności, taka zmiana niniejszej umowy oraz wprowadzenie do niej takich postanowień, które byłyby niekorzystne dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Wykonawcy chyba, że zachodzi jedna z przesłanek, o których mowa w art. 455 ustawy Prawo zamówień publicznych.
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w formie aneksu do umowy w przypadku:
 - 1) zmiany stawki podatku VAT i podatku akcyzowego,
 - 2) zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonych na podstawie art. 2 ust. 3-5 ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, po upływie roku trwania umowy na uargumentowany wniosek Wykonawcy,
 - 3) zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, po upływie roku trwania umowy na uargumentowany wniosek Wykonawcy,
 - 4) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych, - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę.
4. Wykonawca winien wystąpić z wnioskiem dotyczącym zmiany, o której mowa w ust. 3 pkt 2), 3) i 4) niniejszego paragrafu w terminie nie 30 dni od dnia obowiązywania tych przepisów.
5. W wypadku zmiany, o której mowa w ust. 3 pkt 1) wartość netto wynagrodzenia Wykonawcy nie zmienia się, a określona w aneksie wartość brutto wynagrodzenia zostanie wyliczona na podstawie nowej stawki podatku VAT.
6. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 3 pkt 2) wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o wartość wzrostu całkowitego kosztu wynagrodzenia Wykonawcy wynikającą ze zwiększenia wynagrodzeń osób bezpośrednio wykonujących zamówienie do wysokości zmienionego minimalnego

wynagrodzenia, z uwzględnieniem wszystkich obciążeń publicznoprawnych od kwoty wzrostu minimalnego wynagrodzenia.

7. W przypadku zmiany, o którym mowa w ust. 3 pkt 3) wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o wartość wzrostu całkowitego kosztu wynagrodzenia Wykonawcy, jaką będzie on zobowiązany dodatkowo ponieść w celu uwzględnienia tej zmiany, przy zachowaniu dotychczasowej kwoty netto wynagrodzenia osób bezpośrednio wykonujących zamówienie na rzecz Zamawiającego.
8. Ustala się następujące zasady wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia:
 - 1) poziom zmiany ceny kosztów uprawniający strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia ustala się w następujący sposób: materiały lub koszty dostawy muszą wzrosnąć lub obniżyć się o 10% w skali 3 miesięcy;
 - 2) w przypadku zmiany cen materiałów niezbędnych do realizacji umowy o 10% w skali jednego roku kalendarzowego, ustalonej na podstawie średniorocznych wskaźników cen towarów i usług konsumpcyjnych ogłaszanego przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w Monitorze Polskim, Strony dokonają odpowiednio zwiększenia lub zmniejszenia wynagrodzenia Wykonawcy. Zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić po upływie sześciu miesięcy trwania umowy. Zmiana wynagrodzenia Wykonawcy, nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia Wykonawcy zawartego w ofercie;
 - 3) początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia to data zawarcia umowy lub jeżeli umowa została zawarta po upływie 180 dni od dnia upływu terminu składania ofert, początkowym terminem ustalenia zmiany wynagrodzenia jest dzień otwarcia ofert;
 - 4) zmiana wynagrodzenia dokonana zostanie w następujący sposób:
 - przez wskazanie podstawy, w szczególności wykazu rodzajów materiałów lub kosztów, w przypadku których zmiana ceny uprawnia strony umowy do żądania zmiany wynagrodzenia;
 - przez określenie procentowego wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia
 - zmiana wynagrodzenia Wykonawcy może nastąpić po przedstawieniu Zamawiającemu szczegółowego procentowego wpływu zmiany ceny materiałów lub kosztów na koszt wykonania zamówienia i nie może nastąpić wcześniej niż przed upływem 3 miesięcy od daty zawarcia umowy lub jeżeli umowa została zawarta po upływie 180 dni od terminu składania ofert po upływie 3 miesięcy od dnia otwarcia ofert;
 - 5) maksymalna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Zamawiający w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia wynosi 5% ceny ofertowej Wykonawcy.
9. Zawarcie aneksu do umowy nastąpi nie później niż w terminie 10 dni roboczych od dnia zatwierdzenia przez Zamawiającego wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
10. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w przypadku zmiany danych firmy Wykonawcy lub Zamawiającego (np. adresu, nazwy, nr rachunku bankowego) w przypadku m.in. przejęć, przekształceń, zmiany siedziby,

§ 15

ROZWIĄZANIE UMOWY

1. W przypadku wystąpienia rażących uchybień ze strony Wykonawcy w zakresie realizacji umowy, Zamawiający może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym.
2. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie w drodze porozumienia Stron.
3. Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem 1 miesięcznego terminu wypowiedzenia, w przypadku gdy Wykonawca nie wykonuje lub niewłaściwie wykonuje obowiązki wynikające z niniejszej Umowy.

§ 16

PRZENIESIENIE PRAW UMOWY

Wykonawca nie może przenieść praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na stronę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody podmiotu tworzącego.

§ 17

PRZEPISY

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową obowiązują przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu cywilnego.

§ 18

RODO

1. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - 1) zachowania w tajemnicy wszelkich informacji/ danych otrzymanych i uzyskanych w związku z wykonywaniem przedmiotu niniejszej umowy oraz do wykorzystywania przedmiotowych informacji/ danych jedynie w celach wskazanych w niniejszej umowie,
 - 2) przekazywania, ujawniania oraz wykorzystywania informacji/ danych otrzymanych przez Wykonawcę od Zamawiającego, związanych z wykonywaniem przedmiotu umowy tylko wobec podmiotów uprawnionych na podstawie przepisów obowiązującego prawa i w zakresie określonym umową,
 - 3) podejmowania wszelkich kroków i działań w celu zapewnienia, że żadna z osób personelu Wykonawcy, która podczas wykonywania przedmiotu umowy u Zamawiającego, wejdzie w posiadanie informacji/ danych (w szczególności danych osobowych) nie ujawni stronom trzecim, ich źródła, zarówno w całości, jak i w części, a także nie sporządzi kopii, ani w jakikolwiek inny sposób informacji tych i danych osobowych nie powieli,
 - 4) zachowania w tajemnicy sposobów zabezpieczenia danych osobowych,
 - 5) podejmowania wszelkich kroków i działań w celu zapewnienia, że w sytuacji gdy podczas wykonywania przedmiotu umowy u Zamawiającego, personel Wykonawcy wejdzie w posiadanie informacji/ danych (w szczególności danych osobowych), dokumentów bądź innych nośników z informacjami/ danymi, w odpowiedni sposób je zabezpieczy i niezwłocznie powiadomi (przekaze) zabezpieczone informacje/ dane, dokumenty bądź nośniki administratorowi danej instytucji, przełożonemu, bądź Inspektorowi Ochrony Danych Osobowych Zamawiającego,
 - 6) zgłaszania sytuacji (incydentów) naruszenia zasad ochrony danych osobowych administratorowi danej instytucji, bądź Inspektorowi Ochrony Danych Osobowych Zamawiającego,
 - 7) zapoznania personelu Wykonawcy z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w szczególności 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) (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 4 maja 2016 r. L 119/1),
2. Wykonawca przyjmuje do wiadomości, iż postępowanie sprzeczne ze zobowiązaniami wskazanymi w ust. 1 pkt 1) - 7) niniejszego paragrafu, może być uznane przez Zamawiającego za naruszenie przepisów ogólnego Rozporządzenia o ochronie danych UE z dnia 27 kwietnia 2016 r.

§ 19

ZMIANY

Wszystkie zmiany bądź uzupełnienia umowy będą wymagały formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 20

SPORY

Wszelkie spory mogące wyniknąć przy realizacji niniejszej umowy strony poddają pod rozstrzygnięcie właściwego rzeczowo sądu we Wrocławiu.

§ 21

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załączniki:

Załącznik nr 1 – Oferta

Załącznik nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia

Załącznik nr 3 - Zestawienie sprzętu medycznego podlegającego usłudze serwisu technicznego

Załącznik nr 4 - Zestawienie sprzętu medycznego podlegającego usłudze naprawy

STANDARDOWY FORMULARZ JEDNOLITEGO EUROPEJSKIEGO DOKUMENTU
ZAMÓWIENIA

Część I: Informacje dotyczące postępowania o udzielenie zamówienia oraz instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego

W przypadku postępowań o udzielenie zamówienia, w ramach których zaproszenie do ubiegania się o zamówienie opublikowano w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że do utworzenia i wypełnienia jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia wykorzystany zostanie elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia¹. Adres publikacyjny stosownego ogłoszenia² w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej:

Dz.U. UE S numer [], data [], strona [],

Numer ogłoszenia w Dz.U. S: [][][][]/S [][][]-[][][][][][][][][][]

Jeżeli nie opublikowano zaproszenia do ubiegania się o zamówienie w Dz.U., instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający muszą wypełnić informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia:

W przypadku gdy publikacja ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej nie jest wymagana, proszę podać inne informacje umożliwiające jednoznaczne zidentyfikowanie postępowania o udzielenie zamówienia (np. adres publikacyjny na poziomie krajowym): [....]

INFORMACJE NA TEMAT POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Informacje wymagane w części I zostaną automatycznie wyszukane, pod warunkiem że wyżej wymieniony elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia zostanie wykorzystany do utworzenia i wypełnienia tego dokumentu. W przeciwnym przypadku informacje te musi wypełnić wykonawca.

Tożsamość zamawiającego ³	Odpowiedź:
Nazwa:	Wojewódzki Szpital Specjalistyczny we Wrocławiu
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Przetarg nieograniczony
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	USŁUGA SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	Szp-241/ZP-046/2024

Wszystkie pozostałe informacje we wszystkich sekcjach jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia powinien wypełnić wykonawca.

¹ Służby Komisji udostępnią instytucjom zamawiającym, podmiotom zamawiającym, wykonawcom, dostawcom usług elektronicznych i innym zainteresowanym stronom bezpłatny elektroniczny serwis poświęcony jednolitemu europejskiemu dokumentowi zamówienia.

² W przypadku **instytucji zamawiających**: wstępne ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie albo ogłoszenie o zamówieniu.

W przypadku **podmiotów zamawiających**: okresowe ogłoszenie informacyjne wykorzystywane jako zaproszenie do ubiegania się o zamówienie, ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o istnieniu systemu kwalifikowania.

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt I.1 stosownego ogłoszenia. W przypadku wspólnego zamówienia proszę podać nazwy wszystkich uczestniczących zamawiających.

⁴ Zob. pkt II.1.1 i II.1.3 stosownego ogłoszenia.

⁵ Zob. pkt II.1.1 stosownego ogłoszenia.

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
Nazwa:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []
Adres pocztowy:	[.....]
Osoba lub osoby wyznaczone do kontaktów ⁶ : Telefon: Adres e-mail: Adres internetowy (adres www) (jeżeli dotyczy):	[.....] [.....] [.....] [.....]
Informacje ogólne:	Odpowiedź:
Czy wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem ⁷ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
<u>Jedynie w przypadku gdy zamówienie jest zastrzeżone⁸</u> ; czy wykonawca jest zakładem pracy chronionej, „przedsiębiorstwem społecznym” ⁹ lub czy będzie realizował zamówienie w ramach programów zatrudnienia chronionego? Jeżeli tak, jaki jest odpowiedni odsetek pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych? Jeżeli jest to wymagane, proszę określić, do której kategorii lub których kategorii pracowników niepełnosprawnych lub defaworyzowanych należą dani pracownicy.	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [...] [...]
Jeżeli dotyczy, czy wykonawca jest wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy
Jeżeli tak: Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych	

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

⁷ Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

⁸ Zob. ogłoszenie o zamówieniu, pkt III.1.5.

⁹ Tj. przedsiębiorstwem, którego głównym celem jest społeczna i zawodowa integracja osób niepełnosprawnych lub defaworyzowanych.

<p>fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli zaświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w rządowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji? Jeżeli nie: Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w sekcjach A, B, C lub D, w zależności od przypadku. WYŁĄCZNIE jeżeli jest to wymagane w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia:</p> <p>e) Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenie odnoszące się do płatności składek na ubezpieczenie społeczne i podatków lub przedstawić informacje, które umożliwią instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu uzyskanie tego zaświadczenia bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim? Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p> <p>c) [.....]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>e) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]</p>
<p>Rodzaj uczestnictwa:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca bierze udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia wspólnie z innymi wykonawcami¹¹?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę dopilnować, aby pozostali uczestnicy przedstawili odrębne jednolite europejskie dokumenty zamówienia.</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>a) Proszę wskazać rolę wykonawcy w grupie (lider, odpowiedzialny za określone zadania itd.):</p> <p>b) Proszę wskazać pozostałych wykonawców biorących wspólnie udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia:</p> <p>c) W stosownych przypadkach nazwa grupy biorącej udział:</p>	<p>a): [.....]</p> <p>b): [.....]</p> <p>c): [.....]</p>
<p>Części</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>W stosownych przypadkach wskazanie części</p>	<p>[]</p>

¹⁰ Dane referencyjne i klasyfikacja, o ile istnieją, są określone na zaświadczeniu.
¹¹ Zwłaszcza w ramach grupy, konsorcjum, spółki *joint venture* lub podobnego podmiotu.

zamówienia, w odniesieniu do której (których) wykonawca zamierza złożyć ofertę.	
---	--

B: INFORMACJE NA TEMAT PRZEDSTAWICIELI WYKONAWCY

W stosownych przypadkach proszę podać imię i nazwisko (imiona i nazwiska) oraz adres(-y) osoby (osób) upoważnionej(-ych) do reprezentowania wykonawcy na potrzeby niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia:

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

C: INFORMACJE NA TEMAT POLEGANIA NA ZDOLNOŚCI INNYCH PODMIOTÓW

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

Jeżeli tak, proszę przedstawić – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – odrębny formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia zawierający informacje wymagane w **niniejszej części sekcja A i B oraz w części III**, należycie wypełniony i podpisany przez dane podmioty.

Należy zauważyć, że dotyczy to również wszystkich pracowników technicznych lub służb technicznych, nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości, a w przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane – tych, do których wykonawca będzie mógł się zwrócić o wykonanie robót budowlanych.

O ile ma to znaczenie dla określonych zdolności, na których polega wykonawca, proszę dołączyć – dla każdego z podmiotów, których to dotyczy – informacje wymagane w częściach IV i V¹².

D: INFORMACJE DOTYCZĄCE PODWYKONAWCÓW, NA KTÓRYCH ZDOLNOŚCI WYKONAWCA NIE POLEGA

(Sekcja, którą należy wypełnić jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wprost tego zażąda.)

Podwykonawstwo:	Odpowiedź:
Czy wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak i o ile jest to wiadome , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców: [...]

¹²

Np. dla służb technicznych zaangażowanych w kontrolę jakości: część IV, sekcja C, pkt 3.

Jeżeli instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wyraźnie żąda przedstawienia tych informacji oprócz informacji wymaganych w niniejszej sekcji, proszę przedstawić – dla każdego podwykonawcy (każdej kategorii podwykonawców), których to dotyczy – informacje wymagane w niniejszej części sekcja A i B oraz w części III.

Część III: Podstawy wykluczenia

A: PODSTAWY ZWIĄZANE Z WYROKAMI SKAZUJĄCYMI ZA PRZESTĘPSTWO

W art. 57 ust. 1 dyrektywy 2014/24/UE określono następujące powody wykluczenia:

1. udział w **organizacji przestępczej**¹³;
2. **korupcja**¹⁴;
3. **nadużycie finansowe**¹⁵;
4. **przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną**¹⁶
5. **pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu**¹⁷
6. **praca dzieci i inne formy handlu ludźmi**¹⁸.

Podstawy związane z wyrokami skazującymi za przestępstwo na podstawie przepisów krajowych stanowiących wdrożenie podstaw określonych w art. 57 ust. 1 wspomnianej dyrektywy:	Odpowiedź:
Czy w stosunku do samego wykonawcy bądź jakiegokolwiek osoby będącej członkiem organów administracyjnych, zarządzających lub nadzorczych wykonawcy, lub posiadającej w przedsiębiorstwie wykonawcy uprawnienia do reprezentowania, uprawnienia decyzyjne lub kontrolne, wydany został prawomocny wyrok z jednego z wyżej wymienionych powodów, orzeczeniem sprzed najwyżej pięciu lat lub w którym okres wykluczenia określony bezpośrednio w wyroku nadal obowiązuje?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ¹⁹
Jeżeli tak, proszę podać ²⁰ : a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania; b) wskazać, kto został skazany []; c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:	a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): [] b) [.....] c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y),

¹³ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 decyzji ramowej Rady 2008/841/WSiSW z dnia 24 października 2008 r. w sprawie zwalczania przestępczości zorganizowanej (Dz.U. L 300 z 11.11.2008, s. 42).

¹⁴ Zgodnie z definicją zawartą w art. 3 Konwencji w sprawie zwalczania korupcji urzędników Wspólnot Europejskich i urzędników państw członkowskich Unii Europejskiej (Dz.U. C 195 z 25.6.1997, s. 1) i w art. 2 ust. 1 decyzji ramowej Rady 2003/568/WSiSW z dnia 22 lipca 2003 r. w sprawie zwalczania korupcji w sektorze prywatnym (Dz.U. L 192 z 31.7.2003, s. 54). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również korupcję zdefiniowaną w prawie krajowym instytucji zamawiającej (podmiotu zamawiającego) lub wykonawcy.

¹⁵ W rozumieniu art. 1 Konwencji w sprawie ochrony interesów finansowych Wspólnot Europejskich (Dz.U. C 316 z 27.11.1995, s. 48).

¹⁶ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 i 3 decyzji ramowej Rady z dnia 13 czerwca 2002 r. w sprawie zwalczania terroryzmu (Dz.U. L 164 z 22.6.2002, s. 3). Ta podstawa wykluczenia obejmuje również podżeganie do popełnienia przestępstwa, pomocnictwo, współsprawstwo lub usiłowanie popełnienia przestępstwa, o których mowa w art. 4 tejże decyzji ramowej.

¹⁷ Zgodnie z definicją zawartą w art. 1 dyrektywy 2005/60/WE Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 26 października 2005 r. w sprawie przeciwdziałania korzystaniu z systemu finansowego w celu prania pieniędzy oraz finansowania terroryzmu (Dz.U. L 309 z 25.11.2005, s. 15).

¹⁸ Zgodnie z definicją zawartą w art. 2 dyrektywy Parlamentu Europejskiego i Rady 2011/36/UE z dnia 5 kwietnia 2011 r. w sprawie zapobiegania handlowi ludźmi i zwalczania tego procederu oraz ochrony ofiar, zastępującej decyzję ramową Rady 2002/629/WSiSW (Dz.U. L 101 z 15.4.2011, s. 1).

¹⁹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

	którego(-ych) to dotyczy. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....] ²¹
W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia ²² („samooczyszczenie”)?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki ²³ :	[.....]

B: PODSTAWY ZWIĄZANE Z PŁATNOŚCIĄ PODATKÓW LUB SKŁADEK NA UBEZPIECZENIE SPOŁECZNE

Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:	Odpowiedź:	
Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne , zarówno w państwie, w którym ma siedzibę, jak i w państwie członkowskim instytucji zamawiającej lub podmiotu zamawiającego, jeżeli jest ono inne niż państwo siedziby?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie	
	Podatki	Składki na ubezpieczenia społeczne
Jeżeli nie , proszę wskazać: a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy; b) jakiej kwoty to dotyczy? c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków: 1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej: – Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca? – Proszę podać datę wyroku lub decyzji. – W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona , długość okresu wykluczenia: 2) w inny sposób ? Proszę sprecyzować, w jaki: d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]	a) [.....] b) [.....] c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] c2) [...]
Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest	(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): ²⁴	

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²² Zgodnie z przepisami krajowymi wdrażającymi art. 57 ust. 6 dyrektywy 2014/24/UE.

²³ Uwzględniając charakter popełnionych przestępstw (jednorazowe, powtarzające się, systematyczne itd.), objaśnienie powinno wykazywać stosowność przedsięwziętych środków.

dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

[.....][.....][.....]

C: PODSTAWY ZWIĄZANE Z NIEWYPŁACALNOŚCIĄ, KONFLIKTEM INTERESÓW LUB WYKROCZENIAMI ZAWODOWYMI²⁵

Należy zauważyć, że do celów niniejszego zamówienia niektóre z poniższych podstaw wykluczenia mogą być zdefiniowane bardziej precyzyjnie w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia. Tak więc prawo krajowe może na przykład stanowić, że pojęcie „poważnego wykroczenia zawodowego” może obejmować kilka różnych postaci zachowania stanowiącego wykroczenie.

Informacje dotyczące ewentualnej niewypłacalności, konfliktu interesów lub wykroczeń zawodowych	Odpowiedź:
Czy wykonawca, wedle własnej wiedzy, naruszył swoje obowiązki w dziedzinie prawa środowiska, prawa socjalnego i prawa pracy ²⁶ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia („samooczyszczenie”)? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak , proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]
Czy wykonawca znajduje się w jednej z następujących sytuacji: a) zbankrutował; lub b) prowadzone jest wobec niego postępowanie upadłościowe lub likwidacyjne; lub c) zawarł układ z wierzycielami; lub d) znajduje się w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w krajowych przepisach ustawowych i wykonawczych ²⁷ ; lub e) jego aktywami zarządza likwidator lub sąd; lub f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona? Jeżeli tak: – Proszę podać szczegółowe informacje: – Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej ²⁸ . Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie – [.....] – [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego ²⁹ ?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

²⁴ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²⁵ Zob. art. 57 ust. 4 dyrektywy 2014/24/WE.

²⁶ O których mowa, do celów niniejszego zamówienia, w prawie krajowym, w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia bądź w art. 18 ust. 2 dyrektywy 2014/24/UE.

²⁷ Zob. przepisy krajowe, stosowne ogłoszenie lub dokumenty zamówienia.

²⁸ Nie trzeba podawać tych informacji, jeżeli wykluczenie wykonawców w jednym z przypadków wymienionych w lit. a)–f) stało się obowiązkowe na mocy obowiązującego prawa krajowego bez żadnej możliwości odstępstwa w sytuacji, gdy wykonawcy są pomimo to w stanie zrealizować zamówienie.

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

<p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p>{.....}</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: {.....}</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: {.....}</p>
<p>Czy wykonawca wie o jakimkolwiek konflikcie interesów³⁰ spowodowanym jego udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p>
<p>Czy wykonawca lub przedsiębiorstwo związane z wykonawcą doradzał(-o) instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu bądź był(-o) w inny sposób zaangażowany(-e) w przygotowanie postępowania o udzielenie zamówienia? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p>
<p>Czy wykonawca znajdował się w sytuacji, w której wcześniejsza umowa w sprawie zamówienia publicznego, wcześniejsza umowa z podmiotem zamawiającym lub wcześniejsza umowa w sprawie koncesji została rozwiązana przed czasem, lub w której nałożone zostało odszkodowanie bądź inne porównywalne sankcje w związku z tą wcześniejszą umową? Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p> <p>Jeżeli tak, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu samoczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: {.....}</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: a) nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji; b) nie zataił tych informacji; c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

³⁰

Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

D: INNE PODSTAWY WYKLUCZENIA, KTÓRE MOGĄ BYĆ PRZEWIDZIANE W PRZEPISACH KRAJOWYCH PAŃSTWA CZŁONKOWSKIEGO INSTYTUCJI ZAMAWIAJĄCEJ LUB PODMIOTU ZAMAWIAJĄCEGO

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

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja α lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:

α : OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI

Wykonawca powinien wypełnić to pole jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wskazały w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu, że wykonawca może ograniczyć się do wypełnienia sekcji α w części IV i nie musi wypełniać żadnej z pozostałych sekcji w części IV:

Spełnienie wszystkich wymaganych kryteriów kwalifikacji	Odpowiedź
Spełnia wymagane kryteria kwalifikacji:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

A: KOMPETENCJE

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Kompetencje	Odpowiedź
1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy ³² : Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	[...] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]
2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

³² Zgodnie z opisem w załączniku XI do dyrektywy 2014/24/UE; wykonawcy z niektórych państw członkowskich mogą być zobowiązani do spełnienia innych wymogów określonych w tym załączniku.

<p>organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy?</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
--	---

B: SYTUACJA EKONOMICZNA I FINANSOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Sytuacja ekonomiczna i finansowa	Odpowiedź:
<p>1a) Jego („ogólny”) roczny obrót w ciągu określonej liczby lat obrotowych wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>1b) Jego średni roczny obrót w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³³ (-):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>2a) Jego roczny („specyficzny”) obrot w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>3) W przypadku gdy informacje dotyczące obrotu (ogólnego lub specyficznego) nie są dostępne za cały wymagany okres, proszę podać datę założenia przedsiębiorstwa wykonawcy lub rozpoczęcia działalności przez wykonawcę:</p>	<p>[.....]</p>
<p>4) W odniesieniu do wskaźników finansowych³⁵ określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia wykonawca oświadcza, że aktualna(e) wartość(ci) wymaganego(ych) wskaźnika(ów) jest (są) następująca(e):</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(określenie wymaganego wskaźnika — stosunek X do Y³⁶ — oraz wartość): [.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na</p>	<p>[.....] [...] waluta</p>

³³ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

³⁵ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁶ Np. stosunek aktywów do zobowiązań.

³⁷ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

następującą kwotę: Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:	{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}
6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych , które mogły zostać określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia, wykonawca oświadcza, że jeżeli odnośna dokumentacja, która mogła zostać określona w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}

C: ZDOLNOŚĆ TECHNICZNA I ZAWODOWA

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają danych kryteriów kwalifikacji w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Zdolność techniczna i zawodowa	Odpowiedź:								
1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane : W okresie odniesienia ³⁸ wykonawca wykonał następujące roboty budowlane określonego rodzaju : Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca zadowalającego wykonania i rezultatu w odniesieniu do najważniejszych robót budowlanych jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] {adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]}								
1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi : W okresie odniesienia ³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju . Przy sporządzaniu wykazu proszę podać kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] <table border="1"> <thead> <tr> <th>Opis</th> <th>Kwoty</th> <th>Daty</th> <th>Odbiorcy</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy				
Opis	Kwoty	Daty	Odbiorcy						
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych⁴¹, w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	{.....} {.....}								
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości, a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	{.....}								

³⁸ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do pięciu lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** pięciu lat.

³⁹ Instytucje zamawiające mogą **wymagać**, aby okres ten wynosił do trzech lat, i **dopuszczać** legitymowanie się doświadczeniem sprzed **ponad** trzech lat.

⁴⁰ Innymi słowy, należy wymienić **wszystkich** odbiorców, a wykaz powinien obejmować zarówno klientów publicznych, jak i prywatnych w odniesieniu do przedmiotowych dostaw lub usług.

⁴¹ W przypadku pracowników technicznych lub służb technicznych nienależących bezpośrednio do przedsiębiorstwa danego wykonawcy, lecz na których zdolności wykonawca ten polega, jak określono w części II sekcja C, należy wypełnić odrębne formularze jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia.

4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	{.....}
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie
6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się: a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): b) jego kadra kierownicza:	a) {.....} b) {.....}
7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego :	{.....}
8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące	Rok, średnie roczne zatrudnienie: {.....}, {.....} {.....}, {.....} {.....}, {.....} Rok, liczebność kadry kierowniczej: {.....}, {.....} {.....}, {.....} {.....}, {.....}
9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:	{.....}
10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom ⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:	{.....}
11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy : Wykonawca dostarczy wymagane próbki, opisy lub fotografie produktów, które mają być dostarczone i którym nie musi towarzyszyć świadectwo autentyczności. Wykonawca oświadcza ponadto, że w stosownych przypadkach przedstawi wymagane świadectwa autentyczności. Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}
12) W odniesieniu do zamówień publicznych na	

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

⁴³ Należy zauważyć, że jeżeli wykonawca **postanowił** zlecić podwykonawcom realizację części zamówienia **oraz** polega na zdolności podwykonawców na potrzeby realizacji tej części, to należy wypełnić odrębny jednolity europejski dokument zamówienia dla tych podwykonawców (zob. powyżej, część II sekcja C).

<p>dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{...}</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}</p>
--	--

D: SYSTEMY ZAPEWNIANIA JAKOŚCI I NORMY ZARZĄDZANIA ŚRODOWISKOWEGO

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający wymagają systemów zapewniania jakości lub norm zarządzania środowiskowego w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu.

Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego	Odpowiedź:
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymaganych norm zapewniania jakości, w tym w zakresie dostępności dla osób niepełnosprawnych? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemu zapewniania jakości mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{.....}{.....}</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}</p>
<p>Czy wykonawca będzie w stanie przedstawić zaświadczenia sporządzone przez niezależne jednostki, poświadczające spełnienie przez wykonawcę wymogów określonych systemów lub norm zarządzania środowiskowego? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i określić, jakie inne środki dowodowe dotyczące systemów lub norm zarządzania środowiskowego mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>{.....}{.....}</p> <p>{adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): {.....}{.....}{.....}</p>

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określili obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów, którzy zostaną zaproszeni do złożenia ofert lub prowadzenia dialogu. Te informacje, którym mogą towarzyszyć wymogi dotyczące (rodzajów) zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów, które ewentualnie należy przedstawić, określono w stosownym ogłoszeniu lub w dokumentach zamówienia, o których mowa w ogłoszeniu. Dotyczy jedynie procedury ograniczonej, procedury konkurencyjnej z negocjacjami, dialogu konkurencyjnego i partnerstwa innowacyjnego:

Wykonawca oświadcza, że:

Ograniczanie liczby kandydatów	Odpowiedź:
--------------------------------	------------

<p>W następujący sposób spełnia obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria lub zasady, które mają być stosowane w celu ograniczenia liczby kandydatów:</p> <p>W przypadku gdy wymagane są określone zaświadczenia lub inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, proszę wskazać dla każdego z nich, czy wykonawca posiada wymagane dokumenty: Jeżeli niektóre z tych zaświadczeń lub rodzajów dowodów w formie dokumentów są dostępne w postaci elektronicznej⁴⁴, proszę wskazać dla każdego z nich:</p>	<p>[.....]</p> <p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie⁴⁵</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]⁴⁶</p>
---	---

Część VI: Oświadczenia końcowe

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że informacje podane powyżej w częściach II–V są dokładne i prawdziwe oraz że zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia w błąd.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie oświadcza(-ją), że jest (są) w stanie, na żądanie i bez zwłoki, przedstawić zaświadczenia i inne rodzaje dowodów w formie dokumentów, z wyjątkiem przypadków, w których:

a) instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający ma możliwość uzyskania odpowiednich dokumentów potwierdzających bezpośrednio za pomocą bezpłatnej krajowej bazy danych w dowolnym państwie członkowskim⁴⁷, lub

b) najpóźniej od dnia 18 kwietnia 2018 r.⁴⁸, instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający już posiada odpowiednią dokumentację.

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskał(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), których to dotyczy] niniejszego jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, na potrzeby [określić postępowanie o udzielenie zamówienia: (skrótowy opis, adres publikacyjny w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej, numer referencyjny)].

Data, miejscowość oraz – jeżeli jest to wymagane lub konieczne – podpis(-y): [.....]

⁴⁴ Proszę jasno wskazać, do której z pozycji odnosi się odpowiedź.

⁴⁵ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁶ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

⁴⁷ Pod warunkiem że wykonawca przekazał niezbędne informacje (adres internetowy, dane wydającego urzędu lub organu, dokładne dane referencyjne dokumentacji) umożliwiające instytucji zamawiającej lub podmiotowi zamawiającemu tę czynność. W razie potrzeby musi temu towarzyszyć odpowiednia zgoda na uzyskanie takiego dostępu.

⁴⁸ W zależności od wdrożenia w danym kraju artykułu 59 ust. 5 akapit drugi dyrektywy 2014/24/UE.

OŚWIADCZENIE PODMIOTU UDOSTĘPNIAJĄCEGO ZASOBY SKŁADANE NA PODSTAWIE ART. 125 UST. 1 UPZP	
Dane Podmiotu udostępniającego zasoby	
Nazwa i adres Wykonawcy <i>(Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)</i>	[.....]
Nazwa i adres Partnera/-ów <i>(w przypadku Konsorcjum)</i>	[.....]
w zależności od podmiotu: NIP/PESEL REGON:.....	[.....]
Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji pn.:	
USŁUGA SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW	
Oświadczenie Podmiotu Udostępniającego Zasoby dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania	
Oświadczam, że: nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.	
Oświadczam, że: nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4) ustawy Pzp.	
Oświadczam, że: nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art.7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.	
Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art.....ustawy Pzp <i>(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art.108 ust.1 pkt 1, 2, 5, 6 i/lub art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp i/lub art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022r Dz. U. z 2022 r. poz. 875)</i>	Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:
Oświadczenie Podmiotu Udostępniającego Zasoby o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu	

Oświadczam, że spełniam warunki udziału w postępowaniu określone przez zamawiającego w Rozdziale XVI. SWZ - WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

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.

Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji).....

Oświadczenie dotyczące podanych informacji

Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 Kodeksu karnego z dnia 6 czerwca 1997r. (Dz. U. z 2021 r. poz. 2345 ze zm.), że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.

.....
(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)

Niniejszy dokument należy opatrzyć zaufanym, osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Uwaga! Nanoszenie jakichkolwiek zmian w treści dokumentu po opatrzeniu w.w. podpisem może skutkować naruszeniem integralności podpisu, a w konsekwencji skutkować odrzuceniem oferty.

ZOBOWIĄZANIE, O KTÓRYM MOWA W ART. 118 UST. 3 USTAWY PZP do oddania do dyspozycji wykonawcy niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia pn.: USŁUGA SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW	
Nazwa(y) podmiotu(ów) udostępniającego zasoby	Adres(y) podmiotu(ów)
<input type="checkbox"/> KRS NR adres rejestru: https://ekrs.ms.gov.pl/	
<input type="checkbox"/> CEDIG NR NIP adres rejestru: https://prod.ceidg.gov.pl/	

Zobowiązuję się do oddania swoich zasobów przy wykonywaniu zamówienia będącego przedmiotem ww. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego do dyspozycji wykonawcy

..... (nazwa i adres wykonawcy, któremu udostępniane są zasoby)

Oświadczam, że:

1) udostępniam wykonawcy nasze zasoby w zakresie:

.....
.....

określenie zasobu – sytuacja finansowa lub ekonomiczna, zdolność techniczna i zawodowa (wiedza i doświadczenie), osoby (potencjał kadrowy)

obejmującym:

.....
.....

(należy podać informacje umożliwiające ocenę spełnienia warunków, określonych w SWZ, przez udostępniane zasoby)

- 2) sposób wykorzystania udostępnionych przeze mnie zasobów przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:
.....
.....
- 3) zakres i okres mojego udziału przy wykonywaniu zamówienia publicznego będzie następujący:
.....
.....
- 4) zrealizuję roboty/usługi, których dotyczą udostępniane przeze mnie zasoby, odnoszące się do warunków udziału dotyczących wykształcenia*, kwalifikacji zawodowych* lub doświadczenia*, na których polega wykonawca.
.....
.....

Jestem pouczony i świadomy odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń, wynikającej z art. 297 § 1 Kodeksu karnego.

**niepotrzebne skreślić*

.....
(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)

Niniejszy dokument należy opatrzyć zaufanym, osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Uwaga! Nanoszenie jakichkolwiek zmian w treści dokumentu po opatrzeniu w.w. podpisem może skutkować naruszeniem integralności podpisu, a w konsekwencji skutkować odrzuceniem oferty.

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY SKŁADANE NA PODSTAWIE na podstawie art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) 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 L 2022, Nr 111, str. 1) oraz 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

*(Wypełnia Wykonawca lub Pełnomocnik w przypadku Konsorcjum
albo upoważniona osoba przez Wykonawcę)*

Dane Wykonawcy	
Nazwa i adres Wykonawcy <i>(Pełnomocnika w przypadku Konsorcjum)</i>	[.....]
Nazwa i adres Partnera/-ów <i>(w przypadku Konsorcjum)</i>	[.....]
Dotyczy zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego pn.:	
USŁUGA SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW	
Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia z postępowania	
Oświadczam, że: nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k Rozporządzenia Rady (UE) 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 L 2022, Nr 111, str. 1) oraz 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	
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.	
Oświadczenie Wykonawcy dotyczące podwykonawcy	
Podwykonawstwo:	
Czy Wykonawca zamierza zlecić osobom trzecim podwykonawstwo jakiegokolwiek części zamówienia ?	[] Tak [] Nie <i>(jeżeli TAK , proszę podać wykaz proponowanych podwykonawców)</i>
Nazwa i adres	[.....]

	[.....]
Oświadczam, że: podwykonawcy, którzy będą uczestniczyć w realizacji przedmiotu zamówienia nie podlegają wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia	<input type="checkbox"/> Tak
Oświadczenie dotyczące podanych informacji	
<p>Oświadczam, świadom odpowiedzialności karnej z art. 297 Kodeksu karnego z dnia 6 czerwca 1997r. (Dz. U. z 2021 r. poz. 2345 ze zm.), że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji poważnego wprowadzenia Zamawiającego w błąd.</p> <p>....., dnia</p> <p style="text-align: right;">..... (Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania Wykonawcy)</p>	

Dotyczy wykonania USŁUGI SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW wchodzącej w skład:

Zadanie nr*)

WYKAZ OSÓB					
	Imię i nazwisko	Kwalifikacje zawodowe, uprawnienia certyfikaty; doświadczenie w latach (należy podać informacje określone w rozdziale VIII SWZ WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU)		Stanowisko, Zakres wykonywanych czynności	Informacja o podstawie do dysponowania osobą
1	2	3	4	5	6
1			od – do		
2			od – do		

Zamawiający nie dopuszcza możliwości łączenia przez jedną osobę kilku funkcji, o których mowa powyżej.

Zamawiający wymaga podania informacji dotyczących doświadczenia zawodowego osób, o których mowa w pkt. 1.4) ppkt. 4.1) SWZ, w formacie dat dziennych wraz ze wskazaniem charakteru doświadczenia zgodnego z warunkami określonymi w w/w punkcie. Jeżeli Wykonawca wskaże okres doświadczenia zawodowego bez podania dat dziennych (wyłącznie miesiąc i rok) Zamawiający pominię przy obliczaniu wymaganego okresu skrajne miesiące z danego okresu, z uwagi na brak możliwości ustalenia faktycznego okresu doświadczenia w tych miesiącach. Ta sama zasada obowiązywać będzie w przypadku wskazania przez Wykonawcę okresu doświadczenia zawodowego bez dat miesięcznych (wyłącznie „rok-rok”), wówczas Zamawiający pominię skrajne lata.

Okresy doświadczenia zawodowego należy liczyć przed dniem otwarcia ofert w niniejszym postępowaniu.

Dokumenty potwierdzające kwalifikacje zawodowe do okazania na wezwanie Zamawiającego.

W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców (konsorcjum) ww. warunek zostanie uznany przez zamawiającego za spełniony, jeżeli spełni go samodzielnie co najmniej jeden z wykonawców składających ofertę.

Niniejszy dokument należy opatrzyć zaufanym, osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Uwaga! Nanoszenie jakichkolwiek zmian w treści dokumentu po opatrzeniu w.w. podpisem może skutkować naruszeniem integralności podpisu, a w konsekwencji skutkować odrzuceniem oferty.

.....
nazwa (firma) i adres Wykonawcy

WYKAZ WYKONANYCH USŁUG

Dotyczy wykonania USŁUGI SERWISU TECHNICZNEGO RESPIRATORÓW, DIATERMII I ULTRASONOGRAFÓW wchodzącej w skład:

Zadanie nr*)

**) wpisać odpowiedni nr zadania*

Nazwa(y) wykonawcy(ów)	Adres(y) wykonawcy(ów)

Oświadczam(y), że wykonałem/wykonuję (wykonaliśmy/wykonujemy):

Nazwa i adres zamawiającego	Wartość zamówienia wykonanego przez wykonawcę ¹	Przedmiot oraz zakres zamówienia	Czas realizacji	
			początek (miesiąc rok)	koniec (miesiąc rok)
1	2	3	4	5

¹ W przypadku, gdy wykonawca wykonał w ramach jednego kontraktu/ umowy większy zakres prac, dla potrzeb niniejszego postępowania winien wyodrębnić zakres/rodzaj usług, o którym mowa powyżej i podać jego wartość.

Jeżeli wykonawca wykazuje doświadczenie nabyte w ramach kontraktu (zamówienia/umowy) realizowanego przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (konsorcjum), zamawiający nie dopuszcza by wykonawca polegał na doświadczeniu grupy wykonawców, której był członkiem, jeżeli faktycznie i konkretnie nie wykonywał wykazywanego zakresu prac.

Zamawiający zastrzega możliwość zwrócenia się do wykonawcy o wyjaśnienia w zakresie faktycznie i konkretnie wykonywanego zakresu prac oraz przedstawienia stosownych dowodów np. umowy konsorcjum, z której wynika zakres obowiązków czy wystawionych przez wykonawcę faktur.

Zamawiający wymaga podania informacji dotyczących doświadczenia zawodowego wykonawcy, o którym mowa w pkt. 1.4) ppkt. 4.2) SWZ, w formie dat dziennych wraz ze wskazaniem charakteru doświadczenia zgodnego z warunkami określonymi w w/w punkcie. Jeżeli Wykonawca wskaże okres doświadczenia zawodowego bez podania dat dziennych (wyłącznie miesiąc i rok) Zamawiający pominie przy obliczaniu wymaganego okresu skrajne miesiące z danego okresu, z uwagi na brak możliwości ustalenia faktycznego okresu doświadczenia w tych miesiącach. Ta sama zasada obowiązywać będzie w przypadku wskazania przez Wykonawcę okresu doświadczenia zawodowego bez dat miesięcznych (wyłącznie „rok-rok”), wówczas Zamawiający pominie skrajne lata.

Okresy doświadczenia zawodowego należy liczyć przed dniem otwarcia ofert w niniejszym postępowaniu

Załączam(y) dowody², określające czy ww. usługi zostały wykonane (a w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywane) należycie.

Jestem/jesteśmy pouczony/pouczeni i świadomy/i odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń, wynikającej z art. 297 § 1 Kodeksu karnego.

.....
(Imię i nazwisko osoby uprawnionej do reprezentowania
Wykonawcy)

Niniejszy dokument należy opatrzyć zaufanym, osobistym lub kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Uwaga! Nanoszenie jakichkolwiek zmian w treści dokumentu po opatrzeniu w.w. podpisem może skutkować naruszeniem integralności podpisu, a w konsekwencji skutkować odrzuceniem oferty.

² Dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty sporządzone przez podmiot, na rzecz którego dostawy lub usługi zostały wykonane, a w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych są wykonywane, a jeżeli wykonawca z przyczyn niezależnych od niego nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów - oświadczenie wykonawcy; w przypadku świadczeń powtarzających się lub ciągłych nadal wykonywanych referencje bądź inne dokumenty potwierdzające ich należyte wykonywanie powinny być wystawione w okresie ostatnich 3 miesięcy.

Opis czynności serwisowych

Zadanie nr 1 – Respiratory Shenzen
Zadanie nr 6 - Respiratory O-Two Medical
Zadanie nr 7 – Respiratory Nellcor

1. Przegląd techniczny ma być przeprowadzony wg zaleceń producenta. Jako przegląd techniczny rozumiemy przegląd urządzenia.
2. Cena usługi ma zawierać w sobie koszt przeglądu technicznego wraz z dojazdem oraz wymaganymi częściami zamiennymi.
3. Zamawiający wymaga od Wykonawcy:
 - posiadania zaplecza technicznego (posiadanie dostępu do oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych),
 - dysponowania osobami posiadającymi określoną wiedzę oraz umiejętności przy wykonywaniu procedury przeglądów technicznych,
 - dysponowania specjalistycznym sprzętem kontrolno-pomiarowym z ważnym certyfikatem legalizacji,
 - wykonania zalecanych przez producenta przeglądów technicznych, z częstotliwością wskazaną w postępowaniu, w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z harmonogramem przeglądów.
 - naprawy sprzętu w pełnym zakresie i bez względu na przyczynę powstania uszkodzenia przy użyciu oryginalnych podzespołów i części zamiennych zgodnie ze standardem producenta,
 - posiadania oprogramowania serwisowego oraz aktualnych kluczy/kodów serwisowych producenta,
 - wystawiania raportów serwisowych i opinii technicznych wraz z check listą Zamawiającego zawierające ocenę stanu technicznego i dostarczenie do Sekcji Aparatury Medycznej w formie papierowej lub elektronicznej. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do pozostawienia wymienionych części i podzespołów w siedzibie.**
 - dokonania wpisu do Karty Technicznej Aparatu, zawierającego datę wykonanej usługi, rodzaj wykonanej czynności, datę ważności przeglądu technicznego.
 - wystawienie raportu serwisowego i dostarczenie go do Sekcji Aparatury Medycznej.
4. Wykonanie przeglądów technicznych (planowane czynności konserwacyjne), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikają ze specyfiki użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności:
 - a) Kontrole wizualną:
 - ocenę stanu wizualnego
 - ocenę stanu przewodów
 - ocenę stanu uziemienia
 - ocenę stanu wyposażenia
 - b) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterekach,
 - c) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,
 - d) Czyszczenie podzespołów wewnętrznych urządzenia z kurzu i zabrudzeń
 - e) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta.
 - f) Wykonanie regulacji i kalibracji serwisowych
 - g) Wykonanie testów serwisowych
 - h) Wykonanie testów funkcjonalnych
 - i) Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
 - j) Wykonaniu kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
 - k) Inne czynności serwisowe wymagane przez producenta
 - l) Oznakowanie sprzętu naklejką z datą następnego przeglądu
 - m) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
 - n) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),

- o) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.

5. Dodatkowe warunki świadczenia usług:

- Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
- podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.
- do wymiany części w urządzeniach Wykonawca zobowiązany jest użyć fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych / akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych (*o ile dotyczy*). Zamawiający wymaga, aby wymieniane części zamienne / akcesoria i materiały eksploatacyjne posiadały odpowiednie certyfikaty, jeżeli przepisy szczególne tego wymagają.
- Wykonawca będzie wykonywał przeglądy i naprawy w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność odbioru aparatu przez Wykonawcę i wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, przedstawiciel Sekcji Aparatury Medycznej zostanie pisemnie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty transportu aparatu do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca. Koszty zawarte są w cenie oferty.
- W ramach gwarancji na naprawę Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji na naprawę.
- w przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu określonego powyżej Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.

6. Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:

- a) przywróceniu sprawności aparatu sprzed awarii.
- b) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- c) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- d) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
- e) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
- f) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.

7. W ramach wykonywania usługi naprawy sprzętu medycznego Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli bezpieczeństwa aparatów i/lub sprzętu medycznego, napraw zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatów/sprzętu medycznego i instrukcją serwisową, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby

Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy,

- b) potwierdzenia wykonania przeglądu bądź naprawy wpisem w języku polskim w raporcie serwisowym. Wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu (aparat jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji, aparat niesprawny, aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania), szczegółowy zakres wykonanych czynności w ramach przeglądu/naprawy oraz wymienione części podczas naprawy lub podczas przeglądu; zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wpisanie daty kolejnego przeglądu. Dodatkowo Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia wykonania naprawy w raporcie serwisowym (każdorazowo do faktury VAT zostanie dołączona kopia raportu serwisowego lub informacja o braku potrzeb wykonania usług serwisowych w danym miesiącu).

Opis Przedmiotu Zamówienia

Zadanie nr 2 – Respiratory Air Liquide

1. Przegląd techniczny ma być przeprowadzony wg zaleceń producenta. Jako przegląd techniczny rozumiemy przegląd urządzenia.
2. Cena usługi ma zawierać w sobie koszt przeglądu technicznego wraz z dojazdem oraz wymaganymi częściami zamiennymi.
3. Zamawiający wymaga od Wykonawcy:
 - posiadania zaplecza technicznego (posiadanie dostępu do oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych),
 - dysponowania osobami posiadającymi określoną wiedzę oraz umiejętności przy wykonywaniu procedury przeglądów technicznych,
 - dysponowania specjalistycznym sprzętem kontrolno-pomiarowym z ważnym certyfikatem legalizacji,
 - wykonania zalecanych przez producenta przeglądów technicznych, z częstotliwością wskazaną w postępowaniu, w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z harmonogramem przeglądów.
 - naprawy sprzętu w pełnym zakresie i bez względu na przyczynę powstania uszkodzenia przy użyciu oryginalnych podzespołów i części zamiennych zgodnie ze standardem producenta,
 - posiadania oprogramowania serwisowego oraz aktualnych kluczy/kodów serwisowych producenta,
 - wystawiania raportów serwisowych i opinii technicznych wraz z check listą Zamawiającego zawierające ocenę stanu technicznego i dostarczenie do Sekcji Aparatury Medycznej w formie papierowej lub elektronicznej. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do pozostawienia wymienionych części i podzespołów w siedzibie.**
 - dokonania wpisu do Karty Technicznej Aparatu, zawierającego datę wykonanej usługi, rodzaj wykonanej czynności, datę ważności przeglądu technicznego.
 - wystawienie raportu serwisowego i dostarczenie go do Sekcji Aparatury Medycznej.
4. Wykonanie przeglądów technicznych (planowane czynności konserwacyjne), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikają ze specyfiki użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności:
 - a) Kontrole wizualną:
 - ocenę stanu wizualnego
 - ocenę stanu przewodów
 - ocenę stanu uziemienia
 - ocenę stanu wyposażenia
 - b) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach,
 - c) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,

- d) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta, w tym:
 - Wymiana czujnika tlenu (dwie wymiany na urządzenie w okresie trwania umowy)
 - Wymiana akumulatorów – dla każdego Monnala T75 po 1 akumulatorze, dla każdego Monnala T60 po 1 akumulatorze wewnętrznym oraz zewnętrznym
 - Wymiana zestawów przeglądowych
- e) Czyszczenie podzespołów wewnętrznych urządzenia z kurzu i zabrudzeń
- f) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta.
- g) Wykonanie regulacji i kalibracji serwisowych
- h) Wykonanie testów serwisowych
- i) Wykonanie testów funkcjonalnych
- j) Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
- k) Wykonaniu kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
- l) Inne czynności serwisowe wymagane przez producenta
- m) Oznakowanie sprzętu naklejką z datą następnego przeglądu
- n) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
- o) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
- p) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.

5. Dodatkowe warunki świadczenia usług:

- Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
- podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.
- do wymiany części w urządzeniach Wykonawca zobowiązany jest użyć fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych / akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych (*o ile dotyczy*). Zamawiający wymaga, aby wymieniane części zamienne / akcesoria i materiały eksploatacyjne posiadały odpowiednie certyfikaty, jeżeli przepisy szczególne tego wymagają.
- Wykonawca będzie wykonywał przeglądy i naprawy w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność odbioru aparatu przez Wykonawcę i wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, przedstawiciel Sekcji Aparatury Medycznej zostanie pisemnie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty transportu aparatu do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca. Koszty zawarte są w cenie oferty.
- W ramach gwarancji na naprawę Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji na naprawę.
- w przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu określonego powyżej Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparat z użytkowania.

6. Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:

- a) przywróceniu sprawności aparatu sprzed awarii.
 - b) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
 - c) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
 - d) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
 - e) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
 - f) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.
- 7. W ramach wykonywania usługi naprawy sprzętu medycznego Wykonawca zobowiązuje się do:**
 - a) dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli bezpieczeństwa aparatów i/lub sprzętu medycznego, napraw zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatów/sprzętu medycznego i instrukcją serwisową, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy,
 - b) potwierdzenia wykonania przeglądu bądź naprawy wpisem w języku polskim w raporcie serwisowym. Wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu (aparat jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji, aparat niesprawny, aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania), szczegółowy zakres wykonanych czynności w ramach przeglądu/naprawy oraz wymienione części podczas naprawy lub podczas przeglądu; zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wpisanie daty kolejnego przeglądu. Dodatkowo Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia wykonania naprawy w raporcie serwisowym (każdorazowo do faktury VAT zostanie dołączona kopia raportu serwisowego lub informacja o braku potrzeb wykonania usług serwisowych w danym miesiącu).

Opis Przedmiotu Zamówienia

Zadanie nr 3 - Respiratory Acutronic

Zadanie nr 4 - Respiratory Viasys

1. Przegląd techniczny ma być przeprowadzony wg zaleceń producenta. Jako przegląd techniczny rozumiemy przegląd urządzenia.
2. Cena usługi ma zawierać w sobie koszt przeglądu technicznego wraz z dojazdem oraz wymaganymi częściami zamiennymi.
3. Zamawiający wymaga od Wykonawcy:
 - posiadania zaplecza technicznego (posiadanie dostępu do oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych),
 - dysponowania osobami posiadającymi określoną wiedzę oraz umiejętności przy wykonywaniu procedury przeglądów technicznych,
 - dysponowania specjalistycznym sprzętem kontrolno-pomiarowym z ważnym certyfikatem legalizacji,
 - wykonania zalecanych przez producenta przeglądów technicznych, z częstotliwością wskazaną w postępowaniu, w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z harmonogramem przeglądów.
 - naprawy sprzętu w pełnym zakresie i bez względu na przyczynę powstania uszkodzenia przy użyciu oryginalnych podzespołów i części zamiennych zgodnie ze standardem producenta,
 - posiadania oprogramowania serwisowego oraz aktualnych kluczy/kodów serwisowych producenta,

- wystawiania raportów serwisowych i opinii technicznych wraz z check listą Zamawiającego zawierające ocenę stanu technicznego i dostarczenie do Sekcji Aparatury Medycznej w formie papierowej lub elektronicznej. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do pozostawienia wymienionych części i podzespołów w siedzibie.**
 - dokonania wpisu do Karty Technicznej Aparatu, zawierającego datę wykonanej usługi, rodzaj wykonanej czynności, datę ważności przeglądu technicznego.
 - wystawienie raportu serwisowego i dostarczenie go do Sekcji Aparatury Medycznej.
4. Wykonanie przeglądów technicznych (planowane czynności konserwacyjne), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikają ze specyfikacji użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności:
- a) Kontrole wizualną:
 - ocenę stanu wizualnego
 - ocenę stanu przewodów
 - ocenę stanu uziemienia
 - ocenę stanu wyposażenia
 - b) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach,
 - c) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,
 - d) Czyszczeniu podzespołów wewnętrznych urządzenia z kurzu i zabrudzeń
 - e) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta wg. tabeli:

NAZWA RESPIRATORA			
fabian HFO			Ilość
ROZNY		Filtr wejściowy gazów	2
		Czujnik tlenu	1
		Filtr Fabian HFO	1
4-LETNI		Filtr wejściowy gazów	2
		Czujnik tlenu	1
		Czujnik przepływu	1
		Filtr Fabian HFO	1
		Akumulator 16.8V/4.5Ah, NiMH	1
		Zawór kalibracyjny blendera	2
		Zawór proporcjonalny "MIM"	2
		Wejściowy regulator ciśnienia	2
	Membrana HFO	1	
SIPAP			
ROZNY		Zestaw serwisowy roczny SiPAP	1
		Złączka M5 do rurki 4mm	2
2-LETNI		Zestaw serwisowy roczny SiPAP	1
		Złączka M5 do rurki 4mm	2
		Zestaw serwisowy blendera	1

Model	Nazwa urządzenia	Przeгляд w 2024	Przeгляд w 2025
Avea Standard Clio	Respirator noworodkowy	Przeгляд roczny	Przeгляд roczny
Fabian HFOi	Respirator noworodkowy	Przeгляд 4-letni	Przeгляд roczny
Fabian HFOi	Respirator noworodkowy	Przeгляд 2-letni	Przeгляд roczny
Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Przeгляд roczny	Przeгляд 2-letni
Zestaw Infant Flow SiPAP	Zestaw Infant Flow SiPAP	Przeгляд 2-letni	Przeгляд roczny

Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Przeгляд roczny	Przeгляд 2-letni
Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Przeгляд roczny	Przeгляд 2-letni
Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Przeгляд 2-letni	Przeгляд roczny
Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	Przeгляд roczny	Przeгляд 2-letni

- f) Wykonanie regulacji i kalibracji serwisowych
- g) Wykonanie testów serwisowych
- h) Wykonanie testów funkcjonalnych
- i) Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
- j) Wykonaniu kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
- k) Inne czynności serwisowe wymagane przez producenta
- l) Oznakowanie sprzętu naklejką z datą następnego przeglądu
- m) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
- n) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
- o) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.

5. Dodatkowe warunki świadczenia usług:

- Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
- podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.
- do wymiany części w urządzeniach Wykonawca zobowiązany jest użyć fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych / akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych (*o ile dotyczy*). Zamawiający wymaga, aby wymieniane części zamienne / akcesoria i materiały eksploatacyjne posiadały odpowiednie certyfikaty, jeżeli przepisy szczególne tego wymagają.
- Wykonawca będzie wykonywał przeglądy i naprawy w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność odbioru aparatu przez Wykonawcę i wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, przedstawiciel Sekcji Aparatury Medycznej zostanie pisemnie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty transportu aparatu do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca. Koszty zawarte są w cenie oferty.
- W ramach gwarancji na naprawę Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji na naprawę.
- w przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu określonego powyżej Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.

6. Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:

- a) przywróceniu sprawności aparatu sprzed awarii.
- b) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- c) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- d) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
- e) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
- f) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.

7. W ramach wykonywania usługi naprawy sprzętu medycznego Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli bezpieczeństwa aparatów i/lub sprzętu medycznego, napraw zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatów/sprzętu medycznego i instrukcją serwisową, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy,
- b) potwierdzenia wykonania przeglądu bądź naprawy wpisem w języku polskim w raporcie serwisowym. Wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu (aparat jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji, aparat niesprawny, aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania), szczegółowy zakres wykonanych czynności w ramach przeglądu/naprawy oraz wymienione części podczas naprawy lub podczas przeglądu; zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wpisanie daty kolejnego przeglądu. Dodatkowo Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia wykonania naprawy w raporcie serwisowym (każdorazowo do faktury VAT zostanie dołączona kopia raportu serwisowego lub informacja o braku potrzeb wykonania usług serwisowych w danym miesiącu).

Opis Przedmiotu Zamówienia

Zadanie nr 5 – Respiratory Maquet

1. Przegląd techniczny ma być przeprowadzony wg zaleceń producenta. Jako przegląd techniczny rozumiemy przegląd urządzenia.
2. Cena usługi ma zawierać w sobie koszt przeglądu technicznego wraz z dojazdem oraz wymaganymi częściami zamiennymi.
3. Zamawiający wymaga od Wykonawcy:
 - posiadania zaplecza technicznego (posiadanie dostępu do oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych),
 - dysponowania osobami posiadającymi określoną wiedzę oraz umiejętności przy wykonywaniu procedury przeglądów technicznych,
 - dysponowania specjalistycznym sprzętem kontrolno-pomiarowym z ważnym certyfikatem legalizacji,
 - wykonania zalecanych przez producenta przeglądów technicznych, z częstotliwością wskazaną w postępowaniu, w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z harmonogramem przeglądów.
 - naprawy sprzętu w pełnym zakresie i bez względu na przyczynę powstania uszkodzenia przy użyciu oryginalnych podzespołów i części zamiennych zgodnie ze standardem producenta,
 - posiadania oprogramowania serwisowego oraz aktualnych kluczy/kodów serwisowych producenta,

- wystawiania raportów serwisowych i opinii technicznych wraz z check listą Zamawiającego zawierające ocenę stanu technicznego i dostarczenie do Sekcji Aparatury Medycznej w formie papierowej lub elektronicznej. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do pozostawienia wymienionych części i podzespołów w siedzibie.**
 - dokonania wpisu do Karty Technicznej Aparatu, zawierającego datę wykonanej usługi, rodzaj wykonanej czynności, datę ważności przeglądu technicznego.
 - wystawienie raportu serwisowego i dostarczenie go do Sekcji Aparatury Medycznej.
8. Wykonanie przeglądów technicznych (planowane czynności konserwacyjne), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikają ze specyfiki użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności:
- a) Kontrole wizualną:
 - ocenę stanu wizualnego
 - ocenę stanu przewodów
 - ocenę stanu uziemienia
 - ocenę stanu wyposażenia
 - b) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach,
 - c) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,
 - d) Czyszczeniu podzespołów wewnętrznych urządzenia z kurzu i zabrudzeń
 - e) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta, w tym:
 - Wymiana filtrów modułów gazowych, wymiana dysz modułów gazowych, wymiana filtra bakteryjnego.
 - Kontrola kasety wydechowej – wymiana membrany
 - Wymiana akumulatorów- 2 szt. na urządzenie,
 - Wymiana baterii CSA płyty głównej Servo – 2 szt. na urządzenie
 - Wymiana membrany Servo -2szt. na urządzenie
 - Wymiana zestawów serwisowych rocznych zgodnie z zaleceniami producenta
 - f) Wykonanie regulacji i kalibracji serwisowych
 - g) Wykonanie testów serwisowych
 - h) Wykonanie testów funkcjonalnych
 - i) Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
 - j) Wykonaniu kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
 - k) Inne czynności serwisowe wymagane przez producenta
 - l) Oznakowanie sprzętu naklejką z datą następnego przeglądu
 - m) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
 - n) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
 - o) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.

9. Dodatkowe warunki świadczenia usług:

- Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
- podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.
- do wymiany części w urządzeniach Wykonawca zobowiązany jest użyć fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych / akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych (o ile dotyczy). Zamawiający wymaga, aby wymieniane części zamienne / akcesoria i materiały eksploatacyjne posiadały odpowiednie certyfikaty, jeżeli przepisy szczególne tego wymagają.

- Wykonawca będzie wykonywał przeglądy i naprawy w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność odbioru aparatu przez Wykonawcę i wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, przedstawiciel Sekcji Aparatury Medycznej zostanie pisemnie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty transportu aparatu do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca. Koszty zawarte są w cenie oferty.
- W ramach gwarancji na naprawę Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji na naprawę.
- w przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu określonego powyżej Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.

10. Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:

- a) przywróceniu sprawności aparatu sprzed awarii.
- b) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- c) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- d) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
- e) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
- f) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.

11. W ramach wykonywania usługi naprawy sprzętu medycznego Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli bezpieczeństwa aparatów i/lub sprzętu medycznego, napraw zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatów/sprzętu medycznego i instrukcją serwisową, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy,
 - b) potwierdzenia wykonania przeglądu bądź naprawy wpisem w języku polskim w raporcie serwisowym. Wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu (aparat jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji, aparat niesprawny, aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania), szczegółowy zakres wykonanych czynności w ramach przeglądu/naprawy oraz wymienione części podczas naprawy lub podczas przeglądu; zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wpisanie daty kolejnego przeglądu. Dodatkowo Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia wykonania naprawy w raporcie serwisowym (każdorazowo do faktury VAT zostanie dołączona kopia raportu serwisowego lub informacja o braku potrzeb wykonania usług serwisowych w danym miesiącu).

Opis Przedmiotu Zamówienia

Zadanie nr 8 – Diatermie ERBE

1. Przegląd techniczny ma być przeprowadzony wg zaleceń producenta. Jako przegląd techniczny rozumiemy przegląd urządzenia.
2. Cena usługi ma zawierać w sobie koszt przeglądu technicznego wraz z dojazdem oraz wymaganymi częściami zamiennymi.
3. Zamawiający wymaga od Wykonawcy:
 - posiadania zaplecza technicznego (posiadanie dostępu do oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych),
 - dysponowania osobami posiadającymi określoną wiedzę oraz umiejętności przy wykonywaniu procedury przeglądów technicznych,
 - dysponowania specjalistycznym sprzętem kontrolno-pomiarowym z ważnym certyfikatem legalizacji,
 - wykonania zalecanych przez producenta przeglądów technicznych, z częstotliwością wskazaną w postępowaniu, w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z harmonogramem przeglądów.
 - naprawy sprzętu w pełnym zakresie i bez względu na przyczynę powstania uszkodzenia przy użyciu oryginalnych podzespołów i części zamiennych zgodnie ze standardem producenta,
 - posiadania oprogramowania serwisowego oraz aktualnych kluczy/kodów serwisowych producenta,
 - wystawiania raportów serwisowych i opinii technicznych wraz z check listą Zamawiającego zawierające ocenę stanu technicznego i dostarczenie do Sekcji Aparatury Medycznej w formie papierowej lub elektronicznej. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do pozostawienia wymienionych części i podzespołów w siedzibie.**
 - dokonania wpisu do Karty Technicznej Aparatu, zawierającego datę wykonanej usługi, rodzaj wykonanej czynności, datę ważności przeglądu technicznego.
 - wystawienie raportu serwisowego i dostarczenie go do Sekcji Aparatury Medycznej.
4. Wykonanie przeglądów technicznych (planowane czynności konserwacyjne), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikają ze specyfiki użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności:
 - a) Kontrole wizualną:
 - ocenę stanu wizualnego
 - ocenę stanu przewodów
 - ocenę stanu uziemienia
 - ocenę stanu wyposażenia
 - b) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach,
 - c) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,
 - d) Czyszczenie podzespołów wewnętrznych urządzenia z kurzu i zabrudzeń
 - e) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta.
 - f) Wykonanie regulacji i kalibracji serwisowych
 - g) Wykonanie testów serwisowych
 - h) Wykonanie testów funkcjonalnych
 - i) Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
 - j) Wykonaniu kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
 - k) Inne czynności serwisowe wymagane przez producenta a w szczególności:
 - Diatermie:**
 - kontrola napisów i instrukcji obsługi
 - kontrola wizualna aparatu i wyposażenia pod kątem uszkodzeń
 - pomiary bezpieczeństwa elektrycznego /norma EN-PN 62353 lub 60601/
 - kontrola działania wszystkich elementów obsługi i kontrolnych urządzenia
 - kontrola monitorów bezpieczeństwa (nadzoru)
 - kontrola działania trybów pracy i upgrade'ów
 - kontrola gniazd
 - pomiary mocy wyjściowej poszczególnych trybów pracy
 - odczyt i analiza rejestru błędów

Przystawki argonowe APC:

- kontrola napisów i instrukcji obsługi
- kontrola wizualna aparatu i wyposażenia pod kątem uszkodzeń
- pomiary bezpieczeństwa elektrycznego /norma EN-PN 62353 lub 60601/
- kontrola działania trybów pracy
- kontrola działania wszystkich elementów obsługi i kontrolnych urządzenia
- kontrola monitorów bezpieczeństwa (nadzoru)
- pomiar przepływu gazu
- kontrola obwodu gazowego /butla, reduktor, przewody/
- odczyt i analiza rejestru błędów
- kontrola osprzętu

Nóż wodny ERBEJET2:

- sprawdzenie stanu obudowy, klawiatury i gniazd
- odczyt i analiza rejestru błędów
- sprawdzenie działania urządzenia
- sprawdzenie bezpieczeństwa elektrycznego

- l) Oznakowanie sprzętu naklejką z datą następnego przeglądu
- m) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
- n) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
- o) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.

5. Dodatkowe warunki świadczenia usług:

- Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
- podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.
- do wymiany części w urządzeniach Wykonawca zobowiązany jest użyć fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych / akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych (*o ile dotyczy*). Zamawiający wymaga, aby wymieniane części zamienne / akcesoria i materiały eksploatacyjne posiadały odpowiednie certyfikaty, jeżeli przepisy szczególne tego wymagają.
- Wykonawca będzie wykonywał przeglądy i naprawy w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność odbioru aparatu przez Wykonawcę i wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, przedstawiciel Sekcji Aparatury Medycznej zostanie pisemnie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty transportu aparatu do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca. Koszty zawarte są w cenie oferty.
- W ramach gwarancji na naprawę Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji na naprawę.
- w przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany

kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu określonego powyżej Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.

6. Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:

- a) przywróceniu sprawności aparatu sprzed awarii.
- b) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- c) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- d) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
- e) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
- f) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.

7. W ramach wykonywania usługi naprawy sprzętu medycznego Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli bezpieczeństwa aparatów i/lub sprzętu medycznego, napraw zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatów/sprzętu medycznego i instrukcją serwisową, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy,
- b) potwierdzenia wykonania przeglądu bądź naprawy wpisem w języku polskim w raporcie serwisowym. Wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu (aparat jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji, aparat niesprawny, aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania), szczegółowy zakres wykonanych czynności w ramach przeglądu/naprawy oraz wymienione części podczas naprawy lub podczas przeglądu; zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wpisanie daty kolejnego przeglądu. Dodatkowo Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia wykonania naprawy w raporcie serwisowym (każdorazowo do faktury VAT zostanie dołączona kopia raportu serwisowego lub informacja o braku potrzeb wykonania usług serwisowych w danym miesiącu).

Opis Przedmiotu Zamówienia

Zadanie nr 9 – 18 – USG

1. Przegląd techniczny ma być przeprowadzony wg zaleceń producenta. Jako przegląd techniczny rozumiemy przegląd urządzenia.
2. Cena usługi ma zawierać w sobie koszt przeglądu technicznego wraz z dojazdem oraz wymaganymi częściami zamiennymi.
3. Zamawiający wymaga od Wykonawcy:
 - posiadania zaplecza technicznego (posiadanie dostępu do oryginalnych części zamiennych, części zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych),

- dysponowania osobami posiadającymi określoną wiedzę oraz umiejętności przy wykonywaniu procedury przeglądów technicznych,
 - dysponowania specjalistycznym sprzętem kontrolno-pomiarowym z ważnym certyfikatem legalizacji,
 - wykonania zalecanych przez producenta przeglądów technicznych, z częstotliwością wskazaną w postępowaniu, w siedzibie Zamawiającego, zgodnie z harmonogramem przeglądów.
 - naprawy sprzętu w pełnym zakresie i bez względu na przyczynę powstania uszkodzenia przy użyciu oryginalnych podzespołów i części zamiennych zgodnie ze standardem producenta,
 - posiadania oprogramowania serwisowego oraz aktualnych kluczy/kodów serwisowych producenta,
 - wystawiania raportów serwisowych i opinii technicznych wraz z check listą Zamawiającego zawierające ocenę stanu technicznego i dostarczenie do Sekcji Aparatury Medycznej w formie papierowej lub elektronicznej. **Zamawiający zastrzega sobie prawo do pozostawienia wymienionych części i podzespołów w siedzibie.**
 - dokonania wpisu do Karty Technicznej Aparatu, zawierającego datę wykonanej usługi, rodzaj wykonanej czynności, datę ważności przeglądu technicznego.
 - wystawienie raportu serwisowego i dostarczenie go do Sekcji Aparatury Medycznej.
4. Wykonanie przeglądów technicznych (planowane czynności konserwacyjne), które są realizowane zgodnie z zaleceniami producenta, wynikają ze specyfiki użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności:
- a) Kontrole wizualną:
 - ocenę stanu wizualnego
 - ocenę stanu przewodów
 - ocenę stanu uziemienia
 - ocenę stanu wyposażenia
 - b) zebraniu informacji o zaobserwowanych przez użytkownika usterkach,
 - c) usunięciu zauważonych usterek o charakterze drobnym,
 - d) Czyszczenie podzespołów wewnętrznych urządzenia z kurzu i zabrudzeń
 - e) Wymianę wszystkich części zgodnie z wymogiem producenta.
 - f) Wykonanie regulacji i kalibracji serwisowych a w szczególności:
 - Sprawdzenie poprawności układu jezdnego
 - Sprawdzenie poprawności działania trackballa
 - Szczegółowa kontrola działania sond we wszystkich trybach pracy
 - Kontrola poprawności wydruków printera oraz czyszczenie printera
 - Back-up presetów
 - Defragmentacja dysku
 - Sprawdzenie baterii podtrzymującej główne ustawienia
 - Kalibracja urządzenia, jeśli wymagane przez producenta
 - Demontaż i montaż obudów, odkurzanie wnętrza aparatu i czyszczenie filtrów
 - Czyszczenie urządzenia (panele kontrolne, monitor, obudowy)
 - Kontrola działania podzespołów USG
 - Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego (pomiar ciągłości uziemienia, pomiar prądów upływu aparatu i części aplikacyjnych)
 - g) Wykonanie testów serwisowych
 - h) Wykonanie testów funkcjonalnych
 - i) Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
 - j) Wykonaniu kalibracji – jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i/lub sprzętu medycznego,
 - k) Inne czynności serwisowe wymagane przez producenta a w szczególności:
 - l) Oznakowanie sprzętu naklejką z datą następnego przeglądu
 - m) legalizacji (wystawieniem certyfikatu bądź protokołu z legalizacji aparatu, sprzętu) - jeżeli jest taki wymóg co do aparatów i sprzętu medycznego,
 - n) aktualizacji oprogramowania wymaganego przez producenta (jeśli dotyczy określonego sprzętu),
 - o) wymianie materiałów eksploatacyjnych bądź części zużywalnych zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatu i/lub sprzętu medycznego i instrukcją serwisową.

5. Dodatkowe warunki świadczenia usług:

- Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy.
- podejmowane przez Wykonawcę czynności serwisowe, nie mogą być przyczyną utraty certyfikatów, świadectw technicznych i innych dokumentów danego aparatu, dopuszczających go do użytkowania.
- do wymiany części w urządzeniach Wykonawca zobowiązany jest użyć fabrycznie nowych, oryginalnych części zamiennych / akcesoriów i materiałów eksploatacyjnych (*o ile dotyczy*). Zamawiający wymaga, aby wymieniane części zamienne / akcesoria i materiały eksploatacyjne posiadały odpowiednie certyfikaty, jeżeli przepisy szczególne tego wymagają.
- Wykonawca będzie wykonywał przeglądy i naprawy w siedzibie Zamawiającego. Jeżeli zaistnieje konieczność odbioru aparatu przez Wykonawcę i wykonania w/w czynności w siedzibie serwisu, przedstawiciel Sekcji Aparatury Medycznej zostanie pisemnie poinformowany o takiej potrzebie. Koszty dojazdu do Zamawiającego jak i koszty transportu aparatu do Wykonawcy oraz do Zamawiającego ponosi Wykonawca. Koszty zawarte są w cenie oferty.
- W ramach gwarancji na naprawę Wykonawca zobowiązuje się do wymiany wadliwej części na nową i przywrócenia urządzenia do stanu sprawności, jeżeli wady te ujawnią się w okresie gwarancji na naprawę.
- w przypadku ujawnienia usterek lub wad w okresie trwania gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany do ich usunięcia w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
- W przypadku, gdy aparat w trakcie trwania umowy serwisowej zostanie wyłączony z eksploatacji przez Zamawiającego lub w przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu braku części zamiennych z uwagi na określony przez producenta okres zakończenia gwarantowanej dostępności części zamiennych dla aparatów (co zostanie udokumentowane przez Wykonawcę), aparat taki zostanie wyłączony z umowy z odpowiednim uwzględnieniem zmiany kwoty wynagrodzenia. Nie będzie rodziło to jakiegokolwiek odpowiedzialności cywilnoprawnej ze strony Wykonawcy jak również nie będzie dotyczyło postanowień o karach umownych określonych w umowie. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie za faktycznie wykonane usługi. W przypadku, gdy Wykonawca nie będzie w stanie dokonać naprawy aparatu z powodu określonego powyżej Wykonawca przygotowuje orzeczenie techniczne wyłączające aparaturę z użytkowania.

6. Naprawa sprzętu medycznego polega w szczególności na:

- a) przywróceniu sprawności aparatu sprzed awarii.
- b) legalizacji - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- c) kalibracjach oraz regulacjach wymaganych przez producenta i obowiązujących w tym zakresie przepisów - jeżeli jest taki wymóg, co do aparatów i sprzętu medycznego.
- d) sporządzeniu orzeczeń o stanie urządzeń nie nadających się do naprawy.
- e) dostawie i zamontowaniu części zamiennych niezbędnych do wykonania naprawy.
- f) udzieleniu gwarancji na wymienione części zamienne i materiały, na okres minimum 6 miesięcy. Wykonawca udziela gwarancji na wykonanie naprawy sprzętu medycznego z zastrzeżeniem, że okres udzielonej gwarancji nie może być krótszy niż 6 miesięcy od daty wykonania naprawy.

7. W ramach wykonywania usługi naprawy sprzętu medycznego Wykonawca zobowiązuje się do:

- a) dokonywania kontroli stanu technicznego i kontroli bezpieczeństwa aparatów i/lub sprzętu medycznego, napraw zgodnie z dokumentacją techniczną, instrukcją obsługi aparatów/sprzętu medycznego i instrukcją serwisową, stosowanie do zaleceń producenta oraz zgodnie z obowiązującymi normami. Wykonawca winien posiadać kody serwisowe dedykowane do konkretnego aparatu aktualne przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wymaga się, aby Wykonawca posiadał umowę/ dokument przenoszący odpowiedzialność za używanie kodów na Wykonawcę, w związku z ich używaniem przez cały okres trwania umowy i gwarancji. Wykonawca zobowiązuje się wyżej wymienione dokumenty przedłożyć na każde żądanie Zamawiającego (w okresie trwania umowy i gwarancji), jeśli dotyczy,

- b) potwierdzenia wykonania przeglądu bądź naprawy wpisem w języku polskim w raporcie serwisowym. Wpis ma zawierać następujące informacje: datę wykonania czynności, informacje o stanie technicznym aparatu (aparat jest sprawny i nadaje się do dalszej eksploatacji, aparat niesprawny, aparat dopuszczony warunkowo do użytkowania), szczegółowy zakres wykonanych czynności w ramach przeglądu/naprawy oraz wymienione części podczas naprawy lub podczas przeglądu; zakres przeglądu winien pokrywać się z wszystkimi czynnościami wynikającymi z zaleceń producenta. Wpisanie daty kolejnego przeglądu. Dodatkowo Wykonawca zobowiązany jest do potwierdzenia wykonania naprawy w raporcie serwisowym (każdorazowo do faktury VAT zostanie dołączona kopia raportu serwisowego lub informacja o braku potrzeb wykonania usług serwisowych w danym miesiącu).

**ZESTAWIENIE SPRZĘTU MEDYCZNEGO PODLEGAJĄCEGO USŁUDZE
SERWISU TECHNICZNEGO**

Zadanie 1							
Lp.	Lokalizacja sprzętu	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	SV 300	Respirator stacjonarno-transportowy	008-0020-00115	GB-6B002348	Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co. Ltd	2018

Zadanie 2							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00086	MT75-03034	Air Liquide	2013
2	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00083	MT75-02994	Air Liquide	2013
3	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00085	MT75-03031	Air Liquide	2013
4	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00082	MT75-02953	Air Liquide	2013
5	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00090	MT75-03700	Air Liquide	2014
6	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00089	MT75-03692	Air Liquide	2014
7	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00091	MT75-03701	Air Liquide	2014
8	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00092	MT75-03702	Air Liquide	2014
9	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T75	Respirator	008-0020-00084	MT75-03020	Air Liquide	2013
10	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator stacjonarno-transportowy	008-0020-00099	MT75-04408	Air Liquide	2015
11	Oddział Chirurgii Ogólnej	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00114	MT60-07069	Air Liquide	2019
12	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00112	MT60-06227	Air Liquide	2018
13	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00110	MT60-06076	Air Liquide	2018
14	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00111	MT60-06148	Air Liquide	2018
15	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator	008-0020-00093	MT60-00854	Air Liquide	2014

			transportowy				
16	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00094	MT60-00856	Air Liquide	2014
17	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00095	MT60-01750	Air Liquide	2015
18	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00096	MT60-01767	Air Liquide	2015
19	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00097	MT60-01768	Air Liquide	2015
20	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00098	MT60-01771	Air Liquide	2015
21	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00124	MT 60-13458	Air Liquide	2020
22	Pododdz. Ginekologii Onkologicznej	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00109	MT60-06099	Air Liquide	2018
23	Oddział Chirurgii Onkologicznej	Monnal T60	Respirator transportowy-	008-0020-00108	MT60-06089	Air Liquide	2018

Zadanie 3							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Neonatologiczny	Fabian HFOi	Respirator noworodkowy	008-0020-00105	AI-00271	Acutronic Medical Systems AG	2016
2	Oddział Neonatologiczny	Fabian HFOi	Respirator noworodkowy	008-0020-00127	AI -1719	Acutronic Medical Systems AG	2020
3	Oddział Neonatologiczny	Avea Standard Clio	Respirator noworodkowy	008-0020-00077	BCY01613	Care Fusion Germany 234 GmbH	2013

Zadanie 4							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00006	BBN 02433	Viasys USA	2011
2	Oddział Neonatologiczny	Zestaw Infant Flow SiPAP	Zestaw Infant Flow SiPAP	008-0197-00007	BCN01840	Care Fusion Germany 234 GmbH	2012
3	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00003	AHN02383	Viasys USA	2007

4	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00006	BBN 02433	Viasys USA	2011
5	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00008	BDN 001156	Viasys USA	2012
6	Oddział Neonatologiczny	Inflant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Inflant Flow SiPAP	008-0197-00004	AHN 02271	Viasys USA	2007

Zadanie 5							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator	008-0020-00066	58919	Maquet Polska Sp z o. o.	2011
2	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator	008-0020-00076	73018	Maquet Polska Sp z o. o.	2012
3	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	SERVO-i	Respirator	008-0020-00113	92403	Maquet Polska Sp z o. o.	2019
4	Oddział Anestezjologiczny	Servo-i Universal	Respirator	008-0020-00067	71583	Maquet Polska Sp z o. o.	2012
5	Oddział Neonatologiczny	Servo-i Universal	Respirator	008-0020-00104	83472	Maquet Polska Sp z o. o.	2016
6	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator noworodkowy	008-0020-00106	77686	Maquet Polska Sp z o. o.	2017
7	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator noworodkowy	008-0020-00107	77687	Maquet Polska Sp z o. o.	2017
8	Oddział Kardiologiczny dla Dzieci	Servo-i Universal	Respirator uniwersalny	008-0020-00065	58920	Maquet Polska Sp z o. o.	2011
9	Oddział Neonatologiczny	Servo-i Universal	Respirator uniwersalny	008-0020-00103	83471	Maquet Polska Sp z o. o.	2016

Zadanie 6							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	01CV6000 CAREvent ATV+	Respirator transportowy	008-0020-00062	CVP2079-2011	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2011
2	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	e700	Respirator transportowy	008-0020-00125	EV82238-2021	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2021
3	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	e700	Respirator transportowy	008-0020-00126	EV82239-2021	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2021

Zadanie 7							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr	Nr Seryjny	Producent	Rok

				Inwentarzowy			Produkcji
1	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00079	3512134081	Nellcor Puritan Benett	2013
2	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00080	3512134082	Nellcor Puritan Benett	2013
3	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00081	3512134094	Nellcor Puritan Benett	2013
4	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00078	3512134078	Nellcor Puritan Benett	2013
5	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00087	3512142498	Nellcor Puritan Benett	2014
6	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00088	3512142615	Nellcor Puritan Benett	2014
7	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00043	3510080398	Nellcor Puritan Benett	2008
8	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00044	3510080395	Nellcor Puritan Benett	2008
9	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00052	3510094287	Nellcor Puritan Benett	2009
10	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00051	3510094298	Nellcor Puritan Benett	2009
11	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00049	3510093662	Nellcor Puritan Benett	2009
12	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00050	3510093479	Nellcor Puritan Benett	2009
13	Oddział Intensywnej Terapii	Puritan Bennett 980	Respirator	008-0020-00101	35B1501868	Medtronic Poland Sp. z o. o.	2015
14	Oddział Intensywnej Terapii	Puritan Bennett 980	Respirator	008-0020-00102	35B1501881	Medtronic Poland Sp. z o. o.	2015
15	Oddział Intensywnej Terapii	Puritan Bennett 980	Respirator	008-0020-00100	35B1501865	Medtronic Poland Sp. z o. o.	2015

Zadanie 8							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Urologiczny	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00006	F-2281	ERBE	2007
2	Prac. Endoskopii	Erbotom ICC 200 APC 300	Diatermia + przystawka argonowa	008-0041-00007	D-3591 C-1896	ERBE	2007
3	Prac. Endoskopii	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00008	D-3582	ERBE	2007
4	DODO - Prac. Diagn.-Zabieg. Naczyń	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00012	D-3754	ERBE	2007
5	Oddział Otolaryngologii	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00010	D-3762	ERBE	2007

6	Prac. Endoskopii	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00011	D-3775	ERBE	2007
7	BLOK OPERACYJNY	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00014	F-2503	ERBE	2007
8	BLOK OPERACYJNY	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00015	F-2504	ERBE	2007
9	BLOK OPERACYJNY	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00017	F-2511	ERBE	2007
10	Oddział Chirurgii Ogólnej	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00009	F-2505	ERBE	2007
11	BLOK OPERACYJNY	VIO 300S	Diatermia	008-0041-00013	11290205	ERBE	2007
12	Oddział Chirurgii Onkologicznej	VIO 300D	Diatermia	008-0041-00018	11290601	ERBE	2007
13	BLOK OPERACYJNY	ICC 300	Diatermia elektrochirurgiczna	008-2746-00000	F-2094	ERBE	2006
14	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D APC2 IES 2	Diatermia + przystawka argonowa + system odsysania dymu	008-0041-00019	11309463 11309284 11301583	ERBE	2009
15	Oddział Dermatologiczny	ICC 80	Diatermia	008-0041-00020	C-1774	ERBE	2009
16	Oddział Urologiczny	VIO 300D	Diatermia	008-0041-00021	11311995	ERBE	2009
17	Oddział Okulistyczny	VIO 100C	Diatermia elektrochirurgiczna	008-0041-00023	11317567	ERBE	2010
18	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00024	11327429	ERBE	2011
19	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00025	11324477	ERBE	2011
20	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00026	11327428	ERBE	2011
21	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D APC2	Diatermia chirurgiczna + przystawka argonowa	008-0041-00027	11327427 11327866	ERBE	2011
22	Oddział Położniczo-Ginekol	VIO 300D	Diatermia elektrochirurgiczna	008-0041-00022	11343580	ERBE	2012
23	Prac. Elektrofizjologii	VIO 100C	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00028	11346197	ERBE	2012
24	Prac. Endoskopii	VIO 200D APC2 JET2	Diatermia + przystawka argonowa	008-0041-00029	11368136 11366816 11367999	ERBE	2013

			+ nóż wodny				
25	Oddział Położniczo-Ginekol	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00030	11389873	ERBE	2014
26	Poradnia Chirurgii Onkologicznej	VIO 100C	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00031	11392396	ERBE	2015
27	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00032	11406260	ERBE	2015
28	Pododdz.Ginekologii Onkologicznej	ERBE VIO3 APC3	Diatermia chirurgiczna + przystawka argonowa	008-0041-00034	11453932 11452496	ERBE	2018
29	Oddział Chirurgii Onkologicznej	VIO 3 APC3	Aparat do elektrochirurgii + przystawka argonowa	008-0041-00033	11453931 11452495	ERBE	2018
30	BLOK OPERACYJNY	JET2 ESM2	Nóż wodny + ssak próżniowy	008-0326-00001	11309893 11309892	ERBE	2009

Zadanie 9							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Prac. Endoskopii	ALOKA ALPHA 7	Aparat USG	008-0030-00050	201R 1813	Aloka	2011

Zadanie 10							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Urologiczny	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00056	5004019	BK Medical	2013
2	Poradnia UROLOGICZNA	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00060	5008916	BK Medical	2016

3	Poradnia UROLOGICZNA	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00061	5008920	BK Medical	2016
4	Oddział Urologiczny	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00062	5008797	BK Medical	2016

Zadanie 11							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Nefrologiczny	CUS-AA450 Aplio a450	Aparat USG	008-0030-00079	AED1992578	Canon	2019
2	Ośr. Diag. i Lecz. Chorób Piersi	TUS-APLIO i600	Aparat USG	008-0030-00084	AKE2022242	Canon	2020

Zadanie 12							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Otolaryngologii	MyLab50 X Vision	Ultrasonograf	008-0030-00032	02966	ESAOTE	2008
2	Oddział Anestezjologiczny	MyLabOne	Aparat USG przewoźny	008-0030-00051	91215014	ESAOTE	2012

Zadanie 13							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Prac. Echokardiograficzna	Vivid E9	Echokardiograf	008-0030-00057	VE97946	GE Digital Energy	2014
2	Oddział Położniczo-Ginekol	Voluson E8	Ultrasonograf	008-0030-00064	D24639	GE Healthcare	2016
3	Oddział Położniczo-Ginekol	Voluson E8	Ultrasonograf	008-0030-00083	E46119	GE Healthcare	2020
4	Oddział Chorób Wewnętrznych z Pododdziałem Angiologicznym	Logiq 7	Ultrasonograf	008-0030-00030	18732YU8	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2006

5	Prac. Echokardiograficzna	Vivid 7 Dimension	Echokardiograf	008-0030-00033	11154V7L	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2008
6	SOR-ginekologiczny	Voluson 730PRO	Ultrasonograf	008-0030-00034	A42129	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2008
7	Pracownia echokardiograficzna na Kardiologii Dziecięcej	Vivid 7 Pro	Ultrasonograf	008-0030-00037	11901V7L	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2009
8	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	Voluson E6	Ultrasonograf	008-0030-00040	D50364	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2009
9	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Vivid i	Echokardiograf	008-0030-00042	020842VI	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2010
10	Oddział Położniczo-Ginekol	Voluson S8 19"	Aparat USG ginekologiczny	008-0030-00046	155018SU5	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2011
11	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	Vivid S6 17"	Aparat USG kardiologiczny	008-0030-00047	3008VS6	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2011
12	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Vivid iq Premium	Echokardiograf	008-0030-00069	630784WX0	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2017
13	Pododdz.Ginekologii Onkologicznej	Voluson S8	Aparat ginekologiczny USG	008-0030-00074	VS8800248	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	2018

Zadanie 14							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Chirurgii Ogólnej	Aloca Arietta V60	Ultrasonograf	008-0030-00063	204X 9826	HITACHI	2016
2	BLOK OPERACYJNY	Aloca Arietta V60	Ultrasonograf	008-0030-00065	204X-9827	HITACHI	2016

Zadanie 15							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Oddział Neonatologiczny	DC-70 X-Insight Mindray	Aparat USG	008-0030-00077	CJ1-91000494	Mindray Medical Poland Sp. z o. o.	2018

Zadanie 16							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Poradnia Chirurgii Naczyniowej	HD15 Philips	Aparat USG z opcją dopplerowską	008-0030-00054	USN1320371	Philips	2013
2	Por. Kardiol. dla Dzieci	Epiq 7	Echokardiograf	008-0030-00070	USN17B0415	Philips Healthcare	2017
3	Poradnia Kardiologii Dziecięcej	Affiniti 70	Echokardiograf	008-0030-00071	USN17F1083	Philips Healthcare	2017
4	Prac. Przeznacz. Diagnost. i Terapii Wrodzonych Wad Serca u Dzieci	Affiniti CVx Advance	Ultrasonograf	008-0030-00085	US722R1257	Philips Medical Systems	2022
5	Oddział Chirurgii Onkologicznej	HD9	Aparat USG	008-0030-00045	B15511300001010	Philips Polska Sp. z o.o.	2011
6	Prac.Diagnostyczno-Zabiegowa Naczyń	CX 50 POC	Ultrasonograf	008-0030-00052	SG61203093	Philips Polska Sp. z o.o.	2012
7	Oddział Kardiologiczny dla Dzieci	iE33	Ultrasonograf	008-0030-00053	B0G201	Philips Polska Sp. z o.o.	2012
8	Poradnia Chirurgii Onkologicznej	Clear Vue 550 Philips	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00055	SZ31390236	Philips Polska Sp. z o.o.	2013
9	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Epiq 5	Echokardiograf	008-0030-00058	USO14C0125	Philips Polska Sp. z o.o.	2014
10	Oddział Intensywnej Terapii	Sparq	Aparat USG	008-0030-00059	US11410350	Philips Polska Sp. z o.o.	2014
11	Oddział Neonatologiczny	Affiniti 70	Ultrasonograf	008-0030-00068	US717F1176	Philips Polska Sp. z o.o.	2017
12	Poradnia Chirurgii Onkologicznej	Clear Vue 550	Aparat USG	008-0030-00073	SZ41890006	Philips Polska Sp. z o.o.	2018

13	Poradnia Kardiologii Dziecięcej	Affiniti 70	Ultrasonograf	008-0030-00075	USO18F0090	Philips Polska Sp. z o.o.	2018
14	Oddział Anestezjologiczny	Sparq	Ultrasonograf	008-0030-00066	USN1611272	Philips Shenzhen Goldway Industrial	2016
15	Oddział Chorób Wewnętrznych z Pododdziałem Angiologicznym	Affiniti 70	Ultrasonograf	008-0030-00067	US217F0048	Philips Shenzhen Goldway Industrial	2017
16	Pracownia echokardiograficzna na Kardiologii Dziecięcej	Epiq Elite Advanced	Echokardiograf	008-0030-00080	USD19B0296	Philips Ultrasound, Inc.	2019
17	Oddział Kardiologiczny dla Dzieci	Epiq CVx	Echokardiograf	008-0030-00082	US120B1629	Philips Ultrasound, Inc.	2019

Zadanie 17							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	HS40	Aparat USG model HS40 Samsung	008-0030-00076	S1AJM3HM400004K	Samsung	2019
2	Oddział Pediatriczny	RS85	Aparat USG	008-0030-00081	S18VM3HN200011K	Samsung	2019
3	Zam. Oddział Rehab. Ogól. II	Acuson Antares Premium	Ultrasonograf	008-0030-00029	114259	Siemens	2006
4	BLOK OPERACYJNY	Acuson X300	Aparat USG z kolorowym Dopplerem	008-0030-00035	320446	Siemens	2009
5	Zam. Dział Rehabilitacji Leczniczej	Acuson X300PE	Aparat USG	008-0030-00044	317996	Siemens	2011
6	Oddział Chirurgii Naczyniowej	Acuson X300PE	Aparat USG Doppler naczyń obwodowych	008-0030-00049	340463	Siemens	2011

Zadanie 18							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Rok Produkcji
1	Ośr. Diag. i Lecz. Chorób Piersi	SSA-790A	Ultrasonograf	008-0030-00038	99G09X5189	TOSHIBA	2009

2	Oddział Chirurgii Onkologicznej	SSA-660A/15 (XARIO15)	Ultrasonograf	008-0030-00039	15B09X6143	TOSHIBA	2009
3	BLOK OPERACYJNY	TUS-APLIO i800	Aparat USG	008-0030-00072	99F17X2331	TOSHIBA	2017

**ZESTAWIENIE SPRZĘTU MEDYCZNEGO PODLEGAJĄCEGO
USŁUDZE NAPRAWY**

Zadanie 1							
Lp.	Lokalizacja sprzętu	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	SV 300	Respirator stacjonarno-transportowy	008-0020-00115	GB-6B002348	Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co. Ltd	5 400,00

Zadanie 2							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00086	MT75-03034	Air Liquide	90 753,70
2	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00083	MT75-02994	Air Liquide	
3	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00085	MT75-03031	Air Liquide	
4	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00082	MT75-02953	Air Liquide	
5	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00090	MT75-03700	Air Liquide	
6	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00089	MT75-03692	Air Liquide	
7	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00091	MT75-03701	Air Liquide	
8	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator	008-0020-00092	MT75-03702	Air Liquide	
9	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T75	Respirator	008-0020-00084	MT75-03020	Air Liquide	
10	Oddział Anestezjologiczny	Monnal T75	Respirator stacjonarno-transportowy	008-0020-00099	MT75-04408	Air Liquide	
11	Oddział Chirurgii Ogólnej	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00114	MT60-07069	Air Liquide	
12	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00112	MT60-06227	Air Liquide	
13	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00110	MT60-06076	Air Liquide	
14	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator	008-0020-00111	MT60-06148	Air Liquide	

			transportowy				
15	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00093	MT60-00854	Air Liquide	
16	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00094	MT60-00856	Air Liquide	
17	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00095	MT60-01750	Air Liquide	
18	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00096	MT60-01767	Air Liquide	
19	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00097	MT60-01768	Air Liquide	
20	Oddział Intensywnej Terapii	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00098	MT60-01771	Air Liquide	
21	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00124	MT 60-13458	Air Liquide	
22	Pododdz.Ginekologii Onkologicznej	Monnal T60	Respirator transportowy	008-0020-00109	MT60-06099	Air Liquide	
23	Oddział Chirurgii Onkologicznej	Monnal T60	Respirator transportowy-	008-0020-00108	MT60-06089	Air Liquide	

Zadanie 3							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Neonatologiczny	Fabian HFOi	Respirator noworodkowy	008-0020-00105	AI-00271	Acutronic Medical Systems AG	24 246,26
2	Oddział Neonatologiczny	Fabian HFOi	Respirator noworodkowy	008-0020-00127	AI -1719	Acutronic Medical Systems AG	
3	Oddział Neonatologiczny	Avea Standard Clio	Respirator noworodkowy	008-0020-00077	BCY01613	Care Fusion Germany 234 GmbH	

Zadanie 4							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00006	BBN 02433	Viasys USA	45 223,06

2	Oddział Neonatologiczny	Zestaw Infant Flow SiPAP	Zestaw Infant Flow SiPAP	008-0197-00007	BCN01840	Care Fusion Germany 234 GmbH
3	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00003	AHN02383	Viasys USA
4	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00006	BBN 02433	Viasys USA
5	Oddział Neonatologiczny	Infant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Infant Flow SiPAP	008-0197-00008	BDN 001156	Viasys USA
6	Oddział Neonatologiczny	Inflant Flow SiPAP	Zestaw n CPAP Inflant Flow SiPAP	008-0197-00004	AHN 02271	Viasys USA

Zadanie 5							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator	008-0020-00066	58919	Maquet Polska Sp z o. o.	69 957,54
2	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator	008-0020-00076	73018	Maquet Polska Sp z o. o.	
3	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	SERVO-i	Respirator	008-0020-00113	92403	Maquet Polska Sp z o. o.	
4	Oddział Anestezjologiczny	Servo-i Universal	Respirator	008-0020-00067	71583	Maquet Polska Sp z o. o.	
5	Oddział Neonatologiczny	Servo-i Universal	Respirator	008-0020-00104	83472	Maquet Polska Sp z o. o.	
6	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator noworodkowy	008-0020-00106	77686	Maquet Polska Sp z o. o.	
7	Oddział Neonatologiczny	SERVO-i	Respirator noworodkowy	008-0020-00107	77687	Maquet Polska Sp z o. o.	
8	Oddział Kardiologiczny dla Dzieci	Servo-i Universal	Respirator uniwersalny	008-0020-00065	58920	Maquet Polska Sp z o. o.	
9	Oddział Neonatologiczny	Servo-i Universal	Respirator uniwersalny	008-0020-00103	83471	Maquet Polska Sp z o. o.	

Zadanie 6							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	01CV6000 CAREvent ATV+	Respirator transportowy	008-0020-00062	CVP2079-2011	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	2 400,00
2	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	e700	Respirator transportowy	008-0020-00125	EV82238-2021	O-Two Medical Technologies Inc Brampton Ontario	
3	SOR - Szpitalny Oddział	e700	Respirator	008-0020-00126	EV82239-2021	O-Two Medical	

	Ratunkowy		transportowy			Technologies Inc Brampton Ontario	
--	-----------	--	--------------	--	--	--------------------------------------	--

Zadanie 7							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00079	3512134081	Nellcor Puritan Benett	33 048,00
2	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00080	3512134082	Nellcor Puritan Benett	
3	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00081	3512134094	Nellcor Puritan Benett	
4	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00078	3512134078	Nellcor Puritan Benett	
5	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00087	3512142498	Nellcor Puritan Benett	
6	Oddział Intensywnej Terapii	NPB 840	Respirator	008-0020-00088	3512142615	Nellcor Puritan Benett	
7	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00043	3510080398	Nellcor Puritan Benett	
8	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00044	3510080395	Nellcor Puritan Benett	
9	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00052	3510094287	Nellcor Puritan Benett	
10	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00051	3510094298	Nellcor Puritan Benett	
11	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00049	3510093662	Nellcor Puritan Benett	
12	Oddział Intensywnej Terapii	NPB-840	Respirator transportowy	008-0020-00050	3510093479	Nellcor Puritan Benett	
13	Oddział Intensywnej Terapii	Puritan Bennett 980	Respirator	008-0020-00101	35B1501868	Medtronic Poland Sp. z o. o.	
14	Oddział Intensywnej Terapii	Puritan Bennett 980	Respirator	008-0020-00102	35B1501881	Medtronic Poland Sp. z o. o.	
15	Oddział Intensywnej Terapii	Puritan Bennett 980	Respirator	008-0020-00100	35B1501865	Medtronic Poland Sp. z o. o.	

Zadanie 8							
Lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Urologiczny	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00006	F-2281	ERBE	18 291,95

2	Prac. Endoskopii	Erbotom ICC 200 APC 300	Diatermia + przystawka argonowa	008-0041-00007	D-3591 C-1896	ERBE
3	Prac. Endoskopii	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00008	D-3582	ERBE
4	DODO - Prac. Diagn.-Zabieg. Naczyń	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00012	D-3754	ERBE
5	Oddział Otolaryngologii	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00010	D-3762	ERBE
6	Prac. Endoskopii	Erbotom ICC 200	Diatermia	008-0041-00011	D-3775	ERBE
7	BLOK OPERACYJNY	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00014	F-2503	ERBE
8	BLOK OPERACYJNY	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00015	F-2504	ERBE
9	BLOK OPERACYJNY	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00017	F-2511	ERBE
10	Oddział Chirurgii Ogólnej	ERBOTOM ICC 300	Diatermia	008-0041-00009	F-2505	ERBE
11	BLOK OPERACYJNY	VIO 300S	Diatermia	008-0041-00013	11290205	ERBE
12	Oddział Chirurgii Onkologicznej	VIO 300D	Diatermia	008-0041-00018	11290601	ERBE
13	BLOK OPERACYJNY	ICC 300	Diatermia elektrochirurgiczna	008-2746-00000	F-2094	ERBE
14	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D APC2 IES 2	Diatermia + przystawka argonowa + system odsysania dymu	008-0041-00019	11309463 11309284 11301583	ERBE
15	Oddział Dermatologiczny	ICC 80	Diatermia	008-0041-00020	C-1774	ERBE
16	Oddział Urologiczny	VIO 300D	Diatermia	008-0041-00021	11311995	ERBE
17	Oddział Okulistyczny	VIO 100C	Diatermia elektrochirurgiczna	008-0041-00023	11317567	ERBE
18	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00024	11327429	ERBE
19	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00025	11324477	ERBE
20	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00026	11327428	ERBE
21	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D APC2	Diatermia chirurgiczna + przystawka argonowa	008-0041-00027	11327427 11327866	ERBE

22	Oddział Położniczo-Ginekol	VIO 300D	Diatermia elektrochirurgiczna	008-0041-00022	11343580	ERBE
23	Prac. Elektrofizjologii	VIO 100C	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00028	11346197	ERBE
24	Prac. Endoskopii	VIO 200D APC2 JET2	Diatermia + przystawka argonowa + nóż wodny	008-0041-00029	11368136 11366816 11367999	ERBE
25	Oddział Położniczo-Ginekol	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00030	11389873	ERBE
26	Poradnia Chirurgii Onkologicznej	VIO 100C	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00031	11392396	ERBE
27	BLOK OPERACYJNY	VIO 300D	Diatermia chirurgiczna	008-0041-00032	11406260	ERBE
28	Pododdz.Ginekologii Onkologicznej	ERBE VIO3 APC3	Diatermia chirurgiczna + przystawka argonowa	008-0041-00034	11453932 11452496	ERBE
29	Oddział Chirurgii Onkologicznej	VIO 3 APC3	Aparat do elektrochirurgii + przystawka argonowa	008-0041-00033	11453931 11452495	ERBE
30	BLOK OPERACYJNY	JET2 ESM2	Nóż wodny + ssak próżniowy	008-0326-00001	11309893 11309892	ERBE

Zadanie 9							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Prac. Endoskopii	ALOKA ALPHA 7	Aparat USG	008-0030-00050	201R 1813	Aloka	1 409,40

Zadanie 10

lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Urologiczny	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00056	5004019	BK Medical	5 637,60
2	Poradnia UROLOGICZNA	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00060	5008916	BK Medical	
3	Poradnia UROLOGICZNA	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00061	5008920	BK Medical	
4	Oddział Urologiczny	FLEX FOCUS 400	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00062	5008797	BK Medical	

Zadanie 11							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Nefrologiczny	CUS-AA450 Aplio a450	Aparat USG	008-0030-00079	AED1992578	Canon	2 818,80
2	Ośr. Diag. i Lecz. Chorób Piersi	TUS-APLIO i600	Aparat USG	008-0030-00084	AKE2022242	Canon	

Zadanie 12							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Otolaryngologii	MyLab50 X Vision	Ultrasonograf	008-0030-00032	02966	ESAOTE	2 818,80
2	Oddział Anestezjologiczny	MyLabOne	Aparat USG przewoźny	008-0030-00051	91215014	ESAOTE	

Zadanie 13							
-------------------	--	--	--	--	--	--	--

lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Prac. Echokardiograficzna	Vivid E9	Echokardiograf	008-0030-00057	VE97946	GE Digital Energy	18 322,20
2	Oddział Położniczo-Ginekol	Voluson E8	Ultrasonograf	008-0030-00064	D24639	GE Healthcare	
3	Oddział Położniczo-Ginekol	Voluson E8	Ultrasonograf	008-0030-00083	E46119	GE Healthcare	
4	Oddział Chorób Wewnętrznych z Pododdziałem Angiologicznym	Logiq 7	Ultrasonograf	008-0030-00030	18732YU8	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
5	Prac. Echokardiograficzna	Vivid 7 Dimension	Echokardiograf	008-0030-00033	11154V7L	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
6	SOR-ginekologiczny	Voluson 730PRO	Ultrasonograf	008-0030-00034	A42129	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
7	Pracownia echokardiograficzna na Kardiologii Dziecięcej	Vivid 7 Pro	Ultrasonograf	008-0030-00037	11901V7L	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
8	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	Voluson E6	Ultrasonograf	008-0030-00040	D50364	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
9	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Vivid i	Echokardiograf	008-0030-00042	020842VI	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
10	Oddział Położniczo-Ginekol	Voluson S8 19"	Aparat USG ginekologiczny	008-0030-00046	155018SU5	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
11	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	Vivid S6 17"	Aparat USG kardiologiczny	008-0030-00047	3008VS6	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
12	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Vivid iq Premium	Echokardiograf	008-0030-00069	630784WX0	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	
13	Pododdz.Ginekologii Onkologicznej	Voluson S8	Aparat ginekologiczny USG	008-0030-00074	VS8800248	GE Medical Systems Polska Sp. z o.o.	

Zadanie 14

lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Chirurgii Ogólnej	Aloca Arietta V60	Ultrasonograf	008-0030-00063	204X 9826	HITACHI	2 818,80
2	BLOK OPERACYJNY	Aloca Arietta V60	Ultrasonograf	008-0030-00065	204X-9827	HITACHI	

Zadanie 15							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Oddział Neonatologiczny	DC-70 X-Insight Mindray	Aparat USG	008-0030-00077	CJ1-91000494	Mindray Medical Poland Sp. z o. o.	1 409,40

Zadanie 16							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Poradnia Chirurgii Naczyniowej	HD15 Philips	Aparat USG z opcją dopplerowską	008-0030-00054	USN1320371	Philips	23 959,80
2	Por. Kardiol. dla Dzieci	Epiq 7	Echokardiograf	008-0030-00070	USN17B0415	Philips Healthcare	
3	Poradnia Kardiologii Dziecięcej	Affiniti 70	Echokardiograf	008-0030-00071	USN17F1083	Philips Healthcare	
4	Prac. Przeznac. Diagnost. i Terapii Wrodzonych Wad Serca u Dzieci	Affiniti CVx Advance	Ultrasonograf	008-0030-00085	US722R1257	Philips Medical Systems	
5	Oddział Chirurgii Onkologicznej	HD9	Aparat USG	008-0030-00045	B15511300001010	Philips Polska Sp. z o.o.	
6	Prac.Diagnostyczno-Zabiegowa Naczyń	CX 50 POC	Ultrasonograf	008-0030-00052	SG61203093	Philips Polska Sp. z o.o.	
7	Oddział Kardiologiczny dla Dzieci	iE33	Ultrasonograf	008-0030-00053	B0G201	Philips Polska Sp. z o.o.	
8	Poradnia Chirurgii Onkologicznej	Clear Vue 550 Philips	Aparat USG z Dopplerem	008-0030-00055	SZ31390236	Philips Polska Sp. z o.o.	

9	Oddział Kardiologiczny dla Dorosłych	Epiq 5	Echokardiograf	008-0030-00058	USO14C0125	Philips Polska Sp. z o.o.
10	Oddział Intensywnej Terapii	Sparq	Aparat USG	008-0030-00059	US11410350	Philips Polska Sp. z o.o.
11	Oddział Neonatologiczny	Affiniti 70	Ultrasonograf	008-0030-00068	US717F1176	Philips Polska Sp. z o.o.
12	Poradnia Chirurgii Onkologicznej	Clear Vue 550	Aparat USG	008-0030-00073	SZ41890006	Philips Polska Sp. z o.o.
13	Poradnia Kardiologii Dziecięcej	Affiniti 70	Ultrasonograf	008-0030-00075	USO18F0090	Philips Polska Sp. z o.o.
14	Oddział Anestezjologiczny	Sparq	Ultrasonograf	008-0030-00066	USN1611272	Philips Shenzhen Goldway Industrial
15	Oddział Chorób Wewnętrznych z Pododdziałem Angiologicznym	Affiniti 70	Ultrasonograf	008-0030-00067	US217F0048	Philips Shenzhen Goldway Industrial
16	Pracownia echokardiograficzna na Kardiologii Dziecięcej	Epiq Elite Advanced	Echokardiograf	008-0030-00080	USD19B0296	Philips Ultrasound, Inc.
17	Oddział Kardiologiczny dla Dzieci	Epiq CVx	Echokardiograf	008-0030-00082	US120B1629	Philips Ultrasound, Inc.

Zadanie 17							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	SOR - Szpitalny Oddział Ratunkowy	HS40	Aparat USG model HS40 Samsung	008-0030-00076	S1AJM3HM400004K	Samsung	8 456,40
2	Oddział Pediatryczny	RS85	Aparat USG	008-0030-00081	S18VM3HN200011K	Samsung	
3	Zam. Oddział Rehab. Ogól. II	Acuson Antares Premium	Ultrasonograf	008-0030-00029	114259	Siemens	
4	BLOK OPERACYJNY	Acuson X300	Aparat USG z kolorowym Dopplerem	008-0030-00035	320446	Siemens	
5	Zam. Dział Rehabilitacji Leczniczej	Acuson X300PE	Aparat USG	008-0030-00044	317996	Siemens	
6	Oddział Chirurgii Naczyniowej	Acuson X300PE	Aparat USG Doppler naczyń	008-0030-00049	340463	Siemens	

		obwodowych			
--	--	------------	--	--	--

Zadanie 18							
lp.	Jednostka Organizacyjna	Model	Nazwa urządzenia	Nr Inwentarzowy	Nr Seryjny	Producent	Koszt napraw brutto
1	Ośr. Diag. i Lecz. Chorób Piersi	SSA-790A	Ultrasonograf	008-0030-00038	99G09X5189	TOSHIBA	4 228,20
2	Oddział Chirurgii Onkologicznej	SSA-660A/15 (XARIO15)	Ultrasonograf	008-0030-00039	15B09X6143	TOSHIBA	
3	BLOK OPERACYJNY	TUS-APLIO i800	Aparat USG	008-0030-00072	99F17X2331	TOSHIBA	

UMOWA NR /2024
POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

Zawarta w dniu 19.12.2023 r. we Wrocławiu pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem Specjalistycznym z siedzibą we Wrocławiu przy ul. Kamińskiego 73a działającym na podstawie wpisu do KRS nr 0000101546 w Sądzie Rejonowym dla Wrocławia – Fabrycznej we Wrocławiu, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego NIP 895-16-45-574, REGON 000977893, reprezentowanym przez:

prof. dr hab. Wojciecha Witkiewicza - Dyrektora
zwanym dalej „**Administratorem**”

a

.....
reprezentowanym przez:
.....

zwaną/ym dalej „**Przetwarzającym**”,
mogą być dalej również zwani jako „**Strona**”, a łącznie jako „**Strony**”.

§ 1. DEFINICJE

Dla potrzeb niniejszej umowy, Administrator i Przetwarzający ustalają następujące znaczenie niżej wymienionych pojęć:

- 1) **Dane Osobowe** – dane w rozumieniu art. 4 pkt 1) RODO, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 2) **Przetwarzanie Danych Osobowych** – wszelkie operacje lub zestaw operacji wykonywanych na Danych Osobowych lub zestawach Danych Osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, takie jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie w rozumieniu art. 4 pkt 2) RODO;
- 3) **Zbiór Danych** - uporządkowany zestaw danych osobowych dostępnych według określonych kryteriów, niezależnie od tego, czy zestaw ten jest scentralizowany, zdecentralizowany czy rozproszony funkcjonalnie lub geograficznie
- 4) **Umowa** – niniejsza umowa;
- 5) **Umowa Główna (źródłowa)** – umowa nr z dnia..... r.;
- 6) **RODO** - 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. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119, str. 1);
- 7) **IOD** – inspektor ochrony danych osobowych.

§ 2. OŚWIADCZENIA STRON

Strony oświadczają, co następuje:

1. Strony oświadczają, że niniejsza Umowa została zawarta w celu wykonania obowiązków, o których mowa w art. 28 RODO w związku z zawarciem Umowy Głównej.
2. Administrator oświadcza, iż jest administratorem Danych Osobowych w rozumieniu art. 4 pkt 7) RODO, tj. podmiotem który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania Danych Osobowych, zawartych z zbiorze danych pacjentów dalej jako: „Zbiór Danych”.
3. Przetwarzający oświadcza, iż dysponuje środkami, doświadczeniem, wiedzą i wykwalifikowanym personelem, co umożliwi mu prawidłowe wykonanie niniejszej Umowy, w tym zapewniia wystarczające

gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi RODO.

4. Przetwarzający oświadcza, że jest podmiotem przetwarzającym w rozumieniu art. 4 pkt 8) RODO w ramach Umowy, co oznacza że będzie przetwarzał Dane Osobowe w imieniu Administratora.

§ 3. PRZEDMIOT I CZAS TRWANIA PRZETWARZANIA

1. Administrator powierza Przetwarzającemu do przetwarzania Dane Osobowe objęte Zbiorem Danych, a Przetwarzający zobowiązuje się do ich przetwarzania zgodnego z prawem i niniejszą Umową.
2. Umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy Głównej oraz wykonania wszystkich zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy.

§ 4. CEL I PODSTAWOWE ZASADY PRZETWARZANIA

1. Przetwarzający może przetwarzać Dane Osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w Umowie.
2. Celem przetwarzania Danych Osobowych jest wykonanie zadania, o którym mowa w Umowie Głównej.
3. Zakres przetwarzanych przez Przetwarzającego Danych Osobowych na podstawie niniejszej Umowy obejmuje następujące rodzaje Danych Osobowych:
 - a) Imię nazwisko
 - b) pesel
 - c) adres
 - d) dane o stanie zdrowia
4. Zakres przetwarzanych przez Przetwarzającego Danych Osobowych na podstawie niniejszej Umowy obejmuje następujące kategorie osób, których dane dotyczą:
 - a) pacjenci
 - b) pracownicy
5. Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania Danych Osobowych w sposób stały. Przetwarzający będzie w szczególności wykonywał następujące operacje dotyczące powierzonych Danych Osobowych¹ (do celów wskazanych w pkt 4.2. powyżej): organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adoptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie i inne. Dane Osobowe będą przez Przetwarzającego przetwarzane w formie elektronicznej w systemach informatycznych oraz w formie papierowej.
6. Przetwarzający oświadcza, że w jego palcówce jest wyznaczona osoba pełniąca rolę Inspektora Danych Osobowych (IOD) w rozumieniu RODO.
7. Przy przetwarzaniu Danych Osobowych, Przetwarzający powinien przestrzegać zasad wskazanych w niniejszej Umowie oraz w RODO.
8. Strony zobowiązują się do ścisłej współpracy podczas realizacji Umowy, w zakresie dotyczącym przetwarzania danych osobowych, w szczególności dotyczy wzajemnego przekazywania informacji oraz dokonywania ustaleń w zakresie bezpieczeństwa danych osobowych przez osoby pełniące u Stron funkcję IOD.

§ 5. SZCZEGÓŁOWE ZASADY POWIERZENIA PRZETWARZANIA

¹ **Operacje wykonywane na danych osobowych przez Przetwarzającego mogą obejmować:**

- zbieranie,
- utrwalanie,
- organizowanie,
- porządkowanie,
- przechowywanie,
- adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie,
- przeglądanie,
- wykorzystywanie,
- ujawnianie poprzez przesłanie,
- rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie,
- dopasowywanie lub łączenie,
- ograniczanie,
- usuwanie lub niszczenie,
- inne: ...

1. Przed rozpoczęciem Przetwarzania danych osobowych Przetwarzający musi podjąć środki zabezpieczające Dane Osobowe, o których mowa w art. 32 RODO, a w szczególności:
 - 1) uwzględniając stan wiedzy technicznej, koszt wdrażania oraz charakter, zakres, kontekst i cele przetwarzania oraz ryzyko naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia, zastosować środki techniczne i organizacyjne zapewniające bezpieczeństwo przetwarzanych Danych Osobowych, o których mowa w art. 32 RODO. Przetwarzający powinien odpowiednio udokumentować zastosowanie tych środków;
 - 2) umożliwić Administratorowi, na każde żądanie, dokonania przeglądu stosowanych środków technicznych i organizacyjnych i dokumentacji dotyczącej tych środków, aby przetwarzanie toczyło się zgodnie z prawem, a także uaktualniać te środki, o ile w opinii Administratora są one niewystarczające do tego, aby zapewnić zgodne z prawem przetwarzanie Danych Osobowych powierzonych Przetwarzającemu;
 - 3) zapewnić by każda osoba fizyczna działająca z upoważnienia Przetwarzającego, która ma dostęp do Danych Osobowych, przetwarzała je wyłącznie na polecenie Administratora; niniejszym Administrator upoważnia Przetwarzającego do udzielenia ww. poleceń;
 - 4) prowadzić ewidencję osób upoważnionych do Przetwarzania Danych Osobowych przetwarzanych w związku z wykonywaniem Umowy Głównej.
2. Przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy Danych Osobowych oraz sposobów ich zabezpieczenia, w tym także po rozwiązaniu Umowy, oraz zobowiązuje się zapewnić, aby osoby mające dostęp do Przetwarzania Danych Osobowych zachowały je oraz sposoby ich zabezpieczeń w tajemnicy, w tym także po rozwiązaniu Umowy lub ustaniu zatrudnienia u Przetwarzającego. *W tym celu Przetwarzający dopuści do przetwarzania danych tylko osoby, które zostały upoważnione do przetwarzania danych powierzonych niniejszą umową oraz podpisały zobowiązanie do zachowania w tajemnicy Danych Osobowych oraz sposobów ich zabezpieczenia.*
3. Przetwarzający nie będzie kopiować, przekazywać, wykorzystywać, ujawniać, powielać Danych Osobowych uzyskanych od Administratora lub w jakikolwiek sposób ich rozpowszechniać, z wyjątkiem sytuacji, gdy wykorzystanie tych danych następuje w celu wykonania niniejszej Umowy lub Umowy Głównej.

§ 6. DALSZE OBOWIĄZKI PRZETWARZAJĄCEGO

1. Przetwarzający zobowiązuje się pomagać Administratorowi w wywiązywaniu się z obowiązków określonych w art. 32-36 RODO. W szczególności, Przetwarzający zobowiązuje się przekazywać Administratorowi informacje oraz wykonywać jego polecenia dotyczące stosowanych środków zabezpieczania Danych Osobowych oraz przypadków naruszenia ochrony Danych Osobowych. Przetwarzający w szczególności ma obowiązek:
 - 1) przekazania Administratorowi informacji dotyczących naruszenia ochrony danych osobowych w ciągu 24 godzin od wykrycia zdarzenia stanowiącego naruszenie ochrony danych osobowych;
 - 2) przygotowania w ciągu 24 godzin od wykrycia zdarzenia stanowiącego naruszenie ochrony danych osobowych informacji wymaganych w zgłoszeniu naruszenia ochrony danych do organu nadzorczego, o których mowa w art. 33 ust. 3 RODO;
 - 3) prowadzenia rejestru naruszeń ochrony danych, w którym dokumentowane są wszelkie naruszenia ochrony danych osobowych, w tym okoliczności naruszenia ochrony danych osobowych, jego skutki oraz podjęte działania zaradcze;
 - 4) przeprowadzenia wstępnej analizy ryzyka naruszenia praw i wolności podmiotów danych i przekazania wyników tej analizy do Administratora w ciągu 36 godzin od wykrycia zdarzenia stanowiącego naruszenie ochrony danych osobowych;
 - 5) podania wszystkich informacji niezbędnych do zawiadomienia osoby, której dane dotyczą, o których mowa w art. 33 ust. 3 RODO w ciągu 24 godzin od wykrycia zdarzenia stanowiącego naruszenie ochrony danych osobowych;
 - 6) wyznaczenia osób odpowiedzialnych za podjęcie kroków w celu zaradzenia naruszeniu i podjęcia działań naprawczych w uzgodnieniu z Administratorem;
 - 7) szacowania ryzyka naruszenia praw lub wolności podmiotów danych/ oceny analizy ryzyka przeprowadzonej przez Administratora;
 - 8) dokonanie analizy, czy zachodzi obowiązek przeprowadzenia oceny skutków planowanych operacji przetwarzania dla ochrony danych osobowych,

- 9) udzielania Administratorowi informacji potrzebnych do przeprowadzenia sporządzenia oceny skutków planowanych operacji przetwarzania dla ochrony danych osobowych, o których mowa w art. 35 RODO;
- 10) udzielania Administratorowi informacji potrzebnych do konsultacji z organem nadzorczym w zakresie oceny skutków dla ochrony danych, o których mowa w art. 35 ust. 2 oraz art. 36 RODO;
2. Przetwarzający zobowiązuje się pomagać Administratorowi, poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, w wywiązywaniu się z obowiązku odpowiadania na żądania osób, których dane dotyczą, w zakresie wykonywania ich praw określonych w art. 15-22 RODO. W szczególności, Przetwarzający zobowiązuje się²:
 - 1) w razie zgłoszenia przez osobę, której dane dotyczą żądania prawa dostępu, o którym mowa w art. 15 RODO, do przygotowania raportu dla Administratora umożliwiającego przedstawienie osobie, której dane dotyczą przez Administratora informacji, o których mowa w art. 15 ust. 1 RODO.
 - 2) w razie zgłoszenia przez osobę, której dane dotyczą prawa do sprostowania danych, o którym mowa w art. 16 RODO, do odnotowania żądania osoby, której dane dotyczą poprzez nadpisanie danych osobowych tej osoby w systemach Przetwarzającego,
 - 3) w razie zgłoszenia przez osobę, której dane dotyczą prawa do bycia zapomnianym, o którym mowa w art. 17 RODO, do usunięcia danych osobowych ze wszystkich systemów Przetwarzającego, w których mogą się znaleźć dane osobowe tej osoby, w szczególności z systemów źródłowych agregujących dane. Po upływie 90 dni od zgłoszenia żądania Przetwarzający przeprowadza szczegółową analizę czy dane osoby, która zgłosiła żądanie zostały usunięte ze wszystkich systemów Przetwarzającego oraz przedstawia wyniki tej analizy Administratorowi w formie raportu,
 - 4) w razie zgłoszenia przez osobę, której dane dotyczą prawa do ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 RODO, do czasowego zablokowania możliwości edycji rekordów związanych z osobą, której dane dotyczą niezwłocznie, nie później niż w ciągu 24 godzin od przedstawienia takiego polecenia przez Administratora,
 - 5) w razie zgłoszenia przez osobę, której dane dotyczą prawa do przenoszenia danych, o którym mowa w art. 20 RODO, do wyeksportowania do Administratora wszystkich danych osobowych dotyczących tej osoby przetwarzanych elektronicznie;
 - 6) w razie zgłoszenia przez osobę, której dane dotyczą prawa do sprzeciwu, o którym mowa w art. 21 RODO, do przekazania informacji Administratorowi;
3. W celu wywiązywania się z obowiązków, o których mowa w paragrafie poprzedzającym, Przetwarzający zobowiązuje się wprowadzić do swojego systemu informatycznego funkcjonalności umożliwiające co najmniej: sporządzenie kopii danych, usuwanie danych, sprostowanie danych, ograniczenie przetwarzania danych, sporządzenie pliku umożliwiającego przenoszalność danych, odnotowywanie zgłoszenia sprzeciwu.
4. Przetwarzający zobowiązuje się udostępnić Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków przez Administratora oraz Przetwarzającego, o których mowa w art. 28 RODO.
5. Przetwarzający zobowiązany jest do stosowania się do ewentualnych wskazówek lub zaleceń, wydanych przez organ nadzoru lub unijny organ doradczy zajmujący się ochroną danych osobowych, dotyczących przetwarzania danych osobowych, w szczególności w zakresie stosowania RODO.
6. Przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym Przetwarzania Danych Osobowych przez Przetwarzającego, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym Przetwarzania Danych Osobowych, skierowanej do Przetwarzającego, a także o wszelkich kontrolach i inspekcjach dotyczących Przetwarzania Danych Osobowych przez Przetwarzającego, w szczególności prowadzonych przez organ nadzorczy.
7. Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały

² Postanowienia te mają w szczególności zastosowanie do przetwarzających będących dostawcami systemów informatycznych.

przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

8. Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.
9. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.
Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania
 - 1) zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub
 - 2) podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.
10. W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciężących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciężących na podprzetwarzającym.
11. W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.
12. W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej Nr 2010/87/UE lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.

§ 7. AUDYT PRZETWARZAJĄCEGO

1. Administrator jest uprawniony do weryfikacji przestrzegania zasad przetwarzania Danych Osobowych wynikających z RODO oraz niniejszej Umowy przez Przetwarzającego, poprzez prawo żądania udzielenia wszelkich informacji dotyczących powierzonych Danych Osobowych, w tym informacji o lokalizacji przetwarzania Danych Osobowych przez Przetwarzającego.
2. Administrator ma także prawo przeprowadzania audytów lub inspekcji Przetwarzającego w zakresie zgodności operacji przetwarzania z prawem i z Umową.³ Audyty lub inspekcje, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, mogą być przeprowadzane przez audytorów zewnętrznych upoważnionych przez Administratora.
3. Administrator ma obowiązek poinformowania Przetwarzającego o planowanym audycie na 7 dni przed rozpoczęciem audytu. Audyt nie może trwać dłużej niż miesiąc od jego rozpoczęcia.
4. Audyt przeprowadzany jest przez upoważnionego pracownika Administratora lub audytora zewnętrznego upoważnionego przez Administratora. Upoważniony pracownik Administratora lub audytor zewnętrzny ma prawo do:
 - 1) wglądu do wszelkich dokumentów i wszelkich informacji mających bezpośredni związek z powierzeniem przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy,
 - 2) przeprowadzania oględzin urządzeń, nośników oraz systemów informatycznych lub teleinformatycznych służących do przetwarzania danych,

³ Sposób audytu będzie uwzględniać specyfikę powierzenia przetwarzania.

- 3) żądać złożenia pisemnych lub ustnych wyjaśnień przez Przetwarzającego oraz pracowników Przetwarzającego w zakresie niezbędnym do ustalenia stanu faktycznego.
5. Przetwarzający zapewnia Administratorowi oraz pracownikom upoważnionym do audytu przez Administratora lub audytorowi zewnętrznemu upoważnionemu do audytu przez Administratora warunki i środki niezbędne do sprawnego przeprowadzenia audytu, a w szczególności sporządza we własnym zakresie kopie lub wydruki dokumentów oraz informacji zgromadzonych na nośnikach, w urządzeniach lub w systemach służących do przetwarzania danych osobowych.
6. Po zakończeniu audytu pracownik upoważniony do audytu przez Administratora lub audytor zewnętrzny upoważniony do audytu przez Administratora przedstawia wynik audytu w formie protokołu.
7. Przetwarzający jest zobowiązany do zastosowania się do zaleceń Administratora dotyczących zasad przetwarzania powierzonych Danych Osobowych oraz dotyczących poprawy zabezpieczenia danych osobowych, sporządzonych w wyniku kontroli przeprowadzonych przez upoważnionych pracowników Administratora lub audytora zewnętrznego upoważnionego przez Administratora.
8. Przetwarzający zobowiązuje się niezwłocznie informować Administratora, jeżeli zdaniem Przetwarzającego wydane mu polecenie stanowi naruszenie RODO lub innych przepisów o ochronie danych.

§ 8. ODPOWIEDZIALNOŚĆ STRON

1. Przetwarzający odpowiada za szkody, jakie powstaną u Administratora lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z niniejszą umową Przetwarzania przez Przetwarzającego Danych Osobowych.
2. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przez Przetwarzającego niniejszej umowy, Przetwarzający zobowiązuje się do zapłaty odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 9. ZAKOŃCZENIE POWIERZENIA PRZETWARZANIA

1. Po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem Przetwarzający zależnie od decyzji Administratora usuwa lub zwraca mu wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie niezwłocznie, nie później niż w ciągu 14 dni od zakończenia świadczenia usług, o których mowa w Umowie Głównej.
2. Przetwarzający informuje Administratora o usunięciu wszelkich istniejących kopii danych osobowych i umożliwia przeprowadzenie przez Administratora audytu zgodnie z par. 7 Umowy.
3. Przetwarzający potwierdzi usunięcie lub zwrot Danych Osobowych oraz ich kopii pisemnym protokołem podpisanym przez osobę uprawnioną do składania oświadczeń woli w imieniu Przetwarzającego.

§ 10. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Niniejsza umowa wchodzi w życie z dniem jej podpisania.
2. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Ustawa z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1610 ze zm.) oraz przepisy RODO.
4. Spory związane z wykonywaniem niniejszej Umowy rozstrzygane będą przez sąd właściwy dla siedziby Administratora.
5. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator

Przetwarzający

data

data

Lista podprzetwarzających

Lp.	Pełna nazwa	Siedziba

Lista kontrolna	
1.	Proszę wskazać czy w organizacji zostały wprowadzone środki techniczne i organizacyjne, które spełniają wymogi RODO?
	<i>TAK/NIE</i>
2	<i>Jeżeli na pytanie 2 udzielona została odpowiedź „TAK”:</i>
	1. Proszę wskazać stosowane środki techniczne i organizacyjne służące do uwierzytelniania i autoryzacji użytkowników oraz transmisji danych w systemach IT służących do przetwarzania danych osobowych (takie jak: certyfikaty szyfrujące, szyfrowane tunele VPN, wieloskładnikowe uwierzytelnianie, podział uprawnień (segregation of duties) dla kont uprzywilejowanych, itp.
	2. Proszę opisać proces stałego monitorowania, gromadzenia i zarządzania incydentami bezpieczeństwa w systemach przetwarzających dane osobowe, w szczególności proces stałej, zautomatyzowanej oceny zdarzeń obserwowanych w infrastrukturze IT, ich gromadzeniu, ocenie (false or not false positive) i odniesieniu ich do analizy ryzyka a docelowo, w przypadku istotnych zdarzeń ich zgłaszaniu do organu ODO.
	3. Proszę określić miejsca przetwarzania i lokowania danych osobowych w systemach IT, infrastruktura własna, cloud, hosting. W przypadku lokowania danych osobowych poza własną infrastrukturą proszę o wskazanie dostawców usług cloud, hosting itp. i informacji na temat zabezpieczeń, które stosują te firmy.
3.	<i>Jeżeli na pytanie 2 udzielona została odpowiedź „NIE”:</i>
	1. Proszę o wskazanie jakie są planowane działania w zakresie wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę przetwarzania danych zgodną z obowiązującymi przepisami. Proszę również wskazać w jakim terminie działania te mają być zrealizowane.
4.	<i>Czy posiadają Państwo wdrożone polityki ochrony danych osobowych, czyli dokumenty opisujące w jaki sposób przetwarzają Państwo dane osobowe?</i>