



SZPITAL WOJEWÓDZKI
im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego:
aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat
do znieczulenia, kolumny anestezjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala
Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży**

znak sprawy: ZT-SZP-226/01/ 15 /2023

**Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego o wartości powyżej progów
unijnych prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą
z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych
(Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.)**

ZATWIERDZAM

Łomża, dnia 7 marca 2023 r.

Dyrektor
Jarosław Pokoleńczuk

Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

Komunikacja w postępowaniu, w tym składanie ofert, następuje za pośrednictwem platformy zakupowej dostępnej pod adresem internetowym: <https://ezamowienia.gov.pl> (zwanej dalej: „Platformą e-Zamówienia”)

I. NAZWA ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

SZPITAL WOJEWÓDZKI IM. KARDYNAŁA STEFANA WYSZYŃSKIEGO W ŁOMŻY

Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża

Tel. 86 47 33 900 (centrala)

Tel. 86 47 33 268, 86 47 33 266, 86 47 33 314 (Sekcja Zamówień Publicznych)

NIP: 718-16-89-321

Adres e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl

Adres strony internetowej: www.szpital-lomza.pl

Adres strony internetowej, na której jest prowadzone postępowanie i na której będą dostępne wszelkie dokumenty związane z prowadzoną procedurą, w tym zmiany i wyjaśnienia treści SWZ: <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-303affe0-b8f3-11ed-9236-36fed59ea7dd>

Ponadto, Zamawiający będzie zamieszczał informacje dotyczące niniejszego postępowania na swojej stronie internetowej: <https://www.szpital-lomza.pl/index.php?k=129>

II. OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:
 - 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża,
 - 2) Inspektor ochrony danych osobowych w Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży: e-mail: iod@szpital-lomza.pl, telefon 86 47 33 606,Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy PZP, **na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezyjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/15/2023**

- 3) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 74 ustawy PZP.
- 4) 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;
- 5) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisanych ustawy PZP, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego.
- 6) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.
- 7) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących (w przypadku, gdy skorzystanie z tego prawa wymagałoby po stronie administratora niewspółmiernie dużego wysiłku może zostać Pani/Pan zobowiązana do wskazania dodatkowych informacji mających na celu sprecyzowanie żądania, w szczególności podania nazwy lub daty postępowania o udzielenie zamówienia publicznego albo sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia);
 - 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 okresu trwania postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz 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;
- 8) 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;

- 9) przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego na niezgodne z RODO przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez administratora. Organem właściwym dla przedmiotowej skargi jest Urząd Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.

III. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest **w trybie przetargu nieograniczonego** o jakim stanowi art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 z późn. zm.), zwaną dalej ustawą PZP oraz niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SWZ”.
2. **Szacunkowa wartość przedmiotowego zamówienia przekracza progi unijne**, o jakich mowa w art. 3 ustawy PZP.
3. **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 najwyżej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu
4. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
5. Zamawiający nie prowadzi postępowania w celu zawarcia umowy ramowej.
6. Zamawiający nie przewiduje złożenia oferty w postaci katalogów elektronicznych.
7. Zamawiający nie zastrzega możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy PZP.
8. Zamawiający nie określa dodatkowych wymagań związanych z zatrudnianiem osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 ustawy PZP.
9. Zgodnie z art. 257 ustawy PZP, **Zamawiający przewiduje możliwość unieważnienia przedmiotowego postępowania, jeżeli środki publiczne, które Zamawiający zamierzał przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostały mu przyznane.**

IV. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego w ilości i o parametrach wymaganych określonych w Załączniku nr 4 do SWZ, wraz z pełną obsługą gwarancyjną oraz przeszkoleniem personelu Zamawiającego, na warunkach określonych w Załączniku nr 5 do SWZ, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży.

2. **Zamówienie jest podzielone na 4 części, zwane *Pakietami*:**

PAKIET 1 – APARAT USG DO BIOPSJI FUZYJNEJ GRUCZOŁU KROKOWEGO

PAKIET 2 – APARAT DO ZNIECZULENIA

PAKIET 3 – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNE

PAKIET 4 – APARAT USG

3. **Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych.** Za ofertę częściową przyjmuje się ofertę na pakiet. Wykonawca może złożyć ofertę na jeden lub kilka pakietów. Zamawiający nie ogranicza liczby pakietów, na które Wykonawca może złożyć ofertę.

4. Wymagany przez Zamawiającego okres gwarancji wynosi **36 miesięcy** od daty podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, bez uwag. Okres gwarancji stanowi kryterium oceny ofert w Pakietach: 2-4, zgodnie z Rozdziałem XVII SWZ.

5. Warunki dotyczące realizacji zamówienia zostały określone we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SWZ.

6. Wspólny Słownik Zamówień CPV:

33100000-1 - Urządzenia medyczne

33112200-0 – Aparaty ultrasonograficzne

33170000-2 – Aparatura do anestezji i resuscytacji

7. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych oraz w postaci katalogów elektronicznych.

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

9. W przypadku gdy w dokumencie odnoszącym się do opisu przedmiotu zamówienia pojawiają się wskazania znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego dostawcę, należy rozumieć, zgodnie z przepisem art. 99 ust. 5 ustawy Pzp, że Zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia w wystarczająco precyzyjny i zrozumiały sposób i w takich okolicznościach Zamawiający dopuszcza możliwość składania w ofercie rozwiązań równoważnych, wskazując, iż minimalne wymagania, jakim mają odpowiadać rozwiązania równoważne, to wymagania nie gorsze od parametrów wskazanych w tych dokumentach, a ich kryteria w celu oceny równoważności wskazane są w opisie przedmiotu zamówienia.

W przypadku, gdy Zamawiający opisuje przedmiot zamówienia przez odniesienie do norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych, o których mowa w

art. 101 ust. 1 pkt 2 i ust. 3 ustawy, Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym. Należy rozumieć, że wskazaniu takiemu towarzyszą wyrazy „**lub równoważny**”.

Wykonawcy mogą składać oferty zawierające rozwiązania równoważne w stosunku do przedmiotu zamówienia przedstawionego w SWZ – zgodnie z art. 101 ust. 4, 5 i 6 ustawy PZP, jednak są zobowiązani wykazać, że oferowane przez nich rozwiązania spełniają wymagania określone przez Zamawiającego. Równoważność pod względem parametrów technicznych, użytkowych oraz eksploatacyjnych ma w szczególności zapewnić uzyskanie parametrów nie gorszych od założonych w niniejszym SWZ

Za równoważne uznaje się rozwiązania, jak również elementy, materiały, urządzenia o właściwościach funkcjonalnych i jakościowych takich samych, które zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia, lecz oznaczonych innym znakiem towarowym, patentem lub pochodzeniem. Przy czym istotne jest to, że produkt równoważny to produkt, który nie jest identyczny, tożsamy z produktem referencyjnym, ale posiada pewne, istotne dla Zamawiającego, zbliżone do produktu referencyjnego cechy i parametry.

Istotne dla Zamawiającego cechy i parametry, to takie, które pozwolą zachować wszystkim systemom, urządzeniom, wyrobom, parametry i cechy pozwalające przede wszystkim na prawidłową współpracę z innymi systemami i/lub urządzeniami i/lub wyrobami w sposób założony przez Zamawiającego oraz pozwalające przy tym uzyskać parametry nie gorsze od założonych w niniejszym załączniku. Ciężar udowodnienia równoważności spoczywa na Wykonawcy

Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wymagania określone przez Zamawiającego poprzez złożenie opisu zaoferowanych produktów wraz z wykazaniem cech równoważności w stosunku do wymagań opisanych przez Zamawiającego.

10. Zamówienie dotyczące kolumn anestezjologicznych oraz aparatu do znieczulenia realizowane jest w ramach projektu pn. *„Poprawa bezpieczeństwa pacjentów poprzez wymianę wyeksploatowanego sprzętu i aparatury medycznej bloku operacyjnego Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży”*, finansowanego z darowizny udzielonej przez Fundację KGHM Polska Miedź w Lublinie.

V. PODWYKONAWSTWO

1. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy (podwykonawcom).
2. Zamawiający **nie zastrzega** obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych części zamówienia.

3. Zamawiający wymaga, aby w przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom, Wykonawca wskazał w ofercie części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom oraz podał (o ile są mu wiadome na tym etapie) nazwy (firmy) tych podwykonawców.

VI. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Umowa w sprawie realizacji zamówienia zostanie zawarta na czas oznaczony.
2. Termin realizacji zamówienia:
 - **PAKIET 1 - do 6 tygodni od daty zawarcia umowy, potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag,**
 - **PAKIET 2 – do dnia 26 maja 2023 r., potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag,**
 - **PAKIET 3 – do dnia 26 maja 2023 r., potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag,**
 - **PAKIET 4 - do 6 tygodni od daty zawarcia umowy, potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag,**

Zamawiający określił termin realizacji zamówienia w zakresie Pakietu 2 i 3 poprzez wskazanie daty: 26 maja 2023 r., mając na uwadze, że rozliczenie umowy darowizny udzielonej przez Fundację KGHM Polska Miedź w Lublinie, na zakup 5 szt. kolumn anestetycznych oraz aparatu do znieczulenia, powinno nastąpić do dnia 31 maja 2023r.

VII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na zasadach określonych w Rozdziale VIII SWZ, oraz spełniają określone przez Zamawiającego warunki udziału w postępowaniu.
2. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - 1) **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 2) **uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej, o ile wynika to z odrębnych przepisów:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.
 - 3) **sytuacji ekonomicznej lub finansowej:**
Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

4) zdolności technicznej lub zawodowej:

Zamawiający nie stawia warunku w powyższym zakresie.

VIII. PODSTAWY WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców, w stosunku do których zachodzi którakolwiek z wskazanych w:
 - a) art. 108 ust. 1 ustawy PZP,
 - b) art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy PZP,
 - c) 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. poz. 835),
 - d) art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1).
2. Wykluczenie Wykonawcy następuje zgodnie z art. 111 ustawy PZP.

IX. OŚWIADCZENIA I DOKUMENTY, JAKIE ZOBOWIĄZANI SĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIANIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ WYKAZANIA BRAKU PODSTAW WYKLUCZENIA (PODMIOTOWE ŚRODKI DOWODOWE)

1. Do oferty Wykonawca zobowiązany jest dołączyć aktualne na dzień składania ofert oświadczenie, że nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Przedmiotowe oświadczenie Wykonawca składa w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (ESPD), stanowiącego Załącznik nr 2 do SWZ.
2. Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (EU) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającego standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia. Informacje zawarte w ESPD stanowią wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
3. Zamawiający przekazuje wzór Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ) w Załączniku nr 2 do SWZ.

4. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument JEDZ składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z Wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia oraz spełnienie warunków udziału w postępowaniu.
5. Zamawiający dopuszcza, aby Wykonawca w części IV - Kryteria kwalifikacji wypełnił tylko sekcję „a: OGÓLNE OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WSZYSTKICH KRYTERIÓW KWALIFIKACJI”.
6. JEDZ należy załączyć do oferty i opatrzyć kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
Niezbędne informacje dotyczące dokumentu JEDZ znajdują się na stronie Urzędu Zamówień Publicznych: <http://www.uzp.gov.pl>, zakładka: E-Zamówienia, JEDZ
7. 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** w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 p.z.p., **o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16.02.2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (*tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 275*), z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - **Załącznik nr 7 do SWZ**;
 - 2) **Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej**, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 p.z.p., sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
 - 3) **Oświadczenie Wykonawcy** o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 p.z.p. w zakresie odnoszącym się do podstaw wykluczenia - wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 3 do SWZ**.
 - 4) **Informacja z Krajowego Rejestru Karnego** w zakresie dotyczącym podstaw wykluczenia wskazanych w art. 108 ust. 1 pkt 1,2 i 4 p.z.p. sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem,
8. Zamawiający nie wzywa do złożenia podmiotowych środków dowodowych, jeżeli może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17.02.2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących

zadania publiczne, o ile wykonawca wskazał w jednolitym dokumencie dane umożliwiające dostęp do tych środków, a także wówczas gdy podmiotowym środkiem dowodowym jest oświadczenie, którego treść odpowiada zakresowi oświadczenia, o którym mowa w art. 125 ust. 1 p.z.p. Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które zamawiający posiada, jeżeli wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

9. W zakresie nieuregulowanym ustawą p.z.p. lub niniejszą SWZ do oświadczeń i dokumentów składanych przez Wykonawcę w postępowaniu, zastosowanie mają przepisy rozporządzenia Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. *w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy* (Dz. U. z 2020 r. poz. 2415; zwanym dalej "r.p.ś.d.") oraz przepisy rozporządzenia 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* (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452 zwanym dalej "r.d.e.")
10. **Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, składa się w formie elektronicznej (opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym).**

X. INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW WSPÓLNIE UBIELAJĄCYCH SIĘ O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo do reprezentowania i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pełnomocnictwo winno być załączone do oferty w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Wszelka korespondencja będzie prowadzona przez Zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem.
2. W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Jednolity Europejski Dokument Zamówienia 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.
3. Oświadczenia i dokumenty potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania, w tym oświadczenie dotyczące przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.

XI. SPOSÓB KOMUNIKACJI ORAZ WYJAŚNIENIA TREŚCI SWZ

A. KOMUNIKACJA W POSTĘPOWANIU

1. W ramach niniejszego postępowania wszelka korespondencja prowadzona jest w języku polskim.

2. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami, w **szczególności składanie ofert**, wymiana informacji oraz przekazywanie dokumentów lub oświadczeń, odbywa się przy **użyciu Platformy e-Zamówienia**.

3. **Platforma e-Zamówienia** dostępna jest pod adresem: <https://ezamowienia.gov.pl>.

4. Korzystanie z Platformy e-Zamówienia jest bezpłatne.

5. Przeglądanie i pobieranie publicznej treści dokumentacji postępowania nie wymaga posiadania konta na Platformie e-Zamówienia ani logowania do Platformy e-Zamówienia.

6. **Adres strony internetowej** prowadzonego postępowania (link prowadzący bezpośrednio do widoku postępowania na **Platformie e-Zamówienia**): <https://ezamowienia.gov.pl/mp-client/tenders/ocds-148610-303affe0-b8f3-11ed-9236-36fed59ea7dd>

Identyfikator postępowania: ocds-148610-303affe0-b8f3-11ed-9236-36fed59ea7dd

Postępowanie można wyszukać również ze strony głównej Platformy e-Zamówienia (przycisk „Przełdaj postępowania/konkursy”).

7. Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto podmiotu „Wykonawca” na Platformie e-Zamówienia. Szczegółowe informacje na temat zakładania kont podmiotów oraz zasady i warunki korzystania z Platformy e-Zamówienia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia, dostępny na stronie internetowej oraz informacje zamieszczone w zakładce „Centrum Pomocy”. <https://ezamowienia.gov.pl>.

8. Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych lub dokumentów elektronicznych będących kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej (cyfrowe odwzorowania) musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu 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 (Dz.U. z 2020 r. poz. 2452), zwanym dalej rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych.

9. Dokumenty elektroniczne, o których mowa w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, sporządza się w postaci elektronicznej, z uwzględnieniem rodzaju przekazywanych danych i przekazuje się jako

załączniki. Dopuszczalne są formaty przesyłanych danych zgodnie z przepisami wydanymi na podstawie art. 18 ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o *informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne* (Dz.U. z 2017 r. poz. 570 ze zm.).

Za pośrednictwem Platformy e-Zamówienia można przesłać wiele pojedynczych plików lub plik poddający dane kompresji (ZIP) zawierający wiele pojedynczych plików. W przypadku przekazania dokumentu elektronicznego w formacie poddającym dane kompresji (np. archiwum .zip), opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

10. Informacje, oświadczenia lub dokumenty, inne niż wymienione w § 2 ust. 1 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych, przekazywane w postępowaniu sporządza się w postaci elektronicznej:

a. w formatach danych określonych powyżej w ust. 9 (i przekazuje się jako załącznik),

lub

b. jako tekst wpisany bezpośrednio do wiadomości przekazywanej przy użyciu środków komunikacji elektronicznej (np. w treści wiadomości e-mail lub w treści „Formularza do komunikacji”).

11. Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 1233) Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem w nazwie pliku „Dokument stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”. W przypadku gdy Wykonawca nie wyodrębni i nie zabezpieczy w ten sposób poufności informacji, Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za ewentualne ujawnienie ich treści razem z informacjami jawnymi.

12. Komunikacja w postępowaniu, **z wyłączeniem składania ofert** odbywa się drogą elektroniczną za pośrednictwem formularzy do komunikacji dostępnych w zakładce „Formularze” („Formularze do komunikacji”).

Za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” odbywa się w szczególności przekazywanie wezwań i zawiadomień, zadawanie pytań i udzielanie odpowiedzi. Formularze do komunikacji umożliwiają również dołączenie załącznika do przesyłanej wiadomości (przycisk „dodaj załącznik”).

W przypadku załączników, które są zgodnie z ustawą Pzp lub rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów w sprawie wymagań dla dokumentów elektronicznych opatrzone kwalifikowanym

podpisem elektronicznym, mogą być opatrzone, zgodnie z wyborem Wykonawcy/Wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia/podmiotu udostępniającego zasoby, podpisem typu zewnętrznego lub wewnętrznego. W zależności od rodzaju podpisu i jego typu (zewnętrzny, wewnętrzny) dodaje się uprzednio podpisane dokumenty wraz z wygenerowanym plikiem podpisu (typ zewnętrzny) lub dokument z wszytym podpisem (typ wewnętrzny).

Ponadto, **Zamawiający dopuszcza komunikację** w postępowaniu, **z wyłączeniem składania ofert**, za pośrednictwem poczty elektronicznej; adres e-mail Zamawiającego: przetargi@szpital-lomza.pl.

13. Możliwość korzystania w postępowaniu z „Formularzy do komunikacji” w pełnym zakresie wymaga posiadania konta „Wykonawcy” na Platformie e-Zamówienia oraz zalogowania się na Platformie e-Zamówienia. Do korzystania z „Formularzy do komunikacji” służących do zadawania pytań dotyczących treści SWZ wystarczające jest posiadanie tzw. konta uproszczonego na Platformie e-Zamówienia.

14. Wszystkie wysłane i odebrane w postępowaniu przez Wykonawcę wiadomości widoczne są po zalogowaniu w podglądzie postępowania w zakładce „Komunikacja”.

15. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem „Formularzy do komunikacji” wynosi

150 MB (wielkość ta dotyczy plików przesyłanych jako załączniki do jednego formularza).

16. Minimalne wymagania techniczne dotyczące sprzętu używanego w celu korzystania z usług Platformy e-Zamówienia oraz informacje dotyczące specyfikacji połączenia określa Regulamin Platformy e-Zamówienia.

17. W przypadku problemów technicznych i awarii związanych z funkcjonowaniem Platformy e-Zamówienia użytkownicy mogą skorzystać ze wsparcia technicznego dostępnego pod numerem telefonu (22) 458 77 99 lub drogą elektroniczną poprzez formularz udostępniony na stronie internetowej w zakładce „Zgłoś problem”. <https://ezamowienia.gov.pl>.

18. W korespondencji związanej z niniejszym postępowaniem Wykonawcy powinni posługiwać się następującym znakiem postępowania: **ZT-SZP-226/01/ 15 /2023**.

19. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami: Grażyna Barszcz tel. 86 47 33 268, e-mail: przetargi@szpital-lomza.pl, w dni robocze od poniedziałku do piątku w godz. 7:30 do 15:05.

B. WYJAŚNIENIA SWZ

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.

2. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na **6 dni** przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem że wnioski o wyjaśnienie treści SWZ wpłynęły do Zamawiającego nie później niż na **14 dni** przed upływem terminu składania ofert. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa poprzednim zdaniu, przedłuża termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ. W przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie wskazanym w pierwszym zdaniu, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
3. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ.

XII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT ORAZ WYMAGANIA FORMALNE DOTYCZĄCE SKŁADANYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Treść oferty musi odpowiadać treści SWZ.
3. Ofertę składa się na Formularzu Ofertowym – zgodnie z Załącznikiem nr 1 do SWZ.

Wraz z ofertą Wykonawca jest zobowiązany złożyć:

- 1) **Formularz Ofertowy** – wg Załącznika nr 1 do SWZ,
- 2) **Zestawienie asortymentowo – ilościowe oraz parametry wymagane** – wg Załącznika nr 4 do SWZ,
- 3) **Przedmiotowe środki dowodowe** (*dotyczy wszystkich Pakietów*):
 - a) **opisy, katalogi, foldery, instrukcja obsługi lub inne dokumenty i oświadczenia producenta oferowanego asortymentu**, na potwierdzenie spełnienia przez zaoferowany sprzęt medyczny parametrów wskazanych w Załączniku nr 4 do SWZ,
 - b) **Oświadczenie Wykonawcy**, potwierdzające, że oferowany asortyment został wprowadzony do obrotu i używania, zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974),
 - c) **Oświadczenie Wykonawcy**, potwierdzające, że oferowany asortyment posiada deklaracje zgodności oraz oznakowanie znakiem CE,
- 4) **Serwis gwarancyjny, szkolenia** – wg Załącznika nr 5 do SWZ,

5) Oświadczenie w formie Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia (JEDZ), o którym mowa w Rozdziale IX ust. 1 SWZ, wg Załącznika nr 2 do SWZ oraz Oświadczenie Wykonawcy dotyczące przesłanek wykluczenia określonych w art. 7 ust.1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835) oraz art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1) - wzór oświadczenia stanowi **Załącznik nr 8 do SWZ**.

- w przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, oświadczenia **składa każdy z Wykonawców** wspólnie ubiegających się o zamówienie

6) Dokumenty, z których wynika prawo do podpisania oferty; odpowiednie pełnomocnictwa (jeżeli dotyczy).

4.Oferta powinna być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji Wykonawcy określoną w rejestrze lub innym dokumencie, właściwym dla danej formy organizacyjnej Wykonawcy albo przez upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy. W celu potwierdzenia, że osoba działająca w imieniu Wykonawcy jest umocowana do jego reprezentowania, Zamawiający żąda od Wykonawcy odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego, Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub innego właściwego rejestru.

5.Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy zamieszczonych w załącznikach do SWZ, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami, co do treści oraz opisu kolumn i wierszy.

6. Ofertę, w tym JEDZ, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

7.Oferta powinna być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę powinien być czytelny.

8.Podmiotowe środki dowodowe lub inne dokumenty, w tym dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.

9.Jeśli oferta zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913),

Wykonawca powinien nie później niż w terminie składania ofert, zastrzec, że nie mogą one być udostępnione oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

10. Wszystkie koszty związane z uczestnictwem w postępowaniu, w szczególności z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Wykonawca składający ofertę. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

11. Zgodnie z art. 107 ust. 2 ustawy PZP, jeżeli Wykonawca nie złożył przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe są niekompletne, Zamawiający wzywa do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

12. Przepisu, o którym mowa w ust. 11, **nie stosuje się**, jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzeniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

13. Zgodnie z § 7 rozporządzenia 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 (Dz.U. poz. 2452), podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy PZP, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe oraz pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W przypadku gdy podmiotowe środki dowodowe, w tym oświadczenie, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, oraz zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, przedmiotowe środki dowodowe lub pełnomocnictwo, zostały sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, dokonuje w przypadku:

- 1) podmiotowych środków dowodowych – odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie podmiotowych środków dowodowych, które każdego z nich dotyczą;
- 2) przedmiotowego środka dowodowego, oświadczenia, o którym mowa w art. 117 ust. 4 ustawy, lub zobowiązania podmiotu udostępniającego zasoby – odpowiednio wykonawca lub wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia;
- 3) pełnomocnictwa – mocodawca.

Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w może dokonać również notariusz.

XIII. SPOSÓB OBLICZENIA CENY OFERTY

1. Wykonawca podaje cenę za realizację przedmiotu zamówienia w treści Formularza Ofertowego, stanowiącego Załącznik nr 1 do SWZ.
2. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia określonym w Załączniku nr 4 do SWZ – Zestawienie asortymentowo – ilościowe i parametry wymagane i Załącznikiem nr 5 do SWZ – Serwis gwarancyjny, szkolenia oraz wzorem umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SWZ.
3. Cena podana w Formularzu Ofertowym jest ceną ostateczną, niepodlegającą negocjacji i wyczerpującą wszelkie należności Wykonawcy wobec Zamawiającego związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
4. Cena oferty powinna być wyrażona w złotych polskich (PLN) z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Zamawiający nie przewiduje rozliczeń w walucie obcej.
6. Wyliczona cena oferty brutto będzie służyć do porównania złożonych ofert i do rozliczenia w trakcie realizacji zamówienia.
7. Jeżeli została złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. *o podatku od towarów i usług* (Dz. U. z 2022 r. poz. 931 z późn. zm.), dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć. W ofercie, o której mowa w ust. 1, Wykonawca ma obowiązek:
 - 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.

XIV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

1. Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia swojej oferty wadium w wysokości: **11.700,00 zł** (słownie: jedenaście tysięcy siedemset 00/100 złotych).

1.1 Wadium w odniesieniu do poszczególnych Pakietów

PAKIET 1 – 7.000,00 zł (siedem tysięcy 00/100 złotych)

PAKIET 2 – 2.000,00 zł (dwa tysiące 00/100 złotych)

PAKIET 3 – 1.500,00 zł (tysiąc pięćset 00/100 złotych)

PAKIET 4 – 1.200,00 zł (tysiąc dwieście 00/100 złotych)

2. Wadium wnosi się przed upływem terminu 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 w formie pieniądza należy wnieść przelewem na konto w Banku **PKO BP – nr 61 1020 1332 0000 1002 1215 6883** z dopiskiem **„Wadium – postępowanie znak ZT-SZP-226/01/15/2023 oraz oznaczenie Pakietu”**

UWAGA: Za termin wniesienia wadium w formie pieniężnej zostanie przyjęty termin uznania środków pieniężnych na rachunku bankowym Zamawiającego.

5. Wadium wnoszone w formie poręczeń lub gwarancji musi 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 Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

6. Oferta wykonawcy, który nie wniesie wadium, wniesie wadium w sposób nieprawidłowy lub nie utrzyma wadium nieprzerwanie do upływu terminu związania ofertą lub złoży wniosek o zwrot wadium w przypadku, o którym mowa w art. 98 ust. 2 pkt 3 ustawy PZP zostanie odrzucona.

7. Zasady zwrotu oraz okoliczności zatrzymania wadium określa art. 98 ustawy PZP.

XV. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres **45 dni, tj. do dnia 26 maja 2023 r.** Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą wskazanego w ust. 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
3. Przedłużenie terminu związania ofertą wymaga złożenia przez Wykonawcę **pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody** na przedłużenie terminu związania ofertą.
4. 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.
5. Odmowa wyrażenia zgody na przedłużenie terminu związania ofertą nie powoduje utraty wadium.

XVI. SPOSÓB I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć **do dnia 12 kwietnia 2023 r. r. do godziny 12:00.**
2. Najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia się na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza się przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
3. Otwarcie ofert nastąpi **w dniu 12 kwietnia 2023 r. o godzinie 12:30.**
4. Otwarcie ofert następuje na platformie e-Zamówienia.
5. W przypadku awarii systemu, przy użyciu którego następuje otwarcie ofert, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający 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 zawartych w ofertach.

XVII. OPIS KRYTERIÓW OCENY OFERT, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

1) Dotyczy Pakietu 1

Kryterium	Waga kryterium	Max liczba pkt możliwa do uzyskania w kryterium
CENA	60%	60,00 pkt
JAKOŚĆ – PARAMETRY TECHNICZNE	40%	40,00 pkt

- a) W kryterium „CENA” oferta może uzyskać maksymalnie 60,00 punktów.

Liczba punktów w kryterium „CENA” zostanie obliczona według wzoru:

$$\text{liczba punktów} = \frac{\text{najniższa cena oferty spośród ofert niepodlegających odrzuceniu}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100 \times 60\%$$

Podstawą przyznania punktów w kryterium „CENA” będzie cena ofertowa brutto podana przez Wykonawcę w Formularzu Ofertowym. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszelkie koszty jakie Wykonawca poniesie w związku z realizacją przedmiotu zamówienia.

- b) W kryterium „Jakość – Parametry techniczne” Zamawiający dokona punktacji ofert w odniesieniu do parametrów punktowanych wskazanych w Załączniku nr 4 do SWZ. W kryterium „Jakość – Parametry techniczne” oferta może uzyskać maksymalnie 40,00 pkt.

Ocena ofert w kryterium „Jakość – Parametry techniczne” zostanie dokonana na podstawie oświadczenie Wykonawcy złożonego w treści Załącznika nr 4 do SWZ oraz przedmiotowych środków dowodowych, np. folder, opis, katalog, instrukcja obsługi, inne dokumenty lub oświadczenia producenta, potwierdzających zaoferowany parametr.

W przypadku braku złożenia wraz z ofertą przedmiotowego środka dowodowego na potwierdzenie spełnienia parametru punktowanego, oferta otrzyma 0 pkt za ten parametr.

W kryterium „Jakość – Parametry techniczne” Zamawiający przyzna ofercie punkty wg wzoru:

Ilość pkt = ilość punktów (jednostkowych) uzyskanych przez ofertę w oparciu o punktację określoną w kolumnie „Parametr punktowany” / max. ilość punktów (jednostkowych) jaką można uzyskać w oparciu o punktację określoną w kolumnie „Parametr punktowany” x 100 x 40%

Maksymalna ilość punktów (jednostkowych), jaką może uzyskać oferta w oparciu o punktację określoną w kolumnie „Parametr punktowany” została określona w Załączniku nr 4 do SWZ.

2) Dotyczy Pakietów: 2-4

Kryterium	Waga kryterium	Max liczba pkt możliwa do uzyskania w kryterium
CENA	60%	60,00 pkt
OKRES GWARANCJI	40%	40,00 pkt

Punktacja przyznawana w poszczególnych kryteriach oceny ofert będzie obliczona z dokładnością dwóch miejsc po przecinku.

a) W kryterium „CENA” oferta może uzyskać maksymalnie 60,00 punktów.

Liczba punktów w kryterium „CENA” zostanie obliczona według wzoru:

$$\text{ilość punktów} = \frac{\text{najniższa cena oferty spośród ofert niepodlegających odrzuceniu}}{\text{cena oferty badanej}} \times 100 \times 60\%$$

Podstawą przyznania punktów w kryterium „CENA” będzie cena ofertowa brutto podana przez Wykonawcę w Formularzu Ofertowym. Cena ofertowa brutto musi uwzględniać wszelkie koszty jakie Wykonawca poniesie w związku z realizacją przedmiotu zamówienia.

b) W kryterium „OKRES GWARANCJI”, oferta może uzyskać max. 40,00 pkt.

Zamawiający przyzna ofercie punkty w kryterium „OKRES GWARANCJI”, na podstawie informacji zawartej w Formularzu ofertowym, w następujący sposób:

zaoferowany okres gwarancji: 36 miesięcy – 0 pkt

zaoferowany okres gwarancji: 48 miesięcy – 20 pkt

zaoferowany okres gwarancji: 60 miesięcy – 40 pkt

W przypadku braku informacji w Formularzu ofertowym o zaoferowanym okresie gwarancji, Zamawiający uzna, że Wykonawca zaoferował minimalny, wymagany okres gwarancji wynoszący 36 miesięcy i przyzna ofercie 0 pkt w kryterium oceny ofert „OKRES GWARANCJI”.

W przypadku zaoferowania okresu gwarancji krótszego niż 36 miesięcy, Zamawiający odrzuci ofertę jako niezgodną z warunkami zamówienia.

W przypadku zaoferowania okresu gwarancji dłuższego niż 60 miesięcy, oferta otrzyma w kryterium oceny ofert: „OKRES GWARANCJI” max liczbę punktów, tj. 40,00 pkt.

W przypadku zaoferowania okresu gwarancji w przedziale pomiędzy punktowanymi okresami gwarancji, oferta otrzyma punkty tak jak dla krótszego okresu gwarancji, np.

- w przypadku zaoferowania 47 miesięcy gwarancji, oferta otrzyma w kryterium oceny ofert „OKRES GWARANCJI” 0 pkt,

- w przypadku zaoferowania 59 miesięcy gwarancji, oferta otrzyma w kryterium oceny ofert „OKRES GWARANCJI” 20,00 pkt,

Zamawiający wymaga zaoferowania okresu gwarancji w pełnych miesiącach;

2. Za najkorzystniejszą w danym Pakiecie, zostanie uznana oferta, która otrzyma najwyższą liczbę punktów łącznie za kryteria oceny ofert określone w ust. 1. Oferta może uzyskać łącznie maksymalnie 100,00 pkt.

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

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego w terminie nie krótszym niż **10 dni** od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.

2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w punkcie 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
3. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.
4. Wykonawca będzie zobowiązany do podpisania umowy w miejscu i terminie wskazanym przez Zamawiającego.
5. Przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Wykonawca składa:
 - 1) pełnomocnictwo do zawarcia umowy (jeżeli dotyczy),
 - 2) umowę regulującą współpracę tych Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia (jeżeli dotyczy),
 - 3) dokument (dokumenty) potwierdzający, że Wykonawca jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie działalności związanej z przedmiotem zamówienia,
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 oraz wybrać najkorzystniejszą ofertę albo unieważnić postępowanie.

XIX. WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XX. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY

1. Środki ochrony prawnej określone w niniejszym dziale przysługują wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy p.z.p.
2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub ogłoszenia o konkursie oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 p.z.p. oraz Rzecznikowi Małych i Średnich Przedsiębiorców.
3. 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;
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
5. Odwołanie wobec treści ogłoszenia lub treści SWZ wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów zamówienia na stronie internetowej.
6. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - 1) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - 2) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w pkt 1).
7. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 5 i 6 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia
8. Na orzeczenie Izby oraz postanowienie Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy p.z.p., stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.
9. W postępowaniu toczącym się wskutek wniesienia skargi stosuje się odpowiednio przepisy ustawy z dnia 17.11.1964 r. - Kodeks postępowania cywilnego o apelacji, jeżeli przepisy niniejszego rozdziału nie stanowią inaczej.
10. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie - sądu zamówień publicznych, zwanego dalej "sądem zamówień publicznych".
11. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby, w terminie 14 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby lub postanowienia Prezesa Izby, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy p.z.p., przesyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi. Złożenie skargi w placówce pocztowej operatora wyznaczonego w rozumieniu ustawy z dnia 23.11.2012 r. - Prawo pocztowe jest równoznaczne z jej wniesieniem.
12. Prezes Izby przekazuje skargę wraz z aktami postępowania odwoławczego do sądu zamówień publicznych w terminie 7 dni od dnia jej otrzymania.

XXI. WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW DO SWZ

Załącznik nr 1	Formularz Ofertowy
Załącznik nr 2	Jednolity Europejski Dokument Zamówienia
Załącznik nr 3	Oświadczenie Wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania
Załącznik nr 4	Zestawienie asortymentowo – ilościowe i parametry wymagane
Załącznik nr 5	Serwis gwarancyjny, szkolenia
Załącznik nr 6	Wzór umowy
Załącznik nr 7	Oświadczenie w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 p.z.p. (dotyczy przynależności do tej samej grupy kapitałowej)
Załącznik nr 8	Oświadczenie dotyczące braku podstaw wykluczenia

DANE WYKONAWCY:

Nazwa Wykonawcy / Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

.....

Adres:

NIP

REGON

Tel.

Adres poczty elektronicznej Wykonawcy, na który Zamawiający ma przesłać korespondencję:

.....

Osoba do kontaktów (imię i nazwisko) :

FORMULARZ OFERTOWY

Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Al. Piłsudskiego 11

18-404 Łomża

I. Nawiązując do ogłoszenia w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z art. 132 ustawy PZP, **na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy: ZT-SZP-226/01/15/2023,** składamy ofertę za **cenę ryczałtową:**

PAKIET 1 – APARAT USG DO BIOPSJI FUZYJNEJ GRUCZOŁU KROKOWEGO

brutto: zł (słownie brutto złotych)

VAT:.....%

netto: zł (słownie netto: złotych)

PAKIET 2 – APARAT DO ZNIECZULENIA

brutto: zł (słownie brutto złotych)

VAT:.....%

netto: zł (słownie netto: złotych)

oraz oferujemy w Pakiecie 2 gwarancję na okresmiesiący od daty podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, bez uwag (*minimalny, wymagany okres gwarancji wynosi 36 miesięcy*)

PAKIET 3 – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNE

brutto: zł (słownie brutto złotych)

VAT:.....%

netto: zł (słownie netto: złotych)

oraz oferujemy w Pakiecie 3 gwarancję na okresmiesiący od daty podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, bez uwag (*minimalny, wymagany okres gwarancji wynosi 36 miesięcy*)

PAKIET 4 – APARAT USG

brutto: zł (słownie brutto złotych)

VAT:.....%

netto: zł (słownie netto: złotych)

oraz oferujemy w Pakiecie 4 gwarancję na okres miesiący od daty podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego, bez uwag (*minimalny, wymagany okres gwarancji wynosi 36 miesięcy*)

II. Oświadczenia Wykonawcy:

1. Zapoznaliśmy się z dokumentami dotyczącymi niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oraz uzyskaliśmy wszelkie informacje niezbędne do przygotowania oferty i właściwego wykonania zamówienia publicznego oraz przyjmujemy warunki określone w Specyfikacji Warunków Zamówienia (SWZ) oraz załącznikach do SWZ i nie wnosimy w stosunku do nich żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania w czasie i miejscu wskazanym przez Zamawiającego umowy w sprawie zamówienia publicznego zgodnie ze Wzorem umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SWZ.
2. Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy w terminie określonym przez Zamawiającego w SWZ.

3. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego. Oferta nie stanowi czynu nieuczciwej konkurencji w myśl ustawy z 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. Dz. U. z 2022 poz. 1233).
4. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres wymagany przez Zamawiającego w SWZ.
5. Oświadczamy, że przedmiot zamówienia zrealizujemy bez udziału podwykonawców / z udziałem następujących podwykonawców *

Lp.	Części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy	Firmy (nazwa) podwykonawcy (dotyczy podwykonawców, którzy są znani Wykonawcy na dzień złożenia oferty)
1.		
2.		
3.		

6. *Oświadczamy, że wyrażamy zgodę na warunki płatności określone we wzorze umowy stanowiącym Załącznik nr 6 do SWZ.
7. *Oświadczamy, że niniejsza oferta:
 - a) *nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji ;
 - b) *zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji
(Jeżeli dokumenty elektroniczne, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), Wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku, wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa”)
8. Oświadczamy, że przedmiot zamówienia wykonamy w oparciu o wymagania zawarte w SWZ i wzorze umowy.
9. Oświadczamy, że wybór oferty prowadzi*/ nie prowadzi*¹ do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego :
 - a) *nazwa towaru lub robót, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego:.....

b) *wartość towaru lub robót bez kwoty podatku VAT:.....

10. *Oświadczamy, że Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem zgodnie z zaleceniem Komisji Europejskiej z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36)

Należy podać: (mikroprzedsiębiorstwo/małe przedsiębiorstwo/średnie przedsiębiorstwo)

11. *Oświadczamy, że Wykonawca nie jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem zgodnie z zaleceniem Komisji Europejskiej z dnia 6 maja 2003 r. dotyczącym definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36)

12. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1). RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

<i>Mikroprzedsiębiorstwo – przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EURO</i>
--

<i>Małe przedsiębiorstwo – przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EURO</i>

<i>Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorcami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EURO</i>
--

13. Wadium w kwocie zł zostało wniesione dniar. w formie (wadium wnosi się przed upływem terminu składania ofert, przy czym za termin wniesienia wadium w formie przelewu pieniężnego przyjmuje się termin uznania kwoty na rachunku bankowym Zamawiającego).

Wadium wniesione w pieniądzu należy zwrócić na rachunek bankowy nr:

.....

Integralną część oferty stanowią:

1.....

2.....

3.....

* *niepotrzebne skreślić*

¹ *gdy wybór oferty prowadzi do powstania obowiązku podatkowego u Zamawiającego, Wykonawca zobligowany jest do wypełnienia pkt 9) lit.a) i lit.b)*

W formularzu JEDZ należy wypełnić pola i sekcje oznaczone kolorem żółtym

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.: **2023/ 053-157634 z dnia 15.03.2023 r.**

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.

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**.

Tożsamość zamawiającego³	Odpowiedź:
Nazwa:	Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży Al. Piłsudskiego 11 18 – 404 Łomża
Jakiego zamówienia dotyczy niniejszy dokument?	Odpowiedź:
Tytuł lub krótki opis udzielanego zamówienia ⁴ :	Dostawa, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezyjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży,
Numer referencyjny nadany sprawie przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający (jeżeli dotyczy) ⁵ :	ZT-SZP-226/01/ 15 /2023

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

Część II: Informacje dotyczące wykonawcy

A: INFORMACJE NA TEMAT WYKONAWCY

Identyfikacja:	Odpowiedź:
:	[]
Numer VAT, jeżeli dotyczy: Jeżeli numer VAT nie ma zastosowania, proszę podać inny krajowy numer identyfikacyjny, jeżeli jest wymagany i ma zastosowanie.	[] []

³ Informacje te należy skopiować z sekcji I pkt 1.1 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.

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	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Nie dotyczy

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

⁷ Por. *załeczenie 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>wpisany do urzędowego wykazu zatwierdzonych wykonawców lub posiada równoważne zaświadczenie (np. w ramach krajowego systemu (wstępnego) kwalifikowania)?</p>	
<p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę udzielić odpowiedzi w pozostałych fragmentach niniejszej sekcji, w sekcji B i, w odpowiednich przypadkach, sekcji C niniejszej części, uzupełnić część V (w stosownych przypadkach) oraz w każdym przypadku wypełnić i podpisać część VI.</p> <p>a) Proszę podać nazwę wykazu lub zaświadczenia i odpowiedni numer rejestracyjny lub numer zaświadczenia, jeżeli dotyczy:</p> <p>b) Jeżeli poświadczenie wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia jest dostępne w formie elektronicznej, proszę podać:</p> <p>c) Proszę podać dane referencyjne stanowiące podstawę wpisu do wykazu lub wydania zaświadczenia oraz, w stosownych przypadkach, klasyfikację nadaną w urzędowym wykazie¹⁰:</p> <p>d) Czy wpis do wykazu lub wydane zaświadczenie obejmują wszystkie wymagane kryteria kwalifikacji?</p> <p>Jeżeli nie:</p> <p>Proszę dodatkowo uzupełnić brakujące informacje w części IV w</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>

¹⁰

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

grupy biorącej udział:	
Części	Odpowiedź:
W stosownych przypadkach wskazanie części 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

(Seksja, 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: [...]

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:

udział w **organizacji przestępczej**¹³;
korupcja¹⁴;
nadużycie finansowe¹⁵;
przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną¹⁶
pranie pieniędzy lub finansowanie terroryzmu¹⁷
praca dzieci i inne formy handlu ludźmi¹⁸.

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,	<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

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 do 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.

<p>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?</p>	
<p>Jeżeli tak, proszę podać²⁰:</p> <p>a) datę wyroku, określić, których spośród punktów 1–6 on dotyczy, oraz podać powód(-ody) skazania;</p> <p>b) wskazać, kto został skazany [];</p> <p>c) w zakresie, w jakim zostało to bezpośrednio ustalone w wyroku:</p>	<p>a) data: [], punkt(-y): [], powód(-ody): []</p> <p>b) [.....]</p> <p>c) długość okresu wykluczenia [.....] oraz punkt(-y), którego(-ych) to dotyczy.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać: (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....][.....]²¹</p>
<p>W przypadku skazania, czy wykonawca przedsięwziął środki w celu wykazania swojej rzetelności pomimo istnienia odpowiedniej podstawy wykluczenia²² („samooczyszczenie”)?</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>
<p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki²³:</p>	<p>[.....]</p>

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

<p>Płatność podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne:</p>	<p>Odpowiedź:</p>
<p>Czy wykonawca wywiązał się ze wszystkich obowiązków dotyczących</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

²⁰ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

²¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

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

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

<p>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?</p>		
	<p>Podatki</p>	<p>Składki na ubezpieczenia społeczne</p>

<p>Jeżeli nie, proszę wskazać:</p> <p>a) państwo lub państwo członkowskie, którego to dotyczy;</p> <p>b) jakiej kwoty to dotyczy?</p> <p>c) w jaki sposób zostało ustalone to naruszenie obowiązków:</p> <p>1) w trybie decyzji sądowej lub administracyjnej:</p> <p>. Czy ta decyzja jest ostateczna i wiążąca?</p> <p>. Proszę podać datę wyroku lub decyzji.</p> <p>. W przypadku wyroku, o ile została w nim bezpośrednio określona, długość okresu wykluczenia:</p> <p>2) w inny sposób? Proszę sprecyzować, w jaki:</p> <p>d) Czy wykonawca spełnił lub spełni swoje obowiązki, dokonując płatności należnych podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne, lub też zawierając wiążące porozumienia w celu spłaty tych należności, obejmujące w stosownych przypadkach narosłe odsetki lub grzywny?</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p> <p>c1) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie [.....] [.....]</p> <p>c2) [...]</p> <p>d) <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę podać szczegółowe informacje na ten temat: [.....]</p>
<p>Jeżeli odnośna dokumentacja dotycząca płatności podatków lub składek na ubezpieczenie społeczne jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):²⁴ [.....][.....][.....]</p>	

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 pracy²⁶ ?	<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	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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.

<p>sąd; lub</p> <p>f) jego działalność gospodarcza jest zawieszona?</p> <p>Jeżeli tak:</p> <p>Proszę podać szczegółowe informacje:</p> <p>Proszę podać powody, które pomimo powyższej sytuacji umożliwiają realizację zamówienia, z uwzględnieniem mających zastosowanie przepisów krajowych i środków dotyczących kontynuowania działalności gospodarczej²⁸.</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....]</p> <p>[.....]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>Czy wykonawca jest winien poważnego wykroczenia zawodowego²⁹?</p> <p>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 samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca zawarł z innymi wykonawcami porozumienia mające na celu zakłócenie konkurencji?</p> <p>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 samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>

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>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 samooczyszczenia? <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki: [.....]</p>
<p>Czy wykonawca może potwierdzić, że: nie jest winny poważnego wprowadzenia w błąd przy dostarczaniu informacji wymaganych do weryfikacji braku podstaw wykluczenia lub do weryfikacji spełnienia kryteriów kwalifikacji;</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

³⁰

Wskazanym w prawie krajowym, stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>b) nie zataił tych informacji;</p> <p>c) jest w stanie niezwłocznie przedstawić dokumenty potwierdzające wymagane przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający; oraz</p> <p>d) nie przedsięwziął kroków, aby w bezprawny sposób wpłynąć na proces podejmowania decyzji przez instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający, pozyskać informacje poufne, które mogą dać mu nienależną przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub wskutek zaniedbania przedstawić wprowadzające w błąd informacje, które mogą mieć istotny wpływ na decyzje w sprawie wykluczenia, kwalifikacji lub udzielenia zamówienia?</p>	
---	--

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

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

³¹ Proszę powtórzyć tyle razy, ile jest to konieczne.

<p>charakterze wyłącznie krajowym, czy wykonawca przedsięwzięć środki w celu samoczyszczenia?</p> <p>Jeżeli tak, proszę opisać przedsięwzięte środki:</p>	[.....]
---	---------

Część IV: Kryteria kwalifikacji

W odniesieniu do kryteriów kwalifikacji (sekcja □ lub sekcje A–D w niniejszej części) wykonawca oświadcza, że:^a 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 □ 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
<p>1) Figuruje w odpowiednim rejestrze zawodowym lub handlowym prowadzonym w państwie członkowskim siedziby wykonawcy³²: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[...]</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>2) W odniesieniu do zamówień publicznych na usługi: Czy konieczne jest posiadanie określonego zezwolenia lub bycie członkiem określonej organizacji, aby mieć możliwość świadczenia usługi, o której mowa, w państwie siedziby wykonawcy? Jeżeli odnośna dokumentacja jest</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>Jeżeli tak, proszę określić, o jakie zezwolenie lub status członkowski chodzi, i wskazać, czy wykonawca je posiada: [...] <input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>

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.

dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:

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”) obrót w obszarze działalności gospodarczej objętym zamówieniem i określonym w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia w ciągu wymaganej liczby lat obrotowych jest następujący:</p> <p>i/lub</p> <p>2b) Jego średni roczny obrót w przedmiotowym obszarze i w ciągu określonej liczby lat wymaganej w stosownym ogłoszeniu lub</p>	<p>rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta rok: [.....] obrót: [.....] [...] waluta</p> <p>(liczba lat, średni obrót): [.....], [.....] [...] waluta</p>

³³

Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia.

<p>dokumentach zamówienia jest następujący³⁴:</p> <p>Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</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):</p> <p>[.....], [.....]³⁷</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>5) W ramach ubezpieczenia z tytułu ryzyka zawodowego wykonawca jest ubezpieczony na następującą kwotę:</p> <p>Jeżeli te informacje są dostępne w formie elektronicznej, proszę wskazać:</p>	<p>[.....] [...] waluta</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji):</p> <p>[.....][.....][.....]</p>
<p>6) W odniesieniu do innych ewentualnych wymogów ekonomicznych lub finansowych, które mogły zostać określone w stosownym</p>	<p>[.....]</p>

³⁴ Jedynie jeżeli jest to dopuszczalne 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.

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:								
<p>1a) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na roboty budowlane: W okresie odniesienia³⁸ 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:</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...] Roboty budowlane: [.....] (adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>								
<p>1b) Jedynie w odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy i zamówień publicznych na usługi: W okresie odniesienia³⁹ wykonawca zrealizował następujące główne dostawy określonego rodzaju lub wyświadczył następujące główne usługi określonego rodzaju: Przy sporządzaniu wykazu proszę podać</p>	<p>Liczba lat (okres ten został wskazany w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia): [...]</p> <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						

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.

kwoty, daty i odbiorców, zarówno publicznych, jak i prywatnych ⁴⁰ :	
2) Może skorzystać z usług następujących pracowników technicznych lub służb technicznych ⁴¹ , w szczególności tych odpowiedzialnych za kontrolę jakości: W przypadku zamówień publicznych na roboty budowlane wykonawca będzie mógł się zwrócić do następujących pracowników technicznych lub służb technicznych o wykonanie robót:	[.....] [.....]
3) Korzysta z następujących urządzeń technicznych oraz środków w celu zapewnienia jakości , a jego zaplecze naukowo-badawcze jest następujące:	[.....]
4) Podczas realizacji zamówienia będzie mógł stosować następujące systemy zarządzania łańcuchem dostaw i śledzenia łańcucha dostaw:	[.....]
5) W odniesieniu do produktów lub usług o złożonym charakterze, które mają zostać dostarczone, lub – wyjątkowo – w odniesieniu do produktów lub usług o szczególnym przeznaczeniu: Czy wykonawca zezwoli na przeprowadzenie kontroli ⁴² swoich zdolności produkcyjnych lub	<input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie

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.

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.

<p>zdolności technicznych, a w razie konieczności także dostępnych mu środków naukowych i badawczych, jak również środków kontroli jakości?</p>	
<p>6) Następującym wykształceniem i kwalifikacjami zawodowymi legitymuje się:</p> <p>a) sam usługodawca lub wykonawca: lub (w zależności od wymogów określonych w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia):</p> <p>b) jego kadra kierownicza:</p>	<p>a) [.....]</p> <p>b) [.....]</p>
<p>7) Podczas realizacji zamówienia wykonawca będzie mógł stosować następujące środki zarządzania środowiskowego:</p>	<p>[.....]</p>
<p>8) Wielkość średniego rocznego zatrudnienia u wykonawcy oraz liczebność kadry kierowniczej w ostatnich trzech latach są następujące</p>	<p>Rok, średnie roczne zatrudnienie: [.....], [.....] [.....], [.....]</p> <p>Rok, liczebność kadry kierowniczej: [.....], [.....] [.....], [.....]</p>
<p>9) Będzie dysponował następującymi narzędziami, wyposażeniem zakładu i urządzeniami technicznymi na potrzeby realizacji zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>10) Wykonawca zamierza ewentualnie zlecić podwykonawcom⁴³ następującą część (procentową) zamówienia:</p>	<p>[.....]</p>
<p>11) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Wykonawca dostarczy wymagane próbki,</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p>

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>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:</p>	<p><input type="checkbox"/> Tak <input type="checkbox"/> Nie</p> <p>(adres internetowy, wydający urząd lub organ, dokładne dane referencyjne dokumentacji): [.....][.....][.....]</p>
<p>12) W odniesieniu do zamówień publicznych na dostawy: Czy wykonawca może przedstawić wymagane zaświadczenia sporządzone przez urzędowe instytuty lub agencje kontroli jakości o uznanych kompetencjach, potwierdzające zgodność produktów poprzez wyraźne odniesienie do specyfikacji technicznych lub norm, które zostały określone w stosownym ogłoszeniu lub dokumentach zamówienia? Jeżeli nie, proszę wyjaśnić dlaczego, i wskazać, jakie inne środki dowodowe mogą zostać przedstawione: Jeżeli odnośna dokumentacja jest dostępna w formie elektronicznej, proszę wskazać:</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.

<p>Systemy zapewniania jakości i normy zarządzania środowiskowego</p>	<p>Odpowiedź:</p>
--	--------------------------

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

Część V: Ograniczanie liczby kwalifikujących się kandydatów

Wykonawca powinien przedstawić informacje jedynie w przypadku gdy instytucja zamawiająca lub podmiot zamawiający określiły 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:</p> <p>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):</p> <p>[.....][.....][.....]⁴⁶</p>

Część VI: Oświadczenia końcowe

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

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.

poważnego wprowadzenia w błąd.

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

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

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

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), 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)].

Niżej podpisany(-a)(-i) oficjalnie wyraża(-ją) zgodę na to, aby [wskazać instytucję zamawiającą lub podmiot zamawiający określone w części I, sekcja A] uzyskać(-a)(-o) dostęp do dokumentów potwierdzających informacje, które zostały przedstawione w [wskazać część/sekcję/punkt(-y), 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): [.....

Załącznik nr 3 do SWZ

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

.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE

o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania

w związku ze złożeniem oferty w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezyjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/15/2023, oświadczam, że informacje zawarte w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy PZP, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania na podstawie:

- 1) art. 108 ust. 1 pkt 3-6 ustawy PZP,
- 2) art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.⁴⁹
- 3) 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. poz. 835).⁵⁰

⁴⁹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- a) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- b) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- c) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

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

⁵⁰ Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

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

są aktualne / nie są aktualne *

* niepotrzebne skreślić

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 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 oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 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.

Załącznik nr 4 do SWZ – Zestawienie asortymentowo – ilościowe i parametry wymagane

Zamawiający informuje, że wskazane parametry są wymagane; brak informacji o oferowanym parametrze zostanie uznane za brak parametru w zaoferowanym asortymencie

.....
Nazwa i adres Wykonawcy

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezyjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/15/2023

OFERUJEMY:

PAKIET 1 – APARAT USG DO BIOPSI FUZYJNEJ GRUCZOŁU KROKOWEGO

Miejsce montażu i uruchomienia: Oddział Urologii i Urologii Onkologicznej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

L.p.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto (PLN)	Wartość netto (PLN) <i>(cena jednostkowa netto x ilość szt.)</i>	Podatek VAT (%)	Wartość brutto (PLN) <i>(wartość netto + podatek VAT)</i>	Oferowany model, nazwa oraz producent
1	Aparat USG do	1					

biopsji fuzyjnej gruczołu krokowe go							
Razem					xxx		xxx

o następujących parametrach:

I.p.	Opis parametru	Parametr wymagany	Parametr punktowany	Parametr oferowany (należy wpisać)
1	Aparat usg, fabrycznie nowy, bez panelu dotykowego, rok produkcji minimum 2022	TAK		
2	Waga aparatu bez głowic max 75 kg	TAK		
3	Stabilna platforma jezdna na min. 4 kółkach z możliwością blokady każdego z nich	TAK		
4	Zakres częstotliwości pracy min 2,0-18,0 MHz	TAK		
5	Dynamika systemu min 185 dB	TAK		
6	Ilość niezależnych gniazd w aparacie min 4	TAK		
7	Monitor o orientacji pionowej i przekątnej min 19 cali	TAK	Powyżej 19 cali - 10 pkt = 19 cali – 0 pkt	
8	Możliwość obracania monitora praw/lewo min 170 stopni	TAK		
9	Możliwość regulacji wysokości monitora min 25cm.	TAK		
10	Możliwość obrotu całej platformy aparatu o min. 350 stopni	TAK		
11	Możliwość regulacji wysokości panelu sterowania min 25cm.	TAK		

12	Wewnętrzna archiwizacja badania w aparacie o dysku min 450 GB. Możliwość zgrania obrazów badania na pamięć zewnętrzną typu pendrive	TAK	Powyżej 450 GB-10 pkt = 450 GB-0 pkt	
13	Min. 4 klawisze do zaprogramowania umiejscowione na panelu sterowniczym	TAK		
14	Długość filmu CINE LOOP min 28 s	TAK		
15	Głębokość skanowania min 0,5cm – 30cm	TAK		
16	Frame rate (liczba klatek na sekundę) min 200	TAK		
17	Tryby pracy: 2D (B mode), M mode, Doppler Pulsacyjny, Doppler Kolorowy; Power Doppler; CW, Duplex; Triplex, obrazowanie harmoniczne	TAK		
18	Min 8 stopniowa regulacja wzmocnienia TGC	TAK		
19	Specjalistyczne oprogramowanie aplikacyjne i pomiarowe do urologii	TAK		
20	Zakres mierzonej prędkości przepływu w Dopplerze Kolorowym min 0,1 cm/s – 490 cm/s	TAK		
21	Zakres mierzonej prędkości przepływu w Dopplerze CW min 0,5 cm/s -1970 cm/s	TAK		
22	Mierzona prędkość przepływu w Dopplerze Pulsacyjnym min 0,1 cm/s - 805 cm/s	TAK		
23	Szerokość bramki Dopplera pulsacyjnego min 1-20mm	TAK		
24	Videoprinter czarno – biały	TAK		
25	Możliwość ustawienia indywidualnych presetów/ nastawów	TAK		
26	Aparat wyposażony w ruchome uchwyty na głowice specjalistyczne typu: laparoskopowa, rektalna, umożliwiające bezpieczne ich odłożenie i odsunięcie poza	TAK		

	panel aparatu za monitor			
27	Możliwość rozbudowy o głowicę śródoperacyjną typu T-Shaped z płaszczyzną convex	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
28	Możliwość rozbudowy o głowicę śródoperacyjną biplane (convex-convex) obrazującą w dwóch płaszczyznach w czasie rzeczywistym na ekranie USG	TAK/NIE	TAK- 10 pkt NIE - 0 pkt	
29	Możliwość rozbudowy o głowicę śródoperacyjną dedykowaną do Robota da VINCI	TAK		
Głowice ultrasonograficzne				
30	Głowica typu convex do badania jamy brzusznej	TAK		
	a) częstotliwość pracy głowicy min. 2,5-6,0 MHz	TAK		
	b) Liczba elementów w głowicy min 180	TAK		
	c) pole widzenia głowicy min. 60 stopni	TAK		
	d) Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy, zamrożenie i aktywację obrazu	TAK		
	e) Przystawka biopsyjna regulowanej średnicy na biopsje cienko i grubo igłowe w zakresie 0,6-2,4mm, metalowa, wielokrotnego użytku z możliwością sterylizacji - 2szt.	TAK		
	f) możliwość wykonania badania kontrastowego na głowicy (opcja)	TAK		
31	Głowica liniowa do badań małych narządów	TAK		
	a)Częstotliwość pracy głowicy min 5-12MHz	TAK		
	b) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min 180	Tak	Powyżej 180-10 pkt = 180-0 pkt	

	c) Przycisk na głowicy umożliwiający uruchomienie głowicy oraz zamrożenie i aktywację obrazu	TAK		
	d) szerokości pola widzenia głowicy max. 53mm	TAK		
	e) możliwość wykonania biopsji za pomocą przystawki biopsyjnej, wielokrotnego użytku, z regulacją linii biopsyjnej pod min. trzema kątami: 30, 45 i 60 stopni (opcja)	TAK		
	g) obrazowanie harmoniczne dostępne na głowicy	TAK		
32	Głowica trypłaszczyznowa do badań urologicznych typu convex-convex – convex	TAK		
	a) Częstotliwość pracy głowicy min 6-12 MHz	TAK		
	b) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min. 300	Tak	Powyżej 300-10 pkt = 300-0 pkt	
	c) Kanał biopsyjny przez środek głowicy (nasadka wraz z prowadnicą – 3 sztuk)	TAK		
	d) Jednoczesne obrazowanie dwóch płaszczyzn prostaty	TAK		
	e) Min. dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn obrazowania	TAK		
	f) Możliwość jednoczesnego wykonania biopsji wzdłuż głowicy jak i przez środek głowicy	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
33	Głowica dwupłaszczyznowa do badań urologicznych typu convex-linia dedykowana do wykonania biopsji stercza metodą przekroczeniową za pomocą urządzenia fuzyjnego MRI/USG	TAK		
	a) Częstotliwość pracy głowicy min 5-12 MHz	TAK		

	b) Ilość niezależnych elementów tworzących i odbierających sygnał ultradźwiękowy w głowicy min 300	TAK	Powyżej 300-10 pkt = 300 - 0 pkt	
	c) Jednoczesne obrazowanie dwóch płaszczyzn prostaty	TAK		
	d) Min. dwa przyciski na głowicy odpowiedzialne za przełączanie płaszczyzn obrazowania	TAK		
34	Głowica śródoperacyjna laparoskopowa do badań śródoperacyjnych	TAK		
	a) Częstotliwość pracy głowicy min. 5-10MHz	TAK		
	b) czoło głowicy z ruchomą końcówką głowicy z polem obrazowania w min. 4 kierunkach : lewo, prawo, góra, dół pod kątem min. 90 stopni w każdym wymienionym kierunku	TAK		
	c) Przyciski na głowicy umożliwiające ustawianie czoła głowicy skokowo lub płynnie	TAK		
	d) pola widzenia głowicy min. 36 stopni	Tak		
	e) możliwość otworzenia interpretacji badania kostki sześcianu 3D na zewnętrznym komputerze w aplikacji zbliżonej do interfejsu ultrasonografu (opcja)	TAK/NIE	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
	f) możliwość sterylizacji głowicy	TAK		
	g) na rękojeści głowicy min. dwie dźwignie umożliwiające manewrowanie czołem głowicy zarówno płynnie jak i skokowo z możliwością blokady czoła głowicy w dowolnym położeniu	TAK		
Oprogramowanie do fuzji obrazów MRI/USG				
35	System fuzji obrazów MRI/USG	TAK		

	a)zintegrowane i w pełni kompatybilne z oferowanym systemem USG wewnętrzne oprogramowanie do fuzji obrazów MRI/USG	TAK		
	b) obsługa urządzenia poprzez panel USG	TAK		
	c) oprogramowanie umożliwiające wykonanie biopsji w czasie rzeczywistym	TAK		
	d) oprogramowanie umożliwiające dopasowanie obrysu organu w trakcie biopsji	TAK		
	e) oprogramowanie umożliwiające zaimportowanie obrazów MRI do systemu USG poprzez DVD, USB	TAK		
	f) oprogramowanie umożliwiające możliwość wykonania biopsji fuzyjnej za pomocą głowicy dwupłaszczyznowej przekroczonej o płaszczyznach: poprzecznej i liniowej obrazującej w czasie rzeczywistym na obu tych płaszczyznach	TAK		
Pozostałe wymagania				
36	Okres gwarancji min. 36 miesięcy na aparat i głowice	TAK		
37	Zapewnienie autoryzowanego serwisu na terenie Polski	TAK		
38	Instrukcja obsługi w języku polskim. Dostawa z aparatem.	TAK		
39	Szkolenie personelu medycznego w zakresie eksploatacji i obsługi aparatu przeprowadzone w miejscu instalacji aparatu.	TAK		
40	Szkolenie personelu technicznego z zakresie obsługi technicznej i konserwacji potwierdzone certyfikatem	TAK		

41	Dokumenty potwierdzające dopuszczenie do obrotu i stosowania zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych. Załączyć kserokopie dokumentów. Certyfikaty CE i inne dokumenty wymagane przepisami prawa	TAK		

Max liczba punktów jednostkowych za parametry punktowane: 90 pkt

PAKIET 2 – APARAT DO ZNIECZULENIA

Miejsce montażu i uruchomienia: Blok Operacyjny z Pododdziałem Opieki Pooperacyjnej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

L.p.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto (PLN)	Wartość netto (PLN) (<i>cena jednostkowa netto x ilość szt.</i>)	Podatek VAT (%)	Wartość brutto (PLN) (<i>wartość netto + podatek VAT</i>)	Oferowany model, nazwa oraz producent
1	Aparat do znieczulenia	1					
Razem					xxx		xxx

o następujących parametrach:

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
1.	Aparat do znieczulenia Parametry ogólne	
2.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji min. 2022	
3.	Aparat na podstawie jezdnej z czterema kółkami z materiału nie rysującego podłogi – w tym hamulec centralny na min. 2 koła.	
4.	Stały blat roboczy do pisania -z oświetleniem typu LED o płynnej regulacji natężenia światła	
5.	Szuflady (min. dwie) na akcesoria, w tym jedna zamykana na kluczyk	
6.	Zasilanie gazowe (O ₂ , N ₂ O, powietrze) z sieci centralnej z systemem złączy typu AGA – dreny zasilające o długości min.5 m	
7.	Wyposażony w awaryjne zasilanie gazowe z 10 l butli O ₂ i 10 l butli N ₂ O ze złączami gwintowanymi zgodnymi z PN, reduktorami, przyłączami do aparatu. Manometr ciśnień,	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	ciśnienia zasilania centralnego i butli elektorniczne wyświetlane na ekranie aparatu	
8.	Ssak injektorowy z regulacją siły ssania	
9.	Mocowanie dla aktualnie użytkowanych pojemników ssaka na 1,0 l wkłady jednorazowe firmy SERRES	
10.	Pojemniki ssaków po lewej stronie patrząc od przodu na aparat.	
11.	Co najmniej dwa aktywne złącza robocze na parowniki, umożliwiające korzystanie z wybranego parownika bez konieczności przewieszania parowników	
12.	Złącza na parowniki wyposażone w system szybkiego mocowania umożliwiające stosowanie standardowych parowników różnych firm ze złączem typu Selectatec lub Draeger Plug-in z zabezpieczeniem przed jednoczesnym włączeniem dwóch parowników	
13.	Aparat z funkcją kompensacji przepływu świeżego gazu.	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
14.	<p>Test aparatu w trakcie uruchamiania aparatu i autotest szczelności.</p> <p>Dziennik testów dostępny do wyświetlenia na ekranie aparatu.</p>	
15.	<p>Aparat wyposażony we wbudowane gniazda elektryczne 230V 50 Hz – min.3 gniazda. Wbudowane gniazda elektryczne aparatu z transformatorem separacyjnym i automatycznymi bezpiecznikami</p>	
16.	<p>Wbudowane w aparat zasilanie awaryjne respiratora, umożliwiające pracę w warunkach standardowych przez co najmniej 60 minut po wyłączeniu prądu.</p> <p>Ładowanie akumulatora po podłączeniu do zasilania – bez konieczności włączania aparatu w tryb stand-by</p>	
17.	<p>Zasilanie awaryjne monitora funkcji życiowych, umożliwiające pracę przez co najmniej 60 minut po wyłączeniu prądu.</p> <p>Ładowanie akumulatora po podłączeniu do zasilania – bez</p>	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	konieczności włączania aparatu w tryb stand-by	
18.	Wyjście ewakuacji gazów z zabezpieczeniem przed wysśaniem gazów z układu okrężnego. Przewód do podłączenia wyjścia ewakuacji gazów anestetycznych aparatu z odciążeniem gazów w kolumnie anestezyjologicznej	
19.	System dystrybucji gazów	
20.	<p>Przepływomierze elektroniczne osobne dla O₂, N₂O, powietrza, skalowane do min. 10 l/min. Przystosowane do znieczulenia z minimalnymi przepływami (poniżej 300 ml/min).</p> <p>-Wyświetlanie przepływu gazów w postaci wirtualnych przepływomierzy na ekranie respiratora.</p> <p>Mechaniczny przepływomierz świeżych gazów.</p> <p>Mieszalnik świeżych gazów zapewniający stałe stężenie tlenu.</p>	
21.	System automatycznego utrzymywania stężenia tlenu w mieszaninie oddechowej z podtlenkiem azotu na poziomie	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	nie mniejszym niż 24%.	
22.	Wyjście świeżych gazów (M22/F15) umożliwiające podłączenie zestawów bezzastawkowych, do wentylacji w układzie półotwartym: Kuhna, Baina, Jacksona Reesa – bez rozłączania układu okrężnego.	
23.	Zintegrowany z aparatem dodatkowy przepływomierz tlenu do podłączenia maseczki tlenowej.	
24.	Układ oddechowy	
25.	Układ oddechowy okrężny, o niskiej podatności, umożliwiający wentylację w układzie półzamkniętym i półotwartym dla dorosłych, końcówki do podłączenia rur pacjenta zgodne ze standardem ISO. Układ oddechowy po lewej stronie patrząc od przodu na aparat.	
26.	Układ oddechowy pozbawiony lateksu, łatwy do wymiany i sterylizacji. Wszystkie elementy układu oddechowego autoklawowalne, łącznie z czujnikami przepływu	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
27.	Awaryjne dostarczenie tlenu do układu wentylacji (by-pass) o wydajności min. 25 l/min.	
28.	Zastawka APL regulowana w zakresie min. 5-60 cm H ₂ O	
29.	Pochłaniacz dwutlenku węgla o przeziernej obudowie, wielorazowy	
30.	Możliwość stosowania wielorazowych i jednorazowych zbiorników pochłaniacza i ich wymiany bez narzędzi, w czasie znieczulenia bez rozszczelniania układu	
31.	Respirator anestetyczny	
32.	Wentylacja ręczna	
33.	Wybór wentylacji ręcznej lub automatycznej dokonywane za pomocą jednej dźwigni dwustronnej bez konieczności wykonywania dodatkowych czynności	
34.	Wentylacja kontrolowana objętością	
35.	Wentylacja wspomagana ciśnieniem PSV z automatycznym przełączeniem w tryb wentylacji zapasowej w razie wystąpienia bezdechu	
36.	Wentylacja SIMV w trybie z kontrolowaną objętością i	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	kontrolowanym ciśnieniem (czułość wyzwala min. od 0,3 l/min. do 10 l/min)	
37.	Wentylacja kontrolowana ciśnieniem PC z regulacją ciśnienia wdechu min: od 5-60 cm H ₂ O	
38.	Wentylacja ciśnieniowa z gwarantowaną objętością	
39.	Pauza przepływu gazów do jednej minuty podczas wentylacji mechanicznej z możliwością natychmiastowego jej wyłączenia.	
40.	Tryb CPAP+PSV	
41.	Zautomatyzowany manewr procesu wielostopniowej cyklicznej rekrutacji pęcherzyków płucnych – podczas wentylacji mechanicznej, ze zamianą programowanych parametrów przez użytkownika.	
42.	Dodatnie ciśnienie końcowo wydechowe (PEEP) w zakresie min. od 4 do 20 cm H ₂ O z możliwością wyłączenia funkcji PEEP	
43.	Regulacja objętości oddechowej min. od 100 do 1400 ml w trybie z	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	kontrolowaną objętością lub kontrolowanym ciśnieniem.	
44.	Regulacja częstości oddechu min. od 4 do 60 odd./min. w trybie z kontrolowaną objętością lub kontrolowanym ciśnieniem.	
45.	Regulacja stosunku wdechu do wydechu w zakresie min. od 2:1 do 1:4	
46.	<p>Parametry i pomiary wentylacji wyświetlane na kolorowym ekranie monitora respiratora. Ekran monitora – aktywna matryca o przekątnej min. 15". Rozdzielczość minimum 1024 x 768 pikseli.</p> <p>Ustawienia parametrów wentylacji wykonywane przez ekran dotykowy, przyciski funkcyjne i pokrętło.</p> <p>Sterowanie poprzez pokrętło i przyciski w pełni zastępujące sterowanie ekranem dotykowym.</p>	
47.	Funkcja indywidualnego konfigurowania i zapamiętywania min. czterech stron ekranu respiratora	
48.	Ekran główny monitora funkcji	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	życiowych umieszczony na ruchomym wysięgniku zapewniającym regulację położenia w poziomie i pod kątem	
49.	Alarmy	
50.	Alarmy wizualne i akustyczne	
51.	Rejestracja zdarzeń alarmowych	
52.	Możliwość czasowego zawieszania alarmu dźwiękowego	
53.	Alarmy za małej i za dużej objętości minutowej MV lub za małej i za dużej objętości pojedynczego oddechu TV	
54.	Alarmy minimalnego i maksymalnego ciśnienia wdechowego	
55.	Alarm małej częstości oddechów	
56.	Alarm bezdechu	
57.	Alarm braku zasilania w energię elektryczną	
58.	Alarm braku zasilania w gazy	
59.	Alarmy stężenia tlenu	
60.	Pomiary i ich obrazowanie	
61.	Pomiary dotyczące wentylacji	
62.	Pomiar i wyświetlanie wartości objętości wdechowej TV	
63.	Pomiar i wyświetlanie wartości	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	pojemności minutowej MV	
64.	Pomiar i wyświetlanie wartości częstości oddychania	
65.	Pomiar i wyświetlanie wartości ciśnień w układzie oddechowym (co najmniej ciśnienie szczytowe i PEEP)	
66.	Obrazowanie w postaci krzywej ciśnień i przepływów w układzie pacjenta	
67.	Pomiary i obrazowanie spirometrii w tym pętli min.: <ul style="list-style-type: none"> - ciśnienie-objętość - przepływ-objętość Funkcja zapisania pętli referencyjnej i zapamiętania min. 5 wyświetlanych pętli spirometrycznych. Pomiar z wyświetleniem wartości podatności dróg oddechowych. Pomiar i wyświetlanie wartości I:E	
68.	Pomiar, wyświetlanie wartości i prezentacja krzywej kapnograficznej	
69.	Pomiar i wyświetlanie wartości stężenia tlenu w gazach wdechowych i wydechowych metodą paramagnetyczną	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
70.	Pomiar i wyświetlanie wartości stężenia anestetyków w gazach wdechowych i wydechowych (min. – N2O, isofluran, sevofluran, desfluran) oraz MACage wyświetlanie na monitorze aparatu do znieczulania	
71.	Automatyczna identyfikacja anestetyku wziewnego	
72.	<p>Kapnografia – Pomiar i wyświetlanie wartości prężności CO2 w gazach wdechowych i wydechowych w mmHg (pomiar w strumieniu bocznym)</p> <ul style="list-style-type: none"> • Zwrot próbki pobieranej do analizy gazów do układu wentylacji. • Linia próbkująca o dł. min. 3 m z portem męskim luer-lock • Respiracja – pomiar z gazów oddechowych 	
73.	Trendy min 24 godz.	
74.	Monitor pacjenta	
75.	Monitor stacjonarny lub stacjonarno-transportowy wyposażony w dotykowy ekran panoramiczny o przekątnej min. 15,5" i rozdzielczości min. 1366 x 768 pikseli. Umożliwia wyświetlanie przynajmniej 12	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	<p>krzywych dynamicznych jednocześnie i pełną obsługę funkcji monitorowania pacjenta. Nie dopuszcza się realizacji tej funkcjonalności z wykorzystaniem zewnętrznego, dodatkowego ekranu lub innych rozwiązań zależnych od funkcjonowania sieci informatycznej. Rozmiar ekranu dostępny w czasie monitorowania transportowego min. 6,2".</p>	
76.	<p>System monitorowania pacjenta o budowie modułowej lub kompaktowo-modułowej, w technologii wymiennych modułów podłączanych podczas pracy przez użytkownika</p>	
77.	<p>Wszystkie elementy systemu monitorowania pacjenta chłodzone konwekcyjnie, pasywnie - bez użycia wentylatorów</p>	
78.	<p>System monitorowania pacjenta przeznaczony do monitorowania pacjentów we wszystkich kategoriach wiekowych: dorosłych, dzieci i noworodków</p>	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
79.	Pamięć 168 godzin trendów wysokiej rozdzielczości	
80.	Monitor wyposażony w tryb "Standby" - tymczasowe wstrzymanie monitorowania pacjenta oraz sygnalizowania alarmów, np. na czas toalety pacjenta lub badania diagnostycznego. Po wznowieniu monitorowania następuje kontynuacja monitorowania tego samego pacjenta bez utraty zapisanych danych	
81.	Monitor wyposażony w tryb nocny: uruchamiany ręcznie lub automatycznie. Przełączenie w tryb nocny zapewnia min. obniżenie jasności ekranu oraz poziomu głośności alarmów.	
82.	Możliwość zaprogramowania min. 7 różnych konfiguracji (profilu) monitora, zawierających m.in. ustawienia monitorowanych parametrów oraz widoki ekranów	
83.	Monitor stacjonarno- transportowy lub moduł transportowy umożliwia kontynuację monitorowania w czasie transportu przynajmniej	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	następujących parametrów (zgodnie z ich wymogami opisanymi w dalszej części specyfikacji): EKG, SpO2, NIBP, 2x Temp., 2x IBP, z możliwością rozbudowy o pomiar CO2 w strumieniu bocznym, w zależności od podłączonych modułów pomiarowych	
84.	Monitorowane parametry	
85.	EKG Monitorowanie przynajmniej 1 z 3, 7 i 12 odprowadzeń, z jakością diagnostyczną, w zależności od użytego przewodu EKG	
86.	Analiza arytmii w przynajmniej 4 odprowadzeniach EKG jednocześnie	
87.	Saturacja (SpO2) Pomiar wysycenia hemoglobiny tlenem, z wykorzystaniem algorytmu odpornego na niską perfuzję i artefakty ruchowe: TruSignal lub Masimo rainbow SET	
88.	Pomiar ciśnienia metodą nieinwazyjną (NIBP) Pomiar ciśnienia w zakresie przynajmniej od 10 mmHg dla ciśnienia rozkurczowego do 250 mmHg dla ciśnienia	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	skurczowego. W komplecie do każdego monitora: wężyk z szybkozłączką dla dorosłych/dzieci oraz 3 mankiety wielorazowe dla dorosłych (w 3 różnych rozmiarach). Dodatkowo na całą instalację 20 szt. mankietów dla pacjentów otyłych. Mankiety dla pacjentów otyłych stożkowe, dedykowane i walidowane do pomiaru na przedramieniu	
89.	Algorytm pomiarowy wykorzystuje dwutubowy systemem wężyków i mankietów, skokową deflację, odporny na zakłócenia, artefakty i niemiarową akcję serca, skraca czas pomiarów przez wstępne pompowanie mankietu do wartości bezpośrednio powyżej ostatnio zmierzonej wartości ciśnienia skurczowego	
90.	Temperatura Pomiar temperatury w 2 kanałach	
91.	Pomiar ciśnienia metodą inwazyjną (IBP) Pomiar ciśnienia w zakresie	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	przynajmniej -20 do 320 mmHg	
92.	<p>Pomiar zwiotczenia mięśni (NMT) Pomiar zwiotczenia mięśni realizowany za pomocą modułu pomiarowego z wartościami wyświetlanymi na ekranie monitora i realizowany przez monitorowanie transmisji nerwowo-mięśniowej NMT z wykorzystaniem elektrosensora lub akcelerometru 3D. W komplecie: przewód i czujnik do stosowania na dłoni i stopie (dla pacjentów dorosłych i pediatrycznych) oraz min. 30 elektrod do stymulacji. W przypadku urządzenia zewnętrznego w komplecie: 2-przegubowy uchwyt montażowy zapewniający bezpieczne mocowanie na stanowisku pacjenta oraz zestaw przewodów do podłączenia urządzenia do kardiomonitora.</p>	
93.	<p>Możliwość rozbudowy o pomiar głębokości uśpienia metodą Entropii lub BIS Pomiar realizowany z wykorzystaniem modułu oferowanego systemu monitorowania, przenoszonego pomiędzy stanowiskami,</p>	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	zapewniającego wyświetlanie monitorowanych parametrów na ekranie monitora i pełną obsługę funkcji monitorowania i alarmowania za pośrednictwem ekranu monitora pacjenta lub z wykorzystaniem zewnętrznego urządzenia zapewniającego prezentację wartości mierzonych parametrów na ekranie oferowanego kardiomonitora. W komplecie do każdego monitora: przewód pośredni i min. 25 czujników. W przypadku urządzenia zewnętrznego w komplecie 2-przegubowy uchwyt montażowy zapewniający bezpieczne mocowanie na stanowisku pacjenta oraz zestaw przewodów do podłączenia urządzenia do kardiomonitora.	
94.	Alarmy	
95.	Alarmy przynajmniej 3-stopniowe, sygnalizowane wizualnie i dźwiękowo, z wizualizacją parametru, który wywołał alarm	
96.	Monitor wyposażony w pamięć przynajmniej 100 zdarzeń alarmowych zawierających	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	wycinki krzywych dynamicznych. Zdarzenia zapisywane automatycznie - w chwili wystąpienia zdarzenia alarmowego, a także ręcznie - po naciśnięciu odpowiedniego przycisku	
97.	Pozostałe	
98.	Zasilanie elektryczne 230V 50 Hz	
99.	Zasilanie gazowe w granicach min. 280-550 kPa	
100.	Ze względów serwisowych, ekonomicznych jak i możliwości przyszłej rozbudowy – monitor funkcji życiowych oraz aparat do znieczulenia ogólnego jednego producenta	
101.	Komunikacja i opisy na aparacie i monitorze w języku polskim	
102.	Przystosowany do podłączenia do szpitalnej sieci zbierania danych	
103.	Instrukcja obsługi w języku polskim (dostawa z aparatem – 2 szt.).	
104.	Dostęp na ekranie monitora pacjenta do kompletu dokumentacji: instrukcji obsługi wraz z dodatkami, instrukcji	

L.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
	<p>technicznej, opisu interfejsu HL7 oraz kompletnej listy akcesoriów i materiałów zużywalnych. Nawigacja po instrukcji przy użyciu hiperłączy ułatwiających przełączanie pomiędzy dokumentami i rozdziałami.</p>	
105.	<p>Wykaz części zamiennych wraz z podaniem numerów katalogowych w języku polskim</p>	
106.	<p>Instalacja, uruchomienie w miejscu użytkowania, szkolenia realizowane przez Wykonawcę</p>	
107.	<p>Sprzęt kompletny, ze standartowym wyposażeniem, gotowy do użytku bez dodatkowych inwestycji</p>	
108.	<ul style="list-style-type: none"> • Analizator gazowy akcesoria – - pułapki wodne, jeśli są – dodatkowo min. 10 szt. - jednorazowe linie próbkujące o dł. min. 3 m z portem męskim luer-lock - dodatkowo min. 25 szt. 	
109.	<p>Do aparatu dołączone parowniki: Sewofluranu szt. 1</p>	

PAKIET 3 – KOLUMNY ANESTEZJOLOGICZNE

Miejsce montażu i uruchomienia: Blok Operacyjny z Pododdziałem Opieki Pooperacyjnej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

L.p.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto (PLN)	Wartość netto (PLN) (cena jednostkowa netto x ilość szt.)	Podatek VAT (%)	Wartość brutto (PLN) (wartość netto + podatek VAT)	Oferowany model, nazwa oraz producent
1	Kolumna anestezyjologiczna (bez ramienia)	2					
2	Kolumna anestezyjologiczna (z ramieniem)	3					
Razem					xxx		xxx

o następujących parametrach:

Lp.	KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA (bez ramienia) – 2 szt. Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
1.	Kolumna przygotowana do zasilenia aparatu	

	do znieczulania w wymagane media.	
2.	Głowica zawieszona do stropu na pionowej rurze o średnicy 110mm. Rotacja ramion i głowicy w poziomie ≥ 330 stopni	
3.	Blokady mechaniczne blokujące dalszy obrót głowicy z możliwością instalacji w odstępie max 15°	
4.	Hamulec cierny zapewniający stabilne utrzymanie głowicy w pozycji.	
5.	Udźwig kolumny (dopuszczalna waga wyposażenia i aparatury, które można zawiesić na głowicy zasilającej kolumny): min 150 kg	
6.	Pozioma głowica zasilająca o wymiarach min. 300 x 850 x 300 mm (wys x szer x gł). Wymiar zapewniający możliwość rozbudowy kolumny w przyszłości oraz rozmieszczenie gniazd gazowych i elektrycznych w sposób eliminujący kolizyjność wtyków i wtyczek.	
7.	Na każdej z dolnych krawędzi głowicy (min. 2) zasilającej zainstalowane prowadnice montażowe do mocowania wyposażenia kolumny (wysięgników, uchwytów itp). Poziome opływowe (bez ostrych krawędzi) prowadnice wystające poza obrys głowicy na jej całej szerokości głowicy – rozwiązanie umożliwiające łatwe mycie i dezynfekcję.	
8.	Możliwość mocowania wyposażenia kolumny z min. 2 stron głowicy.	
9.	Możliwość wyboru koloru lakierowania prowadnic na etapie zamówienia z zestawu	

	min 12 kolorów.	
10.	<p>Na min 3 ściankach głowicy zasilającej zainstalowane następujące punkty poboru gazów medycznych i próżni:</p> <p>tlen – 2 szt., sprężone powietrze – 2 szt., próżnia – 2 szt., podtlenek azotu – 1 szt. odciąg gazów anestetycznych – 1 szt.</p> <p>Gniazda gazowe oraz odciąg gazów anestetycznych tego samego producenta, co kolumna.</p>	
11.	<p>Na 4 ściankach głowicy zasilającej zainstalowane następujące gniazda:</p> <ul style="list-style-type: none"> - gniazdko elektryczne 230 V – 8 szt. - bolce ekwipotencjalne (każdy bolec obok gniazdko elektrycznego) – 8 szt. - gniazdko sieci komputerowej – 2 szt. - miejsca przygotowane pod instalację w przyszłości dodatkowych gniazd niskoprądowych – 1 szt. <p>Ze względów higienicznych nie dopuszcza się gniazdek elektrycznych zlicowanych z powierzchnią głowicy</p>	
12.	Panele instalacyjne kolumny wykonane z aluminium anodowanego.	
13.	<p>Punkty poboru gazów medycznych posiadające zawór zwrotny, którego wymiana nie wymaga demontażu frontowej pokrywy.</p> <p>Punkty poboru muszą umożliwiać wymianę zaworu końcowego z systemu AGA na system DIN bez konieczności demontażu gniazda.</p>	

14.	Możliwość instalacji gniazd gazowych i elektrycznych na tych samych ściankach głowicy w jednej linii.	
15.	Wyposażenie zamocowane na głowicy: - pionowa rura montażowa o długości min 70 cm i średnicy 38mm do spodu głowicy - półka (mocowana do rury montażowej) – 1 szt. - pozioma szyna montażowa mocowana do bocznej ściany głowicy.	
16.	Półka wyposażona w szyny boczne, o wymiarach powierzchni roboczej: - szerokość: 450 mm \pm 5% - głębokość: 450 mm \pm 5% Grubość półki max 30mm. Końcówki szyn wyposażone w ochraniacze. Udźwig półki min 75 kg.	
17.	Półka łatwa do utrzymania w czystości: powierzchnia półki górna oraz dolna gładka bez widocznych śrub, nitów mocujących, otworów oraz rantów.	
18.	Górna powierzchnia półki od tylnej strony wyprofilowana ku górze. Profil uniemożliwiający upadek aparatury na podłogę przy przypadkowym potrąceniu.	
19.	Możliwość bezstopniowej regulacji wysokości zawieszenia półki na kolumnie przez użytkownika, bez konieczności demontażu uszczelek, zaślepek itp.	

20.	Jednoręczny uchwyt do manewrowania kolumną (obrotu) mocowany do poziomych prowadnic z możliwością repozycjonowania (przekładania) na całej szerokości głowicy od frontu oraz z tyłu głowicy.	
-----	--	--

Lp.	KOLUMNA ANESTEZJOLOGICZNA (z ramieniem) – 3 szt.	Opis parametru oferowanego (należy podać)
Opis parametru wymaganego		
1.	Kolumna przygotowana do zasilenia aparatu do znieczulania w wymagane media.	
2.	Kolumna mocowana do stropu za pomocą zawieszenia modułowego, wyposażonego w płytę interfejsową na której wykonane będą połączenia instalacji wewnętrznych kolumny ze szpitalnymi instalacjami gazowymi, elektrycznymi i niskoprądowymi. Nie dopuszcza się sytuacji, w której miejsce łączenia sieci szpitalnej (elektrycznej) i instalacji gazów medycznej ma miejsce na łożysku kolumny.	
3.	Obrotowy wysięgnik jednoramienny. Rotacja ramienia i głowicy w poziomie ≥ 330 stopni	
4.	Blokady mechaniczne blokujące dalszy obrót głowicy z możliwością instalacji w odstępnie max 15°	
5.	Hamulec cierny zapewniający stabilne utrzymanie ramienia i głowicy w pozycji.	
6.	Ramię o przekroju przypominającym kształt trapezu z zaokrąglonymi bocznymi	

	krawędziami. (Górna podstawa trapezu wyraźnie dłuższa od dolnej). Powyższy kształt znacznie ogranicza osiadanie kurzu na bocznych częściach ramienia kolumn.	
7.	Zasięg kolumny mierzony od osi obrotu wysięgnika (punkt mocowania do stropu) do osi obrotu głowicy zasilającej: min. 700 mm. Ramię wykonane z aluminium.	
8.	Udźwig kolumny (dopuszczalna waga wyposażenia i aparatury, które można zawiesić na głowicy zasilającej kolumny): min 80 kg	
9.	Pozioma głowica zasilająca o wymiarach min. 300 x 850 x 300 mm (wys x szer x gł). Wymiar zapewniający możliwość rozbudowy kolumny w przyszłości oraz rozmieszczenie gniazd gazowych i elektrycznych w sposób eliminujący kolizyjność wtyków i wtyczek.	
10.	Na każdej z dolnych krawędzi głowicy (min. 2) zasilającej zainstalowane prowadnice montażowe do mocowania wyposażenia kolumny (wysięgników, uchwytów itp). Poziome opływowe (bez ostrych krawędzi) prowadnice wystające poza obrys głowicy na jej całej szerokości głowicy – rozwiązanie umożliwiające łatwe mycie i dezynfekcję.	
11.	Możliwość mocowania wyposażenia kolumny z min. 2 stron głowicy.	
12.	Możliwość wyboru koloru lakierowania prowadnic na etapie zamówienia z zestawu min 12 kolorów.	

13.	<p>Na min 3 ściankach głowicy zasilającej zainstalowane następujące punkty poboru gazów medycznych i próżni:</p> <p>tlen – 2 szt., sprężone powietrze – 2 szt., próżnia – 2 szt., podtlenek azotu – 1 szt. odciąg gazów anestetycznych – 1 szt.</p> <p>Gniazda gazowe oraz odciąg gazów anestetycznych tego samego producenta, co kolumna.</p>	
14.	<p>Na 4 ściankach głowicy zasilającej zainstalowane następujące gniazda:</p> <ul style="list-style-type: none"> - gniazdko elektryczne 230 V – 8 szt. - bolce ekwipotencjalne (każdy bolec obok gniazdko elektrycznego) – 8 szt. - gniazdko sieci komputerowej – 2 szt. - miejsca przygotowane pod instalację w przyszłości dodatkowych gniazd niskoprądowych – 1 szt. <p>Ze względów higienicznych nie dopuszcza się gniazdek elektrycznych zlicowanych z powierzchnią głowicy</p>	
15.	<p>Panele instalacyjne kolumny wykonane z aluminium anodowanego.</p>	
16.	<p>Punkty poboru gazów medycznych posiadające zawór zwrotny, którego wymiana nie wymaga demontażu frontowej pokrywy. Punkty poboru muszą umożliwiać wymianę zaworu końcowego z systemu AGA na system DIN bez konieczności demontażu gniazda.</p>	
17.	<p>Możliwość instalacji gniazd gazowych i</p>	

	elektrycznych na tych samych ściankach głowicy w jednej linii.	
18.	Wyposażenie zamocowane na głowicy: - pionowa rura montażowa o długości min 70 cm i średnicy 38mm do spodu głowicy - półka (mocowana do rury montażowej) – 1 szt. - pozioma szyna montażowa mocowana do bocznej ściany głowicy.	
19.	Półka wyposażona w szyny boczne, o wymiarach powierzchni roboczej: - szerokość: 450 mm \pm 5% - głębokość: 450 mm \pm 5% Grubość półki max 30mm. Końcówki szyn wyposażone w ochraniacze. Udźwig półki min 75 kg.	
20.	Półka łatwa do utrzymania w czystości: powierzchnia półki górna oraz dolna gładka bez widocznych śrub, nitów mocujących, otworów oraz rantów.	
21.	Górna powierzchnia półki od tylnej strony wyprofilowana ku górze. Profil uniemożliwiający upadek aparatury na podłogę przy przypadkowym potrąceniu.	
22.	Możliwość bezstopniowej regulacji wysokości zawieszenia półki na kolumnie przez użytkownika, bez konieczności demontażu uszczelek, zaślepek itp.	

23.	Jednoręczny uchwyt do manewrowania kolumną (obrotu) mocowany do poziomych prowadnic z możliwością repozycjonowania (przekładania) na całej szerokości głowicy od frontu oraz z tyłu głowicy.	
-----	--	--

PAKIET 4 – APARAT USG

Miejsce montażu i uruchomienia: Blok Operacyjny z Pododdziałem Opieki Pooperacyjnej Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

L.p.	Nazwa	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto (PLN)	Wartość netto (PLN) (cena jednostkowa netto x ilość szt.)	Podatek VAT (%)	Wartość brutto (PLN) (wartość netto + podatek VAT)	Oferowany model, nazwa oraz producent
1	Aparat USG	1					
Razem					xxx		xxx

o następujących parametrach:

l.p.	Opis parametru wymaganego	Opis parametru oferowanego (należy podać)
1.	JEDNOSTKA GŁÓWNA	
2.	Przenośny aparat ultrasonograficzny z pełną regulacją w formie panelu dotykowego wraz ze stolikiem jezdnym	

3.	Możliwość pracy aparatu bez stolika jezdny, szybki montaż/demontaż urządzenia bez użycia narzędzi dodatkowych	
4.	Stolik jezdny: 4 koła skrętne, z możliwością blokady, ze zmianą wysokości, wyposażony w półki na akcesoria oraz zasilacz	
5.	Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2023	
6.	Zakres pasma częstotliwości pracy aparatu: min. 2 - 20 MHz	
7.	Waga max. 9 kg (+/-2 kg) bez stolika.	
8.	Aparat przenośny z rączką oraz możliwością pracy z akumulatora. Czas pracy z w pełni naładowanego akumulatora min. 2 godz.	
9.	Ilość gniazd głowic obrazowych wbudowanych w aparat, przełączanych elektronicznie min. 3	
10.	Gotowość do pracy po włączeniu aparatu ze stanu całkowitego wyłączenia max. 31 sek.	
11.	Gotowość do pracy po włączeniu aparatu ze stanu standby max. 5 sek.	
12.	Ilość niezależnych kanałów procesowych min. 50 000	
13.	Moduł edukacyjny który podaje użytkownikowi wskazówki w formie graficznej dotyczące: właściwego ułożenia sondy diagnostycznej, pożądanego obrazu ultrasonograficznego, wzorcowego obrazu anatomicznego z jednoczesną możliwością podglądu obrazu na żywo	
14.	ARCHIWIZACJA I PRZESYŁANIE OBRAZÓW	

15.	Nagrywanie i odtwarzanie dynamicznych obrazów /tzw. cineloop prezentacji B oraz kolor Doppler, prezentacji M-mode i Dopplera spektralnego	
16.	Ilość klatek pamięci CINE min. 30 000	
17.	Zapis obrazów i raportów z badań na pamięci wewnętrznej aparatu. Pojemność dysku twardego SSD min. 250 GB	
18.	Możliwość archiwizacji danych pacjenta z przypisanymi obrazami statycznymi i dynamicznymi wraz z możliwością eksportu danych w trybach: TIFF, BMP, JPG, AVI.	
19.	Gniazda USB 3.0 do podłączania urządzeń zewnętrznych min. 3	
20.	Wyjście HDMI	
21.	Możliwość ustawienia menu w języku polskim i polskie znaki w opisach oraz komentarzach do raportu	
22.	Możliwość zapisu danych na urządzenia typu PEN-DRIVE	
23.	Bezprzewodowa łączność z siecią za pomocą wewnętrznej karty Wi-Fi	
24.	MONITOR	
25.	Kolorowy typu LED w pełni dotykowy.	
26.	Przekątna ekranu min. 21,5" (podać)	
27.	Rozdzielczość monitora min. 1920 x 1080	
28.	Regulacja parametrów obrazowania i pozostała obsługa na ekranie monitora (aparat typu tablet - bez pulpitu operatora)	

29.	TRYBY OBRAZOWANIA	
30.	Tryb B - Mode	
31.	Powiększenie obrazu rzeczywistego i zamrożonego	
32.	Powiększenie obrazu diagnostycznego na pełny ekran	
33.	Obrazowanie harmoniczne na wszystkich oferowanych głowicach z wykorzystaniem przesunięcia lub inwersji faz	
34.	Technologia wzmocnienia kontrastu tkanek oraz zmniejszenia plamek i wyostrzenia krawędzi	
35.	Przestrzenne składanie obrazów (obrazowanie wielokierunkowe pod kilkoma kątami w czasie rzeczywistym)	
36.	Zakres ustawienia głębokości penetracji min. 1 – 40 cm	
37.	Zakres dynamiki dla obrazu 2D wyświetlany na ekranie min. 230 dB	
38.	Maksymalna prędkość odświeżania w trybie 2D min. 1000 obr./sek.	
39.	Kompensacja głębokościowa (pozioma) wzmocnienia – min.6 stref (TGC)	
40.	Tryb M - Mode	
41.	Wybór prędkości przesuwu zapisu trybu M min. 6	
42.	Tryb Doppler Kolorowy (CD)	
43.	Ugięcie pola obrazowego Dopplera kolorowego min. 30 stopni	

44.	Maksymalna prędkość odświeżania w trybie CD min. 350 obr./sek.	
45.	Ilość map kolorów min. 20	
46.	Automatyczne podążanie pola Dopplera kolorowego za naczyniem w dopplerowskich badaniach naczyniowych	
47.	Tryb Power Doppler (PD)	
48.	Tryb Power Doppler kierunkowy	
49.	Tryb spektralny Doppler pulsacyjny (PW)	
50.	Maksymalna mierzona prędkość przepływu przy kącie korekcji 0° min. 8,0 m/sek.	
51.	Regulacja wielkości bramki dopplerowskiej min. 0,5 – 20 mm	
52.	Kąt korekcji bramki dopplerowskiej min. 0 do +/-85 stopni	
53.	Tryb spektralny Doppler ciągły (CW)	
54.	Maksymalna mierzona prędkość przepływu przy kącie korekcji 0° min. 20,0 m/sek.	
55.	Automatyczna optymalizacja obrazu za pomocą jednego przycisku w trybie B-Mode i Dopplera spektralnego	
56.	OPROGRAMOWANIE POMIAROWE	
57.	Oprogramowanie aparatu /programy obliczeniowe i raporty/: j.brzuszna, kardiologia, ginekologia, położnictwo, naczynia, małe i powierzchowne narządy, urologia, nerwy, mięśniowo-szkieletowe i inne	
58.	Pakiet obliczeń automatycznych dla Dopplera – automatyczny obrys spektrum wraz z podaniem podstawowych parametrów	

	przepływu (min. PI, RI, Vmax., Vmin. i inne) zarówno na obrazie rzeczywistym, jak i na obrazie zamrożonym	
59.	Możliwość przesyłania raportów w formatach PDF i RTF	
60.	Automatyczny pomiar IVC z możliwością prezentacji wyników w formie wykresu	
61.	Oprogramowanie do automatycznego pomiaru kompleksu Intima – Media	
62.	GŁOWICE ULTRADŹWIĘKOWE	
63.	Głowica wieloczęstotliwościowa elektroniczna liniowa	
64.	Częstotliwość pracy sondy min. 4,0 – 16,0 MHz	
65.	Ilość elementów min.190	
66.	Długość pola obrazowego głowicy 40 mm +/- 3mm	
67.	Centralne częstotliwości pracy do wyboru dla B-mode min. 3	
68.	Częstotliwości nadawcze pracy do wyboru dla obrazowania harmonicznego min. 3	
69.	Głębokość obrazowania min. 28 cm	
70.	Wieloczęstotliwościowy elektroniczny przetwornik typu convex	
71.	Częstotliwość pracy sondy min. 1,0 – 5,0 MHz	
72.	Ilość elementów min.120	
73.	Kąt pola obrazowego głowicy min. 60 stopni	
74.	Centralne częstotliwości pracy do wyboru dla	

	B-mode min. 3	
75.	Częstotliwości nadawcze pracy do wyboru dla obrazowania harmonicznego min. 4	
76.	Głębokość obrazowania min. 40 cm	
77.	MOŻLIWOŚCI ROZBUDOWY NA DZIEŃ SKŁADANIA OFERT	
78.	Badanie kardiologiczne z użyciem ultrasonograficznego środka kontrastowego LVO	
79.	Kolor M-Mode, anatomiczny M-Mode,	
80.	Doppler Tkankowy TDI	
81.	Możliwość głosowego sterowania aparatem	
82.	Możliwość rozbudowy o system nawigacji, ułatwiający prowadzenie igły w tkankach poprzez jej wizualizację na ekranie monitora. Urządzenie wskazuje właściwą trajektorię igły w technikach (in plane oraz out of plane) oraz aktualne położenie igły kodując właściwym kolorem jej położenie. Możliwość wizualizacji dla minimum 15 igieł	
83.	Głowica liniowa obsługująca system magnetycznej nawigacji igły	
84.	Częstotliwość pracy sondy min. 3,0 – 11,0 MHz	
85.	Ilość elementów min. 190	
86.	Długość pola obrazowego głowicy 40 mm +/- 3mm	
87.	Głowica wieloczęstotliwościowa elektroniczna o zakrzywionym czole głowicy współpracująca z Ciągłym	

	Dopplerem	
88.	Częstotliwość pracy sondy min. 1,0 – 4,0 MHz	
89.	Ilość elementów min. 64	
90.	Kąt pola obrazowego głowicy min. 56 stopni	
91.	Promień krzywizny czoła min. 30mm	
92.	Głębokość obrazowania min. 37 cm	
93.	Możliwość podłączenia głowic: endocavitarniej, liniowych, microconvex, przezprzełykowej	
94.	Praca w sieci w standardzie DICOM, min: Print, Storage, Storage Commitment, Worklist, Query/Retrieve, MPPS	
95.	Automatyczny pomiar VTI z możliwością prezentacji wyników w formie wykresu	
96.	Automatyczny pomiar frakcji wyrzutowej za pomocą jednego przycisku	
97.	Automatyczny pomiar objętości pęcherza moczowego	
98.	Automatyczny pomiar powierzchni żołądka	
99.	Automatyczny pomiar tętna płodu	
100.	Automatyczny pomiar linii B wraz z automatycznym przedstawieniem w formie koloru stopienia nasilenia procesu chorobowego	
101.	Gwarancja min 36 miesięcy	

Załącznik nr 5 do SWZ - Serwis gwarancyjny, szkolenia.

.....
Nazwa i adres Wykonawcy

Składając ofertę w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/15/2023

OFERUJEMY:

w zakresie PAKIETU (należy podać Pakiet, którego dotyczy)

Serwis gwarancyjny, szkolenia

L.p.	OPIS PARAMETRU	PARAMETR WYMAGANY	PARAMETR OFEROWANY (<i>należy podać</i>)
1.	Czas reakcji: przyjęcie zgłoszenia - podjęcie naprawy:		
	- w okresie gwarancji:	24 godziny w dni robocze, tj. od pn - pt , z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy,	
2.	Maksymalny czas niezbędny na usunięcie awarii od czasu lokalizacji uszkodzenia:		
	- w okresie gwarancji:	7 dni	
3.	Liczba dni przestoju urządzenia przedłużająca termin gwarancji.	5 dni roboczych od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy	
4.	Maksymalna liczba napraw powodująca wymianę podzespołu na nowy w okresie gwarancji.	3	
5.	Wstawienie urządzenia zastępczego na czas naprawy warsztatowej w serwisie, na koszt Wykonawcy.	TAK	

	Okres gwarancji:	
	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach w okresie gwarancji.	cały okres gwarancji,
6.	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach w okresie gwarancji	w przypadku gdy część zamienna zostanie wymieniona w ostatnim półroczu trwania gwarancji, długość gwarancji na wymienioną część nie może być krótsza niż 6 m-cy.
	Okres gwarancji na nowo zainstalowane części po naprawach po terminie gwarancji.	min. 6 m-cy, podać
7.	Częstotliwość wykonywanych przeglądów w siedzibie Zamawiającego w okresie gwarancji (przeglądy w okresie gwarancji bez opłat (bezkosztowe) dla Zamawiającego)	1 x w roku lub zgodnie z zaleceniami producenta
8.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny; Ilość punktów serwisowych, ich siedziba, ilość pracowników, sposób	TAK Podać

	kontaktu (tel, fax, e-mail)		
9.	Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi,	TAK	
10.	Szkolenia personelu technicznego w zakresie konserwacji i napraw potwierdzone certyfikatem	TAK	
11.	<p>Wraz z dostawą</p> <p>Wykonawca przekaże Zamawiającemu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Paszport techniczny, - Instrukcje obsługi, - certyfikaty - w języku polskim/dopuszczone na nośniku elektronicznym, - Certyfikat o autoryzacji serwisowej, - Oświadczenie producenta (lub oświadczenie Wykonawcy) o częstotliwości przeglądów w okresie gwarancji oraz po okresie gwarancji - Inne dokumenty i oświadczenia wymagane przepisami prawa. - Licencja na 	TAK	

	oprogramowanie (jeżeli dotyczy)		
--	---------------------------------	--	--

UMOWA

nr /ZT-SZP-226/01/ 15 /2023

zawarta w Łomży w dniu r., pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej – Szpitalem Wojewódzkim im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej KRS prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Białymstoku XII Wydział Gospodarczy KRS pod nr 0000024716, NIP 718-16-89-321, REGON 450665024, reprezentowanym przez:

Jarosława Pokoleńczuka – Dyrektora (*odpis KRS Kupującego stanowi załącznik nr 7 do Umowy*)

zwanym dalej **Kupującym**

a

.....
reprezentowanym przez:

.....
zwanym dalej **Sprzedawcą** (*odpis dokumentu wykazującego umocowanie do zawarcia umowy ze strony Sprzedawcy stanowi załącznik nr 8 do Umowy*).

Zawarcie Umowy następuje w wyniku wyboru jako najkorzystniejszej oferty Sprzedawcy złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 132 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), zwanej dalej ustawą Pzp, **na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/15/2023**

§ 1

1. Przedmiotem niniejszej Umowy jest **sprzedaż, dostawa, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego – PAKIET** zwanych w treści Umowy „*aparaturą medyczną*” wraz z kompletną usługą serwisową gwarancyjną realizowaną przez Sprzedawcę oraz przeszkolenie personelu Kupującego, zgodnie asortymentowo i cenowo z Załącznikiem nr 1, Załącznikiem nr 2 do oraz Załącznikiem nr 3 Umowy (Załączniki te są odpowiednikami Załączników nr 4, 5 i 1 do SWZ).
2. Sprzedawca oświadcza, że aparatura medyczna jest wprowadzona do obrotu i używania na terenie Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
3. Aparatura medyczna musi być zgodna z treścią oferty, a Sprzedawca nie jest uprawniony do samodzielnej zmiany aparatury medycznej, w tym zmiany jej producenta, jakie zostały wskazane w złożonej przez Sprzedawcę ofercie.
4. Przeglądy gwarancyjne wykonywane będą co 12 miesięcy, w ramach całkowitego wynagrodzenia umownego. Dokładne terminy przeglądów gwarancyjnych będą każdorazowo indywidualnie uzgadniane przez Strony – w wypadku sporu co do tego terminu, rozstrzygającym będzie stanowisko Kupującego. Pierwszy przegląd gwarancyjny (całości przedmiotu zamówienia) odbędzie się w terminie 12 miesięcy od daty podpisania protokołu zdawczo-odbiorczego zamówienia lub zgodnie z wymaganiami producenta.
5. Sprzedawca zobowiązuje się do realizacji przedmiotu Umowy z należytą starannością wynikającą z zawodowego charakteru wykonywanej działalności, a także zgodnie z zasadami wiedzy technicznej oraz obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa i normami technicznymi. Przedmiot Umowy zostanie wykonany przez personel Sprzedawcy posiadający niezbędne kwalifikacje i uprawnienia do montażu i konserwacji aparatury medycznej stanowiącej przedmiot Umowy.

§ 2

1. Strony ustalają, że miejscem spełnienia świadczenia będzie siedziba Kupującego.
2. Strony ustalają, że Sprzedawcę obciążać będą wszelkie koszty związane z realizacją Umowy,
w tym koszty wydania i odebrania aparatury medycznej, jej opakowania oraz ubezpieczenia na czas przewozu oraz koszty montażu i uruchomienia.
3. **Montaż i uruchomienie aparatury medycznej nastąpi w miejscu wskazanym w przez Kupującego na terenie Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, Al. Piłsudskiego 11.**

4. Dostawa, montaż i uruchomienie aparatury medycznej, zostaną potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym sporządzonym w 5 egzemplarzach.

4¹. Do obowiązków Sprzedawcy należy właściwe zabezpieczenie miejsc, przez które aparatura medyczna będzie transportowana do pomieszczeń wskazanych przez Kupującego, a następnie także uporządkowanie tych miejsc i doprowadzenie ich do należytego stanu, w tym poprzez usunięcie wszelkich zbędnych urządzeń, materiałów, opakowań, odpadów oraz poprzez skuteczne usunięcie wszelkich szkód i awarii spowodowanych przez Sprzedawcę podczas lub w związku z realizacją przedmiotu umowy. W wypadku niewykonania przez Sprzedawcę obowiązków wskazanych w zdaniu pierwszym, Kupujący będzie mógł zlecić wykonanie tych obowiązków podmiotom trzecim na koszt Sprzedawcy.

4². Droga transportowa aparatury medycznej do docelowych pomieszczeń zostanie uzgodniona pomiędzy Sprzedawcą a Kupującym za pośrednictwem osób, o których mowa w § 10. W przypadku rozbieżności w zakresie ustalenia drogi transportowej pomiędzy Sprzedawcą a Kupującym, za wiążące uznaje się stanowisko Kupującego.

4³. Kupujący udostępni Sprzedawcy pomieszczenia, do których ma nastąpić dostawa, a następnie montaż i uruchomienie aparatury medycznej, a także miejsca składające się na drogę transportową uzgodnioną w trybie i na zasadzie ust. 4².

5. Wraz z dostarczoną aparaturą medyczną będącą przedmiotem Umowy Sprzedawca przedłoży aktualne dokumenty dopuszczające aparaturę medyczną do obrotu i używania w jednostkach służby zdrowia.

6. Przed podpisaniem końcowego protokołu zdawczo – odbiorczego Sprzedawca dostarczy Kupującemu w odniesieniu do:

1) uruchomionej aparatury medycznej będącej przedmiotem Umowy:

- a) instrukcje obsługi w języku polskim,
 - b) karty gwarancyjne w języku polskim;
 - c) dokumenty dopuszczające do obrotu i używania zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. poz. 974): Deklaracje Zgodności, Certyfikaty CE, wpisy do Rejestru Wyrobów Medycznych lub zgłoszenia/powiadomienia do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych;
 - d) paszporty techniczne i inne dokumenty wymagane prawem i przepisami;
 - e) licencje na oprogramowanie (jeżeli dotyczy);
7. Sprzedawca przeprowadzi szkolenia personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej, zgodnie z Załącznikiem nr 1 do Umowy (Załącznik ten

jest odpowiednikiem Załącznika nr 4 do SWZ).

- 7¹. Kupujący ma prawo odmówić podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego (odmówić odbioru przedmiotu Umowy), w wypadku, gdy:
- a) aparatura medyczna ma wady, czyniące ją niezdatną do normalnego użytku lub,
 - b) gdy aparatura medyczna jest niezdatna do normalnego użytku wskutek wadliwego montażu lub uruchomienia aparatury medycznej lub,
 - c) gdy dostarczona aparatura medyczna niezgodna jest z zaoferowaną przez Sprzedawcę aparaturą medyczną w ofercie złożonej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub,
 - d) gdy Sprzedawca nie dostarczy dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 6 Umowy
- w powyższych wypadkach, Kupujący wyznaczy Sprzedawcy odpowiedni termin (max. 3 dni robocze) do usunięcia stwierdzonych usterek i dokonania odbioru przedmiotu Umowy.
8. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia aparatury medycznej fabrycznie nowej, rok produkcji nie wcześniej jak 2022, kompletnej, nieużywanej, nie powystawowej i wolnej od wad, gwarantującej bezpieczeństwo pacjentów oraz personelu medycznego, a także zapewniającej wymagany poziom świadczonych usług medycznych.
9. Sprzedawca bez zgody Kupującego nie może dokonać zmiany wymogów technicznych dostarczonej aparatury jak również producenta, jakie wykazał w złożonej ofercie.
10. Za moment przejścia na Kupującego korzyści i ciężarów związanych z przedmiotem Umowy, jak również niebezpieczeństwa przypadkowej jego utraty lub uszkodzenia Strony ustalają moment podpisania końcowego protokołu zdawczo-odbiorczego.

§ 3

Strony ustalają termin wykonania Umowy:

- dotyczy Pakietu 1 - do 6 tygodni od daty zawarcia umowy, potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag *
- dotyczy Pakietu 2 - do dnia 26 maja 2023 r., potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag*
- dotyczy Pakietu 3 - do dnia 26 maja 2023 r., potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag*
- dotyczy Pakietu 4 - do 6 tygodni od daty zawarcia umowy, potwierdzone protokołem zdawczo – odbiorczym, bez uwag *

**niepotrzebne skreślić*

§ 4

1. Za wykonanie przedmiotu Umowy ustala się **wynagrodzenie ryczałtowe**, zgodnie z wynagrodzeniem podanym w złożonej ofercie, na kwotę ogółem:
netto: zł
(słownie:)
podatek VAT%
brutto: zł
(słownie:.....),
2. Płatność dokonana będzie na podstawie prawidłowo wystawionej przez Sprzedawcę faktury VAT po podpisaniu protokołu zdawczo-odbiorczego, w **terminie do 60 dni** od daty otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej przez Sprzedawcę faktury VAT. Treść faktury dotycząca nazewnictwa przedmiotu Umowy powinna być tożsama z nazewnictwem określonym w Załączniku nr 4 do SWZ. Kupujący nie ma obowiązku regulowania należności wynikających z nieprawidłowo wystawionych faktur.
3. Na fakturze powinien znajdować się numer Umowy, której faktura dotyczy.
4. Faktura za dostawy objęte Umową, powinna być wystawiona na następujące dane Kupującego:
Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży
Al. Piłsudskiego 11, 18-404 Łomża
NIP 718-16-89-321
5. Należność za wykonanie przedmiotu Umowy zostanie przekazana z konta Kupującego na konto Sprzedawcy o nr Za dzień zapłaty Strony uznają dzień obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
6. Ustalone wynagrodzenie obejmuje całość przedmiotu Umowy i Sprzedawca nie może żądać jego podwyższenia. Wartość całkowita przedmiotu Umowy ani ceny nie będą waloryzowane w okresie realizacji Umowy.
7. Wynagrodzenie Sprzedawcy ustalone zostało w oparciu o złożoną ofertę.
8. W kwocie wymienionej w ust. 1 zawarte są wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu Umowy i odpowiadające wymaganiom określonym w SWZ.
9. Sprzedawca może przesłać Kupującemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem systemu teleinformatycznego 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 z późn. zm.). Faktura taka, musi zawierać wszystkie dane, o których mowa w art.

6 wspomnianej Ustawy. Adres poczty elektronicznej Kupującego, na który Sprzedawca może przesłać fakturę elektroniczną: efaktura@szpital-lomza.pl

10. Warunkiem zapłaty wynagrodzenia jest pozytywna weryfikacja rachunku bankowego Sprzedawcy na tzw. „białej liście podatników VAT” prowadzonej przez szefa Krajowej Administracji Skarbowej na stronie internetowej Ministerstwa Finansów.

§ 5

1. Kupujący dopuszcza możliwość dokonania następujących zmian w Umowie:
 - 1) zmiany nazwy, siedziby Stron Umowy, numerów kont bankowych oraz innych danych identyfikacyjnych wskazanych w Umowie, w wypadku, gdy ulegną zmianie w toku obowiązywania Umowy;
 - 2) dotyczących poprawy oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści Umowy;
 - 3) zmian wynikających z przepisów ustawy Pzp;
 - 4) zmiany wysokości wynagrodzenia Sprzedawcy w wypadku zmiany stawki podatku od towarów i usług (Ustawa z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2021 r. poz. 685 z późn. zm.) jedynie w zakresie zmiany wynagrodzenia brutto należnego Sprzedawcy; zmiana nie będzie dotyczyć wynagrodzenia netto.
2. Wszelkie zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 6

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną:
 - a) za odstąpienie od Umowy przez Kupującego z przyczyn, za które ponosi odpowiedzialność Sprzedawca - w wysokości **10 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy,
 - b) za zwłokę w spełnieniu świadczenia wynikającego z Umowy (w tym również m.in.: w przeszkoleniu personelu Kupującego w zakresie prawidłowej eksploatacji aparatury medycznej/sprzętu medycznego oraz braku wykonania przeglądów w terminach określonych w Umowie) - w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - c) za zwłokę w usunięciu usterek stwierdzonych przy odbiorze, o których mowa w § 2 ust. 7¹ Umowy - w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
 - d) za zwłokę w usunięciu wad i usterek w okresie gwarancji i rękojmi – w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy, za każdy rozpoczęty dzień

- zwłoki. Kary nie nalicza się w przypadku dostarczenia Kupującemu na czas naprawy urządzenia zastępczego o parametrach i funkcjach równych lub lepszych,
- e) za zwłokę w czasie reakcji: przyjęciu zgłoszenia – podjęciu naprawy w ramach gwarancji, w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy za każde 6 h zwłoki liczone odpowiednio od upływu 24 h (w okresie gwarancji) i 48 h (po okresie gwarancji) od zgłoszenia,
 - f) w wypadku każdorazowego naruszenia zasad poufności, o których mowa w § 12 niniejszej Umowy - kara umowna w wysokości 500,00 zł za każde naruszenie.
 - g) zwłoki w zapłacie wynagrodzenia podwykonawcom lub dalszym podwykonawcom w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy za każdy dzień zwłoki,
 - h) nieprzedłożenia do zaakceptowania projektu umowy o podwykonawstwo, której przedmiotem są dostawy lub projektu jej zmiany albo nieprzedłożenia poświadczonej za zgodność z oryginałem kopii umowy o podwykonawstwo lub jej zmiany – w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy za każdy stwierdzony przypadek,
 - i) braku zmiany umowy o podwykonawstwo w zakresie terminu zapłaty, w związku z wezwaniem Kupującego do zmiany umowy – w wysokości **1 %** wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy za każdy stwierdzony przypadek,

2. Kary umowne określone w § 6 ust. 1 lit b)-i) podlegają sumowaniu. Łączna suma kar umownych określonych w § 6 ust. 1 lit b)-i) nie przekroczy **20 %** wartości wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 4 ust. 1 Umowy.

3. Kwoty kar umownych Kupujący będzie mógł potrącić z faktury Sprzedawcy, na co Sprzedawca wyraża zgodę bez potrzeby składania dodatkowego oświadczenia.

4. Strony zastrzegają sobie prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.

§ 6¹

1. Sprzedawca udziela Kupującemu rękojmi za wady fizyczne i prawne aparatury medycznej na okres **2 lat**. Sprzedawca zgodnie ze złożoną ofertą, udziela Kupującemu gwarancji na zrealizowany przedmiot Umowy **na okres** **miesiące**, w obu przypadkach licząc od daty podpisania bez uwag protokołu zdawczo-odbiorczego, o którym mowa w § 2 ust. 4 Umowy.

1. Kupujący może dochodzić roszczeń z tytułu gwarancji i rękojmi także po okresach, o

- których mowa w ust. 1, jeżeli zgłosił wadę przed upływem tego okresu.
2. Sprzedawca nie może odmówić zadośćuczynienia żądaniom Kupującego w ramach rękojmi z uwagi na wysokość związanych z tym kosztów.
 3. Sprzedawca, w ramach rękojmi zobowiązany jest wymienić aparaturę medyczną wadliwą na wolną od wad lub usunąć wadę bez nadmiernych niedogodności dla Kupującego, jednakże w terminie nie dłuższym niż **7 dni**. Po bezskutecznym upływie terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Kupujący uprawniony będzie do zlecenia usunięcia wady lub wymiany rzeczy na wolną od wad na koszt Sprzedawcy podmiotowi trzeciemu.
 - 4a. Sprzedawca może wstawić urządzenie zastępcze na czas usunięcia wady. W takim przypadku Kupujący może odstąpić od uprawnienia wynikającego z ust. 4 zdanie II.
 4. Jeśli Kupujący w ramach rękojmi zażąda wymiany aparatury medycznej, usunięcia wady aparatury medycznej albo złoży Sprzedawcy oświadczenie o obniżeniu ceny określając kwotę, o którą cena ma być obniżona, a Sprzedawca nie ustosunkuje się do tego żądania w terminie 7 dni, uważa się, że żądanie to uznał za uzasadnione.
 5. W okresie gwarancji Sprzedawca zobowiązany jest do naprawy lub wymiany aparatury medycznej na sprawną.
 6. Jeśli postanowienia wystawionych przez Sprzedawcę dokumentów gwarancyjnych sprzeczne będą z postanowieniami niniejszej Umowy bądź treścią oferty złożonej przez Sprzedawcę w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, rozstrzygające będą odpowiednio postanowienia Umowy bądź treść oferty.
 7. Utrata uprawnień z tytułu rękojmi przez Kupującego uregulowana w art. 563 k.c. nastąpi, dopiero gdy Kupujący nie zawiadomi Sprzedawcy o wadzie w terminie 20 dni po zbadaniu aparatury medycznej w czasie i w sposób przyjęty przy rzeczach tego rodzaju, a w wypadku, gdy wada wyjdzie na jaw później – gdy nie zawiadomi Sprzedawcy o wadzie w terminie 20 dni po jej stwierdzeniu.
 8. Sprzedawca przeniesie na Kupującego wszelkie uprawnienia w zakresie gwarancji wynikające z przekazanych dokumentów gwarancyjnych. W wypadku wątpliwości, przyjmuje się, że do wspomnianego przeniesienia dojdzie w momencie podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, a jeśli do tego przeniesienia niezbędne będzie złożenie dodatkowych oświadczeń, Sprzedawca złoży te oświadczenia.
 9. W razie wątpliwości, niniejszą Umowę poczytuje się również jako dokument gwarancyjny.

§ 7

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, Kupujący może odstąpić od Umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.

2. Kupującemu przysługuje prawo odstąpienia od Umowy, w przypadku wystąpienia następujących okoliczności:
 - a) dwukrotnej zwłoki Sprzedawcy w spełnieniu świadczenia wynikającej z udzielonej gwarancji albo rękojmi lub jednokrotnej takiej zwłoki, która to przekracza 4 dni,
 - b) ponownej odmowy odbioru przedmiotu Umowy przez Kupującego, na skutek wystąpienia tych samych usterek, jakie stanowiły podstawę pierwszej odmowy odbioru przedmiotu Umowy, o której mowa w § 2 ust. 7¹ niniejszej Umowy,
 - c) zwłoki Sprzedawcy w usunięciu usterek w wyznaczonym przez Kupującego terminie, o którym mowa w § 2 ust. 7¹ niniejszej Umowy,
 - d) nieprzekazania Kupującemu list podwykonawców (w tym list zaktualizowanych), o których mowa w § 9 ust. 2 Umowy,
 - e) nieprzedłożenia, zgodnie z § 11 Umowy, kopii aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej Sprzedawcy lub dokumentów potwierdzających kontynuację ubezpieczenia w terminie, o którym mowa w § 11 ust. 2 Umowy,
 - f) innego rażącego naruszenia warunków umowy lub przepisów prawa po bezskutecznym wezwaniu Sprzedawcy do zaprzestania tych naruszeń,
- w terminie 20 dni od dnia zaistnienia podstaw odstąpienia.
3. Niezależnie od powyższego, w wypadku zwłoki Sprzedawcy w wykonaniu Umowy w terminie o którym mowa w § 3 Umowy, Kupujący będzie mógł od Umowy odstąpić bez wyznaczania terminu dodatkowego (lex commissoria – art. 492 k.c.).
4. Odstąpienie od Umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Strony ustalają, że ich świadczenia są podzielne, a prawo odstąpienia od Umowy, przysługuje Stronie odstępującej, zależnie od jej wyboru, bądź to od całości Umowy bądź to od jej części.

§ 8

Sprzedawca może dokonać przelewu wierzytelności z zawartej umowy na osobę trzecią, jedynie za pisemną **zgoda jednostki tworzącej Kupującego – Województwa Podlaskiego** - art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (

§ 9.

1. Sprzedawca może powierzyć wykonanie przedmiotu Umowy podwykonawcom.
2. Sprzedawca zobowiązany jest najpóźniej w dniu zawarcia Umowy do przedstawienia Kupującemu listy podwykonawców wraz ze wskazaniem konkretnych prac, które zostaną powierzone do realizacji każdemu podwykonawcy. Lista, o której mowa w zdaniu poprzedzającym, podlega aktualizacji przez Sprzedawcę każdorazowo w przypadku wprowadzenia nowego podwykonawcy, w tym zastąpienia dotychczasowego podwykonawcy innym. W takim przypadku Sprzedawca zobowiązany jest do przekazania zaktualizowanej listy najpóźniej w dniu dokonania zamiany/zmiany.
3. Podwykonawca nie ma prawa zlecać dalszym podwykonawcom wykonania jakiegokolwiek fragmentu przedmiotu zamówienia bez uprzedniej pisemnej zgody Kupującego.
4. Sprzedawca odpowiada za działania i zaniechania podwykonawców/dalszych podwykonawców jak za działania i zaniechania własne.

§ 10

1. Sprzedawca uzgodni w formie pisemnej lub dokumentowej, **z minimum 3 - dniowym wyprzedzeniem**, z upoważnionym pracownikiem Kupującego termin dostawy, montażu i uruchomienia aparatury medycznej oraz termin szkolenia personelu Kupującego.
2. Osobą do kontaktu w przedmiocie terminu i warunków dostawy jest pracownik Sekcji Zaopatrzenia i Transportu: tel. w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze.
3. Z zastrzeżeniem ust. 2, upoważnionym pracownikiem Kupującego do realizacji przedmiotu umowy jest:
 - a) tel. w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze
 - b) tel. w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze
 - c) tel. w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze
4. Upoważnionym pracownikiem Sprzedawcy do realizacji przedmiotu umowy jest:
 - a) tel. w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze
 - b) tel. w godz. 7.30 - 15.00 w dni robocze.
5. Pracownik Kupującego, o którym mowa w ust. 3 powyżej, uprawniony jest do podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego, jak również do odmowy podpisania protokołu zdawczo – odbiorczego w trybie § 2 ust. 7¹ Umowy.

§ 11

1. Sprzedawca oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia oraz przedkłada do Umowy potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię aktualnego dokumentu potwierdzającego ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej Sprzedawcy,
2. Sprzedawca zobowiązuje się do posiadania ubezpieczenia, o którym mowa w ust. 1 przez cały okres realizacji Umowy i przedłożenia Kupującemu dokumentów potwierdzających kontynuację ubezpieczenia OC prowadzonej działalności gospodarczej związanej z przedmiotem zamówienia przez cały okres realizacji Umowy.

§ 12

1. Sprzedawca zobowiązuje się do bezwzględnego zachowania w poufności wszelkich informacji uzyskanych w związku z wykonywaniem Umowy, także po zakończeniu jej realizacji. Obowiązek ten nie dotyczy informacji, co do których na Kupującego nałożono ustawowy obowiązek publikacji lub która stanowi informację jawną, publiczną opublikowaną przez Kupującego.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do zobowiązania osób, jakimi posługiwać się będzie przy wykonywaniu Umowy (w tym zwłaszcza pracowników i zleceniobiorców) do zachowania w tajemnicy wszystkich informacji i faktów, z którymi zapoznali się w związku z wykonywaniem przedmiotu umowy, a zwłaszcza dotyczących pacjentów Szpitala.
3. Mając na uwadze fakt, że na nośnikach informacji stanowiących części składowe lub przynależności serwisowanych urządzeń mogą znajdować się dane osobowe pacjentów, jak również mając na uwadze, że niektóre z wykonywanych w ramach umowy świadczeń uwarunkowane są koniecznością zapewnienia dostępu do przedmiotowych nośników i znajdujących się na nich informacji, w tym danych osobowych, Strony stosować będą wszystkie obowiązujące w zakresie ochrony danych osobowych powszechnie obowiązujące przepisy prawa oraz zobowiązują się stosować i skoordynować stosowanie regulacji wewnętrznych obowiązujących u każdej ze Stron.

§ 13

1. Każda ze Stron umowy jako administrator danych osobowych znajdujących się w niniejszej Umowie i przetwarzanych w celu jej zawarcia i realizacji zobowiązana jest do wypełnienia wszystkich obowiązków prawnych wynikających z Rozporządzenia Parlamentu

Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej RODO).

3. W razie wystąpienia konieczności powierzenia lub podpowierzenia przetwarzania danych osobowych przez Strony zgodnie z Art. 28 RODO, strony zawrą umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, której treść stanowi Załącznik nr 9 do Umowy

§ 14

1. Jeżeli postanowienia Umowy zobowiązują lub upoważniają Strony do złożenia określonej treści oświadczenia w formie pisemnej, przyjmuje się, że zachowanie formy pisemnej zostało zastrzeżone pod rygorem nieważności.

2. Wszelkie oświadczenia Stron związane z Umową będą kierowane na adresy:

a) Sprzedawca:

b) Kupujący:

Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży

Al. Piłsudskiego 11

18-404 Łomża

- ze skutkiem uznania ich za doręczone (chyba że Strona zawiadomi na piśmie, którego odbiór potwierdzi druga Strona, o zmianie adresu wskazanego dla doręczenia korespondencji).

3. Wszelkie spory mogące powstać w przyszłości w wyniku stosowania niniejszej Umowy, Strony poddają pod rozstrzygnięcie sądowi powszechnemu właściwemu miejscowo ze względu na siedzibę Kupującego.

4. Niniejszą umowę sporządza się w 3 (trzech) jednobrzmiących egzemplarzach, z czego dwa otrzymuje Kupujący, a jeden Sprzedawca.

5. Integralną część Umowy stanowią następujące załączniki w niej wymienione tj.:

a. Załącznik nr 1 – Wydruk złożonego przez Sprzedawcę wraz z ofertą Załącznika nr 4 do SWZ „Zestawienie asortymentowo - ilościowe i parametry wymagane”,

b. Załącznik nr 2 – Wydruk złożonego przez Sprzedawcę wraz z ofertą Załącznika nr 5 do SWZ „Serwis gwarancyjny, szkolenia”

c. Załącznik nr 3 - Wydruk złożonego przez Sprzedawcę wraz z ofertą Załącznika nr 1 do SWZ „Formularz ofertowy”,

- d. Załącznik nr 4 - Poświadczona za zgodność z oryginałem przez Sprzedawcę polisa (lub inny dokument) potwierdzająca zawarcie umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia,
- e. Załącznik nr 5 - Umowa regulująca współpracę wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (jeżeli dotyczy),
- f. Załącznik nr 6 - Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego
- g. Załącznik nr 7 – Aktualny odpis KRS Kupującego,
- h. Załącznik nr 8 - Dokument wykazujący umocowanie do zawarcia umowy ze strony Sprzedawcy
- i. Załącznik nr 10 - Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych (jeżeli dotyczy)

SPRZEDAWCA:

KUPUJĄCY:

Załącznik nr 6 do Umowy – Wzór protokołu zdawczo – odbiorczego

**PROTOKÓŁ ZDAWCZO-ODBIORCZY z dnia r.
do Umowy Nr...../ZT-SZP-226/01/ 15 /2023 z dniar.**

Kupujący:

**Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, al. Piłsudskiego
11, 18-404 Łomża**

Bezpośredni Odbiorca/Użytkownik:

.....

Sprzedawca:

.....

Niniejszym Bezpośredni Odbiorca potwierdza **przyjęcie do eksploatacji** od Sprzedawcy następującego sprzętu medycznego/ aparatury medycznej:

1. producent
2. nazwa
3. typ
4. rok produkcji
5. numer seryjny/numer katalogowy
6. ilość szt. / kpl.

Uwaga !

W przypadku zakupów określonych jako „Zestaw” lub „Komplet” należy wymienić wszystkie poszczególne elementy zestawu/kompletu z informacjami określonymi w pkt 1-6 powyżej lub dołączyć w formie załącznika do protokołu.

Bezpośredni Odbiorca potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonym sprzętem medycznym/aparaturą medyczną następujące dokumenty - zgodnie z § 2 ust. 6 umowy i zapisami SWZ, tj. :

.....
.....

Okres gwarancji na ww. sprzęt medyczny/aparaturę medyczną oraz inne elementy wchodzące w zakres przedmiotu umowy wynosi : miesięcy (zgodnie z ofertą Sprzedawcy)

Szkolenie :

w dniur. przedstawiciel Sprzedawcy przeprowadził szkolenie personelu w zakresie prawidłowej obsługi, podstaw eksploatacji i konserwacji dostarczonej aparatury medycznej.

Lista osób, które uczestniczyły w szkoleniu stanowi załącznik do protokołu.

Pozostałe terminy szkoleń wg uzgodnień między Odbiorcą a Sprzedawcą

Uwagi/ Zastrzeżenia:

.....
.....

Kupujący, na podstawie § 2 ust. 7¹ Umowy odmawia podpisania Protokołu zdawczo –

odbiorczego z uwagi na:

.....
.....

i wyznacza Sprzedawcy termin do usunięcia stwierdzonych usterek i dokonania odbioru przedmiotu Umowy do dnia

Protokół sporządzono w 5 egzemplarzach, z których 4 egzemplarze otrzymuje Bezpośredni Odbiorca i 1 egzemplarz Sprzedawca.

Bezpośredni Odbiorca:

Sprzedawca:

Załącznik nr 9 do Umowy nr/ZT-SZP-226/01/15/2023 z dnia 2023 r.

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

WZÓR UMOWY

Umowa zawarta w dniu, w,
pomiędzy:

Szpitałem Wojewódzki im. Stefana Kardynała Wyszyńskiego z siedzibą w Łomży przy Alei Józefa Piłsudskiego 11 (18-404) wpisanym do rejestru KRS prowadzonym przez Sąd Rejonowy

w Białymstoku, XII Wydział Gospodarczy KRS pod nr: 0000024716, posiadającym nr NIP: 7181689321, REGON: 450665024, dalej zwaną „**Administratorem**”

reprezentowaną przez:

_____ ,

oraz

_____ z siedzibą w _____
_____ przy _____ ,
wpisaną do rejestru przedsiębiorców przez

_____ pod numerem _____, o kapitale
zakładowym w wysokości _____ PLN, posługującą się numerami: NIP
_____ oraz REGON _____,

dalej zwaną „**Podmiotem przetwarzającym**”

reprezentowaną przez:

Administrator oraz Podmiot przetwarzający dalej łącznie zwani są „Stronami” lub każdy pojedynczo „Stroną”. Biorąc pod uwagę, że Strony mają zamiar współpracować w zakresie przetwarzania danych osobowych Administratora, Strony postanawiają, iż:

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu dane osobowe do przetwarzania, w trybie Art. 28 ogólnego rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 Nr 119, str. 1) (zwanego w dalszej części Umowy „Rozporządzeniem”), na zasadach, w zakresie i w celu określonym w niniejszej Umowie.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie Umowy dane osobowe w poniższym zakresie i celu:
 - a. *(należy wskazać kategorie powierzanych danych osobowych oraz cel w jakim są one powierzane)*
2. Podmiot przetwarzający jest upoważniony do wykonywania następujących czynności przetwarzania powierzonych danych: 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 – które są w minimalnym zakresie niezbędne do realizacji celu o którym mowa w ust. 1 powyżej.

§ 3

Obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających zgodność z RODO, w tym adekwatny

stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku naruszenia praw lub wolności osób, których dane dotyczą.

2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane osobowe, przy czym będą to jedynie osoby, które posiadają odpowiednie przeszkolenie z zakresu ochrony danych osobowych i są niezbędne do realizacji celu niniejszej Umowy.
4. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się zapewnić, że osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych, w celu realizacji niniejszej Umowy, zobowiążą się do zachowania tajemnicy lub będą podlegały odpowiedniemu ustawowemu obowiązkowi zachowania tajemnicy, o której mowa w art. 28 ust. 3 pkt b) Rozporządzenia, zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu. Podmiot przetwarzający zapewnia ponadto, że osoby o których mowa w niniejszym ustępie będą przetwarzały dane osobowe zgodnie z zasadą wiedzy koniecznej.
5. Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem niezwłocznie zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
6. W miarę możliwości Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w Art. 32-36 Rozporządzenia. W razie wpływu do Podmiotu przetwarzającego żądania w zakresie realizacji praw osób, których dotyczą powierzone dane, Podmiot przetwarzający niezwłocznie informuje o tym Administratora. Udzielając informacji, Podmiot przetwarzający przekazuje dane nadawcy i treść żądania oraz określa, w jakim zakresie jest w stanie przyczynić się do realizacji żądania.
7. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je administratorowi w ciągu 24 h.

§ 4

Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z Art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, mającej na celu weryfikację czy Podmiot przetwarzający spełnia obowiązki wynikające z niniejszej Umowy.

2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum 3 dniowym uprzedzeniem.
3. Prawo do przeprowadzenia kontroli obejmuje: wstęp do pomieszczeń, w których znajdują się zasoby uczestniczące w operacjach przetwarzania powierzonych danych osobowych; żądanie złożenia pisemnych lub ustnych wyjaśnień od osób upoważnionych do przetwarzania powierzonych danych osobowych; wgląd do wszelkich dokumentów i wszelkich danych mających bezpośredni związek z celem kontroli oraz przeprowadzanie oględzin urządzeń, nośników oraz systemów informatycznych służących do przetwarzania powierzonych danych.
4. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli, w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni roboczych.

§ 5

Raportowanie

1. Na wniosek Administratora, Podmiot przetwarzający udostępnia wszelkie informacje niezbędne do realizacji lub wykazania spełnienia obowiązków wynikających z RODO.
2. Informacji, o których mowa w ust. 1, udziela się w terminie 14 dni roboczych od dnia doręczenia wniosku, z zastrzeżeniem ust. 3.
3. Jeżeli wniosek, o którym mowa w ust. 1, dotyczy realizacji obowiązku zgłoszenia naruszenia ochrony danych osobowych lub usunięcia jego skutków, Podmiot przetwarzający udziela informacji w najbliższym możliwym terminie, nie później niż w ciągu 24 godzin od doręczenia wniosku.

§ 6

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą Umową do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania Umowy po uzyskaniu uprzedniej zgody Administratora danych.
2. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na udokumentowane polecenie Administratora danych, chyba że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
3. Podwykonawca, o którym mowa w § 6 ust. 1 Umowy winien spełniać te same gwarancje i

obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej Umowie.

4. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za niewywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków wynikających z niniejszej Umowy.

§ 7

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

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

§ 8

Czas obowiązywania Umowy

1. Niniejsza Umowa obowiązuje od dnia jej zawarcia do czasu wygaśnięcia umowy o świadczenie usług zawartej pomiędzy Administratorem danych i Podmiotem przetwarzającym.
2. Każda ze stron może wypowiedzieć niniejszą Umowę z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia.

§ 9

Rozwiązanie Umowy

1. Administrator danych może rozwiązać niniejszą Umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot przetwarzający:
 - a. pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
 - b. przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z Umową;
 - c. powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora

danych.

§ 10

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora danych i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”).
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.

§ 11

Postanowienia końcowe

1. Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Administratora, jeden – dla Podmiotu przetwarzającego.
2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz Rozporządzenia.
3. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej Umowy będzie sąd właściwy Administratora danych.

Administrator

Podmiot przetwarzający

.....
nazwa i adres Wykonawcy

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy PZP, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/15/2023

w imieniu :

(nazwa i adres Wykonawcy)

oświadczam, że:

1. ***nie należę do tej samej grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę,
2. ***należę do tej samej grupy kapitałowej**, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (tj. Dz. U. z 2021 r. poz. 275), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę oraz przedkładam dokumenty / informacje potwierdzające przygotowanie oferty, niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;

***niepotrzebne skreślić**

Załącznik nr 8 do SWZ

WYKONAWCA:

.....

.....

(pełna nazwa/firma, adres, w

zależności od podmiotu:

NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko,

stanowisko/podstawa do

reprezentacji)

**Oświadczenia wykonawcy/wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie
zamówienia**

**DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z ART. 5K ROZPORZĄDZENIA 833/2014
ORAZ ART. 7 UST. 1 USTAWY O SZCZEGÓLNYCH ROZWIĄZANIACH W ZAKRESIE
PRZECIWDZIAŁANIA WSPIERANIU AGRESJI NA UKRAINĘ ORAZ SŁUŻĄCYCH
OCHRONIE BEZPIECZEŃSTWA NARODOWEGO**

składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy Pzp

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego **na dostawę, montaż i uruchomienie na dostawę, montaż i uruchomienie aparatury i sprzętu medycznego: aparat USG do biopsji fuzyjnej gruczołu krokowego, aparat do znieczulenia, kolumny anestezjologiczne oraz aparat USG, dla Szpitala Wojewódzkiego im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, znak sprawy ZT-SZP-226/01/15/2023, prowadzonego przez Szpital Wojewódzki im. Kardynała Stefana Wyszyńskiego w Łomży, oświadczam, co następuje:**

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków

ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.⁵¹

2. Oświadczam, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 835).⁵²

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

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

Oświadczam, że w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, określonych przez zamawiającego w

⁵¹ Zgodnie z treścią art. 5k ust. 1 rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 zakazuje się udzielania lub dalszego wykonywania wszelkich zamówień publicznych lub koncesji objętych zakresem dyrektyw w sprawie zamówień publicznych, a także zakresem art. 10 ust. 1, 3, ust. 6 lit. a)–e), ust. 8, 9 i 10, art. 11, 12, 13 i 14 dyrektywy 2014/23/UE, art. 7 i 8, art. 10 lit. b)–f) i lit. h)–j) dyrektywy 2014/24/UE, art. 18, art. 21 lit. b)–e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

- d) obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- e) osób prawnych, podmiotów lub organów, do których prawa własności bezpośrednio lub pośrednio w ponad 50 % należą do podmiotu, o którym mowa w lit. a) niniejszego ustępu; lub
- f) osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów działających w imieniu lub pod kierunkiem podmiotu, o którym mowa w lit. a) lub b) niniejszego ustępu,

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

⁵² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 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 oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 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.

właściwą jednostkę redakcyjną dokumentu, w której określono warunki udziału w postępowaniu), polegam na zdolnościach lub sytuacji następującego podmiotu udostępniającego zasoby:
(podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG), w następującym zakresie:
(określić odpowiedni zakres udostępnianych zasobów dla wskazanego podmiotu), co odpowiada ponad 10% wartości przedmiotowego zamówienia.

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

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

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

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

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

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

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

INFORMACJA DOTYCZĄCA DOSTĘPU DO PODMIOTOWYCH ŚRODKÓW DOWODOWYCH:

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

1)

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

2)

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