



## SZPITAL POWIATOWY im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

✉ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane  
☎ tel. (+48 18) 20-120-21, fax (+48 18) 20-153-51  
✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)  
🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

Zakopane, dnia 04 marca 2020 roku

ZP / 04 / 20  
pyt. i odp. do SIWZ – nr 1

### **Wykonawcy Pobierający Materiały Przetargowe SIWZ Wszyscy**

W wyniku otrzymanych pytań dotyczących postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na: „**Wykonanie dostawy sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Szpitala Powiatowego w Zakopanem**” działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych (j.t. Dz. U. z 2019 roku, poz. 1843 ze zm.), przesyłam Państwu treść pytań, odpowiedzi związaną z udzielonymi wyjaśnieniami na zadane pytania oraz treść modyfikacji, zmian zapisów przedmiotowej SIWZ.

#### **I. Pytania i odpowiedzi do SIWZ:**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 wyżej cytowanej ustawy, przesyłam Państwu treść pisemnych pytań oraz wyjaśnienia na zadane pytania w związku z przedmiotowym postępowaniem przetargowym:

- 1. W związku z dostawą aparatu RTG prosimy o wyjaśnienie, czy Zamawiający wymaga dostarczenia licencji na podłączenie dostarczanego urządzenia do systemu RIS/PACS Zamawiającego na koszt Wykonawcy?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że patrz istniejący opis przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 46 tabeli wymaganych parametrów cyt. „(...) *Zamawiający udostępni posiadaną licencję na podłączenie aparatu do systemu RIS/PACS. (...)*”.

- 2. Czy Zamawiający wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt Wykonawcy?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że wymaga integracji i konfiguracji dostarczanego urządzenia z posiadanym systemem RIS/PACS na koszt wykonawcy.

- 3. W związku z tym, że na całość przedmiotu zamówienia składa się dostawa sprzętu oraz jego uruchomienie prosimy o wyjaśnienie czy Zamawiający wymaga, aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu RTG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres jak w SIWZ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że wymaga aby całość przedmiotu zamówienia w tym elementy zapewniające poprawną komunikację aparatu RTG z systemem RIS/PACS były objęte gwarancją na okres udzielonej przez wykonawcę gwarancji na dostarczone urządzenie.

II.

4. **Pakiet nr 1 - aparat RTG przyłóżkowy – pkt 38.**

**Czy Zamawiający dopuści aparat o ciężarze 560 kg, który jest w pełni zmotoryzowany, zapewnia łatwe manewrowanie i możliwość kontrolowania jedną ręką?**

**Większa waga aparatu nie ma wpływu na komfort oraz możliwości użytkowe aparatu przez personel i zapewnia równoważne możliwości przemieszczania i sterowania urządzeniem, co aparat o wadze 500 kg.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 38 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
38.	Maksymalny ciężar aparatu ≤ 560 Kg.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

III.

**Dotyczy Załącznik Nr 1 do SIWZ**

**Pakiet nr 1 APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka**

5. **Pkt. 5 Generator**

**Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, którego zakres napięć generatora wynosi 50-125kV a zakres napięć lamy 04-150kV?.**

**Odpowiedź pozytywna pozwoli nam złożyć ważną i konkurencyjną ofert**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 5 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
5.	Zakres napięć generatora minimum ≥ 50 – 125 kv.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**6. Pkt. 7 Generator**

Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, który wyposażony jest w minimalny czas ekspozycji wynoszący 4 ms

Prosimy o zmianę zapisu na: "Minimalny czas ekspozycji  $\leq 4$  ms" bądź rezygnację z wymogu

W chwili obecnej w Polsce obowiązują nas następujące przepisy: Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznych oraz Wykaz wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii - diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej. Żadne z powyższych aktów prawnych nie wymaga ani nawet nie zaleca stosowania w Radiografii czasu mniejszego niż 10ms.

**Odpowiedź pozytywna pozwoli nam złożyć ważną i konkurencyjną ofertę**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 7 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
7.	Minimalny czas ekspozycji $\leq 4$ ms.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**7. Pkt. 22 Konsola technika**

Czy Zamawiający dopuści aparat przyłóżkowy, renomowanej na rynku firmy, którego wbudowana dotykowa konsola LCD ma rozmiar 15" o rozdzielczości 1024x768?

**Odpowiedź pozytywna pozwoli nam złożyć ważną i konkurencyjną ofertę**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 22 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
22.	Obsługa aparatu za pomocą wbudowanego w konsolę dotykowego monitora LCD minimum 15" i matrycy obrazowej nie mniejszej niż 1024 x 768.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**8. Pkt. 31 Konsola technika**

**Prosimy Zamawiającego o usunięcie tego zapisu z SIWZ. Po ekspozycji nie ma możliwości formalno-prawnych zmiany danych pacjenta. Dane pacjenta są wygenerowane w systemie RIS i nie ma możliwości dokonania zmian z poziomu oprogramowania aparatu. Jeżeli chodzi o ręczne wprowadzanie danych pacjenta to tak oprogramowanie aparatu ma taka możliwość.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 31 tabeli wymaganych parametrów, która podlega wykreśleniu.

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**9. Czy w związku z tym, że procedury wzorcowe dla Radiografii w procedurach pediatrycznych mówią jednoznacznie, że wielkość małego ogniska nie może być większa niż 0,6 Zamawiający będzie wymagał takiego ogniska w swoim Zamówieniu (SIWZ)?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

Ponadto patrz odpowiedź na pytanie nr 52 niniejszego pisma.

IV.

**Pakiet 4:**

**10. Czy Zamawiający zaakceptuje w pkt 3: Średnica wewnętrzna kanału roboczego 2,6mm?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**11. Czy Zamawiający zaakceptuje w pkt 4: Długość robocza 540 mm ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**12. Czy Zamawiający zaakceptuje w pkt 5: Długość całkowita minimum 820 mm ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**13. Czy Zamawiający zaakceptuje w pkt 6: Kąt widzenia minimum 110° ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**14. Czy Zamawiający zrezygnuje z potwierdzenia parametru w pkt 11: producent nie podaje szczegółowo zakresu regulacji ostrości w dioptriach?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**15. Czy Zamawiający zaakceptuje w pkt 13: wygięcie końcówki dystalnej: góra/dół 180/100 stopni ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**16. Prosimy o wyjaśnienie punktu 14: Tuba wziernikowa wyposażona u swojej nasady w gumowy kompresor naprężeń. Co pod pojęciem „gumowy kompresor naprężeń” Zamawiający ma na myśli i czego oczekuje ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że pod pojęciem „gumowy kompresor naprężeń” ma na myśli gumowy element stożkowy stabilizujący znajdujący się pomiędzy rękojeścią a tubą ograniczający ryzyko złamania.

**17. Czy Zamawiający zaakceptuje w pkt 18 jednorazowe zaworki ssące ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**18. Prosimy o wyjaśnienie zapisu w pkt 20: Koniec dystalny wyposażony w 2 światłowody? Czy Bronchofiberoskop ma w zestawie zawierać 2 światłowody, czy może chodzi o dwa wejścia światłowodowe przy rękojeści celem podpięcia dwóch światłowodów? Prosimy o wyjaśnienie co Zamawiający ma na myśli i czego oczekuje?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że ma na myśli dwa „oczka” tj. jeden światłowód dający dwie cieńsze wiązki dla lepszego doświetlenia.

Jednocześnie zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.6 SIWZ w zakresie Pakietu nr 4, pozycji nr 20 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
BRONCHOFIBEROSKOP DIAGNOSTYCZNY – 1 sztuka		
20.	Koniec dystalny wyposażony w dwa punkty światła.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 4 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

V.

19. Dotyczy aparatu rtg przyłóżkowego pkt 2.

**Czy Zamawiający poprawi pomyłkę i zmieni wymagany rok produkcji na 2020? Obecny zapis umożliwi zaoferowanie aparatu, który od roku (np. od lutego 2019 roku) stał w magazynie, co jest dla Zamawiającego niekorzystne.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

20. Dotyczy aparatu rtg przyłóżkowego pkt 10 i 11

**Czy Zamawiający dopuści aparat o konstrukcji kolumny która umożliwi rotację ramienia wokół osi pionowej 180° (+/-90°) oraz obrót lampy wokół osi poziomej +/-165°? Taki zakres ruchów umożliwi wykonanie wszystkich projekcji, gdyż nie robi się zdjęć pacjentom od dołu w kierunku sufitu (obróć wokół osi poziomej o 180°), ani nad monitorem dotykowym (obróć wokół osi pionowej +/-180°).**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 10 i 11 tabeli wymaganych parametrów, które otrzymują nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
10.	Zakres obrotu lampy rtg wokół osi poziomej minimum +/- 90°.	TAK
11.	Rotacja ramienia wokół osi pionowej minimum +/- 90°.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

21. Dotyczy aparatu rtg przyłóżkowego pkt 37

**Czy Zamawiający dopuści aparat o konstrukcji bez aktywnego systemu antykolizyjnego? W aparacie który chcemy zaoferować, wąska, złożona do pozycji transportowej kolumna oraz niewielka długość aparatu zapewniają dobry widok na drogę, a tym samym ryzyko kolizji jest minimalizowane. W większości rozwiązań, które oferują tzw. system antykolizyjny aparat jest zatrzymywany po uderzeniu w przeszkodę, a więc w praktyce nie zapobiega się tym zdarzeniom.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 37 tabeli wymaganych parametrów, która podlega wykreśleniu.

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**22. Dotyczy aparatu rtg przyłóżkowego**

**Czy Zamawiający dopuści jako termin realizacji 6 tygodni od czasu podpisania umowy?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów punktów 9.1 SIWZ w zakresie terminu realizacji dostaw, w wyniku czego ustanawia się nowy zapis przedmiotowego punktu:

Punkt 9.1 SIWZ

Zamawiający informuje, że dostawy objęte niniejszym postępowaniem przetargowym mają zostać zrealizowane w następującym wymaganym terminie:

- **W zakresie Pakietów nr 1 i nr 4 w terminie 42 dni licząc od dnia zawarcia umowy,**
- **W zakresie Pakietów nr 2 i nr 3 w terminie 30 dni licząc od dnia zawarcia umowy.**

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**23. Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ, pakiet nr 1 pkt. 40**

**Czy Zamawiający wymaga wykonania wraz z testami specjalistycznymi i odbiorczymi pomiarów dozymetrycznych promieniowania rozproszenia wokół aparatu?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

**24. Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ, pakiet nr 1 pkt. 52**

**Z uwagi na złożoność, czas instalacji i uruchomienia oraz koszt systemów RTG, jak również względy formalne (pozwolenia wydawane m. in przez Sanepid na użytkowanie aparatów o wskazanym numerze seryjnym) prosimy o zwolnienie Wykonawcy z obowiązku dostarczenia urządzeń zastępczych.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 52 tabeli wymaganych parametrów, która podlega wykreśleniu.

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

Jednocześnie zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian postanowień § 9 ust. 3 i ust. 5 projektu umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 9 ust. 3

W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) Dostawca

zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu urządzenia zastępczego o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.

*Uwaga niniejszy ust. 3 nie dotyczący Pakietów nr 1 (w zawieranej umowie zostanie wykreślony).*

§ 9 ust. 5

Okres gwarancji każdorazowo zostanie przedłużony o czas wyłączenia przedmiotu umowy z eksploatacji trwający powyżej terminu przewidzianego na usunięcie awarii z powodu naprawy, o której mowa w ust. 2.

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji projekt umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**25. Dotyczy załącznika nr 1 do SIWZ**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie przez Wykonawcę z formularza oferty przetargowej treści dotyczącej pakietów na które Wykonawca nie składa oferty?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że wyraża zgodę na usunięcie przez wykonawcę z formularza oferty przetargowej treści dotyczącej pakietów na które wykonawca nie składa oferty.

**26. Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy, §3 ust. 4**

**Czy Zamawiający potwierdza, że wymagana dostarczana dokumentacja w języku polskim to dane techniczne, instrukcja użytkownika oraz paszport techniczny, a dla pozostałych dokumentów (np. testów fabrycznych) dopuszcza się język angielski.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że wymagana dostarczana dokumentacja w języku polskim to dane techniczne, instrukcja użytkownika oraz paszport techniczny, a dla pozostałych dokumentów (np. testów fabrycznych) dopuszcza się język angielski.

**27. Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy, §7 ust. 3**

**Prosimy o wykreślenie zapisu par.7 ust.3, jako niewspółmierne dla stron umowy. Każda nota na kary wymagalna jest w terminie w niej wskazanej.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**28. Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy, §7 ust. 4**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do w/w zapisu zastrzeżenia o treści: „Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia (w tym z tytułu kar umownych) ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”**



Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywuującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**29. Dotyczy załącznika nr 5 do SIWZ – projekt umowy, §9 ust. 4**

**Prosimy o potwierdzenie, że w opisanym przypadku wymianie podlega naprawiany podzespół/moduł.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że w przypadku wystąpienia w okresie gwarancji trzykrotnej awarii tego samego podzespołu zostanie cały aparat wymieniony na nowy wolny od wad.

**30. Dotyczy załącznika nr 1 do umowy – umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych, §3 ust. 7**

**Prosimy o usunięcie § 3 ust. 7**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Jednocześnie zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian postanowień § 3 ust. 7 załącznika nr 1 do projektu umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (załącznik nr 5 do SIWZ), który otrzymuje nowe brzmienie:

§ 3 ust. 7

Przetwarzanie danych osobowych poza terenem Unii Europejskiej lub poza terenem Kraju Członkowskiego wymaga każdorazowo uprzedniej zgody Administratora, który udzieli jej po spełnieniu warunków określonych w art. 44 – 46 RODO.

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji projekt umowy (załącznik nr 5 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

**31. Dotyczy załącznika nr 1 do umowy – umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych, §6**

**Czy Zamawiający, celem doprecyzowania, wyrazi zgodę na dodanie:**

1. Podmiot przetwarzający może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie

przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

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

pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyrażnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerty wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń (które mogą mieć siedziby poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO. Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o dodanie powyższych zapisów, które oddają faktyczny model oczekiwanych przez Państwa usług serwisowych.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Ponadto patrz odpowiedź na pytanie nr 30 niniejszego pisma.

VI.

**32. Pytanie 1**

**Dotyczy wzoru umowy § 3 ust. 7**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:**

**„Dostawca oświadcza, że wymiana towaru wadliwego, o którym mowa w ust. 6 umowy nastąpi w ciągu 3 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) licząc od dnia uznania reklamacji na koszt i ryzyko Dostawcy. W przypadku, gdy ostatni dzień dostawa będącej wynikiem reklamacji wypada w dniu ustawowo wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. W tej sytuacji postanowienia ust. 5 i ust. 6 stosuje się odpowiednio.”**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**33. Pytanie 2**

**Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.1, 2.2, 2.4**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kar umownych z 0,5% na 0,2% oraz odpowiednio z 10% na 5%?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**34. Pytanie 3**

**Dotyczy wzoru umowy § 7 ust. 2.3**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:**

„za zwłokę w usunięciu awarii w okresie gwarancji, przekraczającej termin określony w § 9 ust. 2 w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto, uszkodzonego urządzenia określonego wg cen o których mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki. W przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy kary umowne nie będą naliczane,”

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**35. Pytanie 4**

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 2 oraz załącznik nr 1 – Pakiet nr 4, pkt. 34

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Dostawca zobowiązuje się do podjęcia reakcji serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) od momentu dostarczenia urządzenia do serwisu.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**36. Pytanie 5**

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 3 oraz załącznik nr 1 – Pakiet nr 4, pkt. 35

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„W przypadku naprawy gwarancyjnej trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) Dostawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu urządzenia zastępczego o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**37. Pytanie 6**

Dotyczy wzoru umowy § 9 ust. 4

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę istniejącego zapisu na następujący:

„Zamawiający zastrzega, że w przypadku wystąpienia w okresie gwarancji trzykrotnej awarii tego samego istotnego podzespołu dostarczonego urządzenia wynikającego z wady fabrycznej tego elementu, zostanie to urządzenie wymienione na nowe wolne od wad.”

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

VII.

Pytania do postępowania: pakiet NR 3

38. **Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia posiadała dysze natryskowe w całości ze stali nierdzewnej? Elementy plastikowe mają krótszą żywotność niż stal nierdzewna, ponieważ działa na nie wysoka temperatura co powoduje powstawanie mikropęknięć, które wpływają na obniżenie jakości mycia i dezynfekcji.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

39. **Czy Zamawiający wymaga, aby myjnie posiadała orurowanie z miedzi co zapobiega powstawaniu mikroorganizmów w orurowaniu myjni?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

40. **Czy Zamawiający wymaga, aby myjnie wyposażone były w podłogowy czujnik zatrzymujący myjnie w przypadku wycieku wody? Rozwiązanie takie zapobiega zalaniu pomieszczenia przy jakimkolwiek rozszczelnieniu.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

41. **Czy Zamawiający wymaga, aby myjnia posiadała trójstopniową kontrolę detergentu w pojemniku? Rozwiązanie takie informuje użytkownika, że jest środek w kanistrze, następnie informuje że jest bardzo mało środka, na końcu że środek się skończył. Rozwiązanie takie daje możliwość zamówienia środka z wyprzedzeniem nie powodując przestoju urządzenia.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

VIII.

**Pakiet 1**

42. **Pytanie 1**

**Załącznik nr 1, Kolumna lampy RTG, pkt 8**

**Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy cyfrowy aparat RTG, którego zakres wysokości ogniska od podłogi wynosi 60-199 cm? Zakres jest większy od wymaganego przez Zamawiającego, a maksymalna wysokość jest jedynie 1 cm mniejsza niż wymaga Zamawiający? Nie ma to wpływu na funkcjonalność aparatu.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 8 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
8.	Zakres wysokości ogniska od podłogi minimum 76 – 199 cm.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty

przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

43. Pytanie 2

**Załącznik nr 1, Detektor cyfrowy, pkt 21**

**Czy Zamawiający zrezygnuje z zapisu i wyrazi zgodę na możliwość dostarczenia odłączalnej kratki przeciwrozproszeniowej?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

44. Pytanie 3

**Załącznik nr 1, Inne, pkt 38**

**Czy Zamawiający dopuści do postępowania wysokiej klasy cyfrowy aparat RTG, którego waga wynosi 520 kg? Większa waga nie ma znaczenia dla personelu, a za to zwiększa stabilność urządzenia.**

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 4 niniejszego pisma.

45. Pytanie 4

**SIWZ, Termin wykonania zamówienia**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przedłużenie terminu wykonania zamówienia o dodatkowe 4 tygodnie? Prośba podyktowana jest faktem, iż przedmiot zamówienia charakteryzuje się dedykowaną pod wymogi Zamawiającego konfiguracją, nie jest w związku z tym seryjnym produktem dostępnym z bieżącej linii produkcyjnej.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Ponadto patrz odpowiedź na pytanie nr 22 niniejszego pisma.

IX.

46. **Pakiet nr 1 - Zamawiający w pkt. 2 wymaga fabrycznie nowego urządzenia - „Aparat nowy nieużywany rok produkcji minimum 2019 – Wersja konstrukcyjna nie starsza niż z 2016 roku”. Prosimy o dopuszczenie aparatu powystawowego. Rok produkcji 3 kwartał 2019. Proponowany aparat jest w pełni sprawny. Był wykorzystywany w celach pokazowych na kongresach.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

47. **Pakiet nr 1 - W przypadku dostawy fabrycznie nowego urządzenia, czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu realizacji do 10 tygodni od dnia podpisania umowy?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Ponadto patrz odpowiedź na pytanie nr 22 niniejszego pisma.

48. **Pakiet nr 1 - Zamawiający w pkt. 10 wymaga „Zakres obrotu lampy rtg wokół osi poziomej minimum +/- 180°.” Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z obrotem lampy wokół osi +/- 90°.” Proponowany zakres w pełni umożliwia wykonywanie wszystkich technik ułożeń bez ograniczenia funkcjonalności.**

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 20 niniejszego pisma.

49. **Pakiet nr 1 - Zamawiający w pkt. 30 wymaga „Możliwość zapisania obrazów pacjentów w formacie DICOM oraz na nośniku USB oraz DVD”. Prosimy o dopuszczenie rozwiązania z funkcjonalnością zapisu obrazów w formacie DICOM na nośniku USB jako standardu bez możliwości nagrywania na płytach CD/DVD w wbudowanej w aparat nagrywarce ale z możliwością podłączenia zewnętrznej nagrywarki do gniazda USB.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zamian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 30 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
30.	Możliwość zapisania obrazów pacjentów w formacie DICOM na nośniku USB.	TAK

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

50. **Pakiet nr 1 - Zamawiający w pkt. 46 wymaga „Dostarczony aparat musi być w pełni zintegrowany z systemem RIS/PACS firmy CGM Clininet/NetRAAD posiadany przez Zamawiającego. Pełne koszty integracji zarówno po stronie systemu RIS/PACS jak i dostarczonego aparatu ponosi dostawca niniejszego sprzętu. Zamawiający udostępni posiadaną licencję na podłączenie aparatu do systemu RIS/PACS.” Prosimy o doprecyzowanie, że Zamawiający udostępni 1 licencję na podłączenie oferowanego aparatu a po stronie Wykonawcy będzie pokrycie kosztów wykonania usługi przez firmę CGM?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że udostępni 1 licencję na podłączenie oferowanego aparatu a po stronie wykonawcy będzie pokrycie kosztów wykonania usługi przez firmę CGM.

Ponadto patrz odpowiedź na pytania nr 1 – 3 niniejszego pisma.

51. **Pakiet nr 1 - Wnosimy o wyłączenie wymogu urządzenia zastępczego z uwagi na specyfikę wyrobu medycznego, w szczególności, że do użytkowania aparatu konieczne jest dopuszczenie do użytkowania / odbiór SANEPIDu.**

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 24 niniejszego pisma.

52. Pakiet nr 1 - Zamawiający w pkt.12 wymaga „Lampa dwuogniskowa z wirującą anodą lub jednoogniskowa; TAK”.

Prosimy o zmianę tego wymogu, co jest w interesie Zamawiającego, na „Lampa dwuogniskowa z wirującą anodą o małym ognisku  $\leq 0,6$  mm; TAK”.

Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 10 listopada 2015 r. w sprawie ogłoszenia wykazu wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii – diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej wymienia dla badań radiologicznych tylko trzy procedury radiografii przyłóżkowej:

I. Radiografia, klatka piersiowa, przyłóżkowe, jedna projekcja (AP).

Identyfikator procedury:

Kod główny: 4.119

ICD 9: 87.440.108

Cel procedury: Zgrubna ocena chorób płuc i układu krążenia oraz ocena położenia sprzętu medycznego (cewników, sond, drenów) w obrębie klatki piersiowej, u pacjentów w stanie ciężkim, którzy z uwagi na zagrożenie życia lub zdrowia nie mogą zostać przewiezieni do pracowni diagnostycznej.

Część szczegółowa

Zalecany sposób przeprowadzenia badania, w tym:

1) liczbę i rodzaj projekcji, z uwzględnieniem obszaru istotnego klinicznie: dolna krawędź zgodna z najniższym żebrzem, górna krawędź na wysokości 5 cm powyżej barków, wymagane objęcie badaniem szczytów płuc i kątów przeponowo żebrowych;

2) zgodnie z tabelą 2:

Tabela 2: zakres rutynowo wybieranych parametrów ekspozycji w radiografii:

Parametr	Wartość
Napięcie [kV]	napięcie [kV] 70 – 100 (w przypadku kaset z kratką przeciwwrozproszeniową 100 – 120)
ognisko	$\leq 1,3$
filtracja [mm Al] całkowita	$\geq 3,0$
FFD [cm]	100 (90 – 150)
komora AEC (użycie AEC nie jest obligatoryjne)	lewa lub bez
czułość błona/folia	400
czas [ms]	$\leq 20$ lub najkrótszy dostępny
kratka	z lub bez

II. Radiografia, przyłóżkowe, układ kostno-stawowy

Identyfikator procedury:

Kod główny: 5.181

ICD 9: 88.330.101

Cel procedury: Diagnostyka.

Część szczegółowa

Zalecany sposób przeprowadzenia badania, w tym:

1) liczba i rodzaj projekcji, z uwzględnieniem obszaru istotnego klinicznie: może zaistnieć potrzeba wykonania badań z pełnego zakresu stosowanych procedur;

2) zgodnie tabela 2;

Parametr	Wartość
Napięcie [kV]	zależne od rodzaju badania
ognisko	$\leq 2,0$



filtracja [mm Al] całkowita	≥ 2,5
FFD [cm]	80 – 120
komora AEC	bez
kratka	bez
czułość rejestratora obrazu	400
czas [ms]	możliwie najmniejszy, bez utraty informacji z obrazu

### III. Radiografia przyłóżkowa w badaniach pediatrycznych

Identyfikator procedury:

Kod główny: 7.321

ICD 9: 88.390.200

Cel procedury: Diagnostyczny.

Część szczegółowa

Zalecany sposób przeprowadzenia badania, w tym:

1) liczba i rodzaj projekcji, z uwzględnieniem obszaru istotnego klinicznie:

a) klatka piersiowa:

- pozycja: leżąca na plecach i/lub boku,
- uwagi do pozycjonowania: z podparciem lub podkładkami w zależności od wieku dziecka i wskazań,
- projekcja: przednio-tylna (AP), boczna (L),
- uwagi do projekcji: symetryczne ustawienie pacjenta;

b) jama brzuszna:

- pozycja: leżąca na plecach i/lub boku,
- uwagi do pozycjonowania: z podparciem lub podkładkami w zależności od wieku dziecka i wskazań,
- projekcja: przednio-tylna (AP), boczna (L),
- uwagi do projekcji: symetryczne ustawienie pacjenta;

c) układ mięśniowo-szkieletowy:

- pozycja: leżąca na plecach i/lub boku,
- uwagi do pozycjonowania: z podparciem lub podkładkami w zależności od wieku dziecka i wskazań,
- projekcja: przednio-tylna (AP), boczna (L),
- uwagi do projekcji: projekcje celowane, styczne w razie wskazań;

2) zgodnie z tabelą 2;

Parametr	Wartość
Napięcie [kV]	40-120 (w zależności od badanej okolicy anatomicznej)
ognisko	≤0,6 (≤1,3 dla starszych dzieci)
filtracja [mm]	≥1 mm Al + 0,1 lub 0,2 mm Cu (lub równoważna)
FFD [cm]	100 – 150
komora AEC	nie dotyczy
czułość	400 - 800
kratka	kratka Lysholma zgodnie z procedurą podstawową dla obrazowanego obszaru
czas [ms]	< 100

3) zalecany protokół badania w tomografii komputerowej: nie dotyczy;

4) rodzaj osłon osobistych dla pacjenta jeżeli są wymagane: stosowania osłon na narządy promienioczułe, gdy w trakcie badania mogą znaleźć się w obrębie lub pobliżu pierwotnej wiązki promieniowania rentgenowskiego, jeżeli nie uniemożliwi to poprawnego wykonania badania.

Zamawiający dopuszcza aparat RTG z lampą o jednym ognisku mniejszym lub równym 1,3 mm. Taki zapis, w przypadku wyboru aparatu o jednym ognisku > 0,6 mm uniemożliwi Zamawiającemu wykonywanie badań noworodków i dzieci, a przecież zapisy parametrów 34 i 41:

34.	Programy anatomiczne minimum 100 w tym dedykowane dla noworodków oraz programy płucne.	TAK	
41.	Ostonki na gonady i miednicę mniejszą dla niemowląt minimum 2 komplety.	TAK	

oraz Oddziały Ratunkowy, Neonatologiczny i Pediatryczny na terenie Szpitala świadczą jednoznacznie o zamiarze wykonywania badań najmniejszych i małych dzieci.

Preferowanie produktu jednego z dostawców, doprowadziło do niekorzystnego i sprzecznego z interesem Zamawiającego zapisu parametru 12.

Co więcej, by spełnić wymogi procedury przyłóżkowej o kodzie głównym 7.321 – radiografia przyłóżkowa w badaniach pediatrycznych – Zamawiający powinien dodać wymóg dodatkowej filtracji  $\geq 1$  mm Al + 0,1 lub 0,2 mm Cu (lub równoważna).

Małopolski Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny (MPWIS) przypomina (patrz <https://wsse.krakow.pl/page/3929-2/>), że wszystkie jednostki ochrony zdrowia prowadzące działalność związaną z narażeniem na promieniowanie jonizujące w celach medycznych polegającej na udzielaniu świadczeń zdrowotnych z zakresu badań rentgenodiagnostycznych, na podstawie art. 33q ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. – Prawo atomowe (tekst jednolity. Dz. U. z 2019 r., poz. 1792) są zobowiązane do wystąpienia do MPWIS z wnioskiem o wydanie zgody na udzielanie świadczeń zdrowotnych. Małopolski Państwowy Wojewódzki Inspektor Sanitarny informuje również, że wzorcowe procedury radiologiczne zostały opublikowane w poniżej wymienionych dokumentach:

- radiologia – diagnostyka obrazowa i radiologia zabiegowa – Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 10 listopada 2015 r. w sprawie ogłoszenia wykazu wzorcowych procedur radiologicznych z zakresu radiologii – diagnostyki obrazowej i radiologii zabiegowej (Dz. Urz. Min. Zdrow. z 2015 r., poz. 78);

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

Jednocześnie zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 34 tabeli wymaganych parametrów, która otrzymuje nowe brzmienie:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
34.	Programy anatomiczne minimum 100 w tym programy płucne.	TAK

Jednocześnie zamawiający informuje i wyjaśnia, że postanawia dokonać modyfikacji, zmian zapisów SIWZ w zakresie opisu przedmiotu zamówienia

punktu 3.3 SIWZ w zakresie Pakietu nr 1, pozycji nr 41 tabeli wymaganych parametrów, która podlega wykreśleniu.

W związku z powyższym ulega zmianie, modyfikacji wzór formularza oferty przetargowej w zakresie Pakietu nr 1 (załącznik nr 1 do SIWZ), patrz część II niniejszego pisma – Modyfikacja zapisów SIWZ.

X.

**53. Pytanie do załącznika nr 1 do SIWZ - Formularz oferty przetargowej**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozbudowanie formularza oferty przetargowej w pkt 3 poprzez rozpisanie podatku VAT, na dwie stawki 8% - sprzęt medyczny (aparat RTG) i 23% wyposażenie dodatkowe do aparatu RTG.**

Proponowana zmiana ma na celu umożliwienie Wykonawcy prawidłowe wystawienie faktury VAT zgodnie z art. 106e ustawy z dnia 11 marca 2004 r o podatku od towarów i usług (Dz.U. 2004 nr 54 poz. 535 z późn. Zm), który nakłada obowiązek wskazania na fakturze stawki podatku, a ze względu na fakt, iż na przedmiot zamówienia składa się wyrób medyczny oraz inne niezbędne wyposażenie, które objęte jest dwiema różnymi stawkami podatku tj. 8% dla wyrobu medycznego i 23% dla innego sprzętu, Wykonawca zobowiązany jest wyszczególnić na fakturze pozycje cenowe z odrębnymi stawkami podatku vat, składające się łącznie na wynagrodzenie Wykonawcy.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że wyraża zgodę na rozbudowanie formularza oferty przetargowej w pkt 3 poprzez rozpisanie podatku VAT, na dwie stawki 8% i 23%.

**54. Pytanie do załącznika nr 5 do SIWZ - Umowa § 4 Wynagrodzenie**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na rozbudowanie § 4 ust. 1 i ust. 2 poprzez rozbięcie ceny na dwie stawki VAT zgodnie z ofertą przetargową oraz pytaniem nr 1.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że jeżeli zaistnieje taka konieczność w zawieranej umowie zostaną uwidocznione odrębne stawki podatku VAT.

**55. Pytanie do załącznika nr 5 do SIWZ - Umowa § 3 Wykonanie umowy, ust. 7**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postanowienia umowy, które dotyczy terminu na wymianę towaru wadliwego i wydłuży go z 3 dni na 7 dni roboczych.**

Proponujemy zmianę postanowienia na „Dostawca oświadcza, że wymiana towaru wadliwego, o którym mowa w ust. 6 umowy nastąpi w ciągu 7 dni roboczych (w dalszej części bez zmian)”.

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**56. Pytanie do SIWZ - § 9 Termin wykonania zamówieni**

**Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę terminu wykonania umowy z 30 dni licząc od dnia zawarcia umowy na 60 dni licząc od dnia zawarcia umowy.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

XI.

57. **Czy Zamawiający wymaga aby oferowana myjnia wyposażona była w zbiornik procesowy, umieszczony poza komorą mycia do wstępnego magazynowania wody używanej w procesie co pozwoli na znaczne przyspieszenie procesu i pracę myjni jako myjni typu TURBO.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

58. **Czy w związku z wymogiem demontażu i ponownego montażu urządzenia Getinge WD 46-4, które według posiadanych informacji jest na gwarancji, Zamawiający wymaga aby czynności te wykonał autoryzowany serwis producenta co zabezpieczy Zamawiającego przed utratą gwarancji na posiadaną mynię ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

59. **Dot. pkt 9. Czy Zamawiający wymaga urządzenia wyposażonego w czujnik wilgotności wsadu, który zatrzymuje proces suszenia po osiągnięciu odpowiedniego poziomu wysuszenia wsadu ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

60. **Dot. pkt 24. Czy Zamawiający wymaga, aby urządzenie było wyposażone w dodatkowe zbiorniki przyspieszające prace urządzenia tj. zbiornik podgrzewający wodę demineralizowaną, zbiornik spustowy połączony z komorą poprzez zawór spustowy o średnicy co najmniej 70 mm oraz zbiornik buforujący napełnianie komory ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

61. **Dot. pkt 29. Czy Zamawiający wymaga ekologicznego kondensatora pary, który nie wykorzystuje wody ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

62. **Dot. pkt. 33, 34. Czy Zamawiający wymaga aby wysokość tac wynosiła 70 mm co pozwoli na bezpieczne umieszczenie dużych narzędzi.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

63. **Dot. pkt. 33, 34. Czy Zamawiający wymaga, aby tace wykonane były ze stali nierdzewnej klasy min. 0H18N9, z perforowaną ścianką boczną o wymiarze otworu perforacji 2 mm. Takie wykonanie tac pozwala na lepsze zabezpieczenie narzędzi przed uszkodzeniem w porównaniu ze standardowymi wykonaniem tac z drutu.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

**64. Dot. pkt 35. Czy Zamawiający ma na myśli środek myjący alkaliczny oraz neutralizujący ?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że ma na myśli środek myjący (alkaliczny) i nablyszczający (neutralizujący).

**65. Czy Zamawiający wymaga aby konstrukcja sterownika oferowanej myjni umożliwiała docelowe połączenie sterownika posiadanej myjni (Getinge 46-5) w jeden system do monitorowania procesów mycia, dezynfekcji w czasie rzeczywistym oraz ewidencji narzędzi, a także wyliczania kosztów obróbki narzędzi.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

**66. Czy Zamawiający wymaga aby oferowana myjnia posiadała funkcje zdalnej diagnostyki w czasie rzeczywistym realizowaną poprzez łącze sieciowe LAN a obsługiwane poprzez jednostkę serwisową na terenie kraju.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

**67. Czy Zamawiający wymaga aby placówka serwisowa była zlokalizowana w odległości nie dalszej niż 150 km co pozwoli na szybką reakcję serwisu.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie stawia takiego wymagania jako warunek udziału w niniejszym postępowaniu.

**68. Czy w związku z wymogiem demontażu myjni STEELCO Zamawiający wymaga aby myjnia ta została po demontażu przekazana do dyspozycji Zamawiającego, który zagospodaruje ją we własnym zakresie.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że wymaga aby myjnia Steelco została po demontażu przekazana do dyspozycji zamawiającego, który zagospodaruje ją we własnym zakresie.

**69. Czy ze względu na możliwość wykonywania prac budowlano-instalacyjnych jedynie w godzinach nocnych ora w soboty i niedziele Zamawiający dopuści przedłużenie terminu realizacji Zamówienia do 70 dni.**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

XII.

**Dotyczy: aparat RTG przyłóżkowy**

**70. Pytanie 1 pkt 17 Czy Zamawiający potwierdza, iż wymóg w tym punkcie (35x43 cm +/- 1 cm) oznacza wymiary matrycy, a nie zewnętrznie wymiary detektora?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że podany w pozycji nr 17 wymiar dotyczy wymiaru detektora.

**71. Pytanie 2 pkt. 21 Czy Zamawiający dopuści aparat bez algorytmu wymienionego w tym punkcie?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

**72. Pytanie 3 pkt 34 Czy Zamawiający dopuści 36 programów anatomicznych w tym dedykowane dla noworodków oraz programy płucne?**

Odpowiedź: Zamawiający informuje i wyjaśnia, że nie dopuszcza możliwości dokonania zmiany, modyfikacji zapisów SIWZ mających na celu uwzględnienie niniejszego wniosku.

XIII.

**Pytanie nr 1 dotyczy Pakietu nr 4**

**73. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu dostawy do 42 dni od dnia podpisania umowy?**

Odpowiedź: Patrz odpowiedź na pytanie nr 22 niniejszego pisma.

**II. Modyfikacja (zmiana) zapisów SIWZ:**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 i ust. 4 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych, **postanawia się wprowadzić modyfikacje, zmiany zapisów przedmiotowej SIWZ, które stają się jej integralną częścią.** Dokonane zmiany są wiążące dla wykonawców, którzy pobrali materiały przetargowe (SIWZ).

**1. Ulega zmianie punkt 3.3 SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:**

**Punkt 3.3 SIWZ** Dostawa fabrycznie nowego **aparatu RTG przyłóżkowego** dla potrzeb Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem przy ulicy Kamieniec 10, o którym mowa w punkcie 3.1.1) SIWZ obejmuje urządzenie o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:

**PAKIET – nr 1**

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka</b>		
1.	Aparat rtg przyłóżkowy, przewoźny pracujący w technice radiografii cyfrowej z bezprzewodowym detektorem i zmotoryzowanym ruchem jezdnym (napęd zasilany z akumulatorów).	TAK

2.	Aparat nowy nieużywany rok produkcji minimum 2019 – Wersja konstrukcyjna nie starsza niż z 2016 roku.	TAK
<b>Generator</b>		
3.	Zasilanie 230 V, 50 Hz +/- 10%.	TAK
4.	Moc generatora $\geq 30$ KW.	TAK
5.	Zakres napięć generatora minimum $\geq 50 - 125$ kv.	TAK
6.	Zakres napięć mAs: min. mAs $\leq 0,32$ max. mAs $\geq 300$ .	TAK
7.	Minimalny czas ekspozycji $\leq 4$ ms.	TAK
<b>Kolumna lampy RTG</b>		
8.	Zakres wysokości ogniska od podłogi minimum 76 – 199 cm.	TAK
9.	Zakres obrotu kolimatora minimum +/- 90°.	TAK
10.	Zakres obrotu lampy rtg wokół osi poziomej minimum +/- 90°.	TAK
11.	Rotacja ramienia wokół osi pionowej minimum +/- 90°.	TAK
<b>Lampa RTG</b>		
12.	Lampa dwuogniskowa z wirującą anodą lub jednoogniskowa.	TAK
13.	Pojemność cieplna anody $\geq 120$ kHu.	TAK
14.	Wielkość dużego ogniska $\leq 1,3$ mm.	TAK
<b>Detektor cyfrowy bezprzewodowy</b>		
15.	Detektor bezprzewodowy.	TAK
16.	Detektor cyfrowy CsI.	TAK
17.	Rozmiar detektora 35 x 43 cm +/- 1 cm.	TAK
18.	Wielkość piksela $\leq 150$ $\mu$ m.	TAK
19.	Rozdzielczość detektora minimum 3,3 lp / mm.	TAK
20.	Ciężar detektora $\leq 3,6$ Kg.	TAK
21.	Algorytm przetwarzania obrazu poprawiający kontrast dla zdjęć wykonywanych bez kratki przeciwrozproszeniowej m.in. dla obrazów klatki piersiowej.	TAK
<b>Konsola technika</b>		
22.	Obsługa aparatu za pomocą wbudowanego w konsolę dotykowego monitora LCD minimum 15" i matrycy obrazowej nie mniejszej niż 1024 x 768.	TAK
23.	Interfejs użytkownika do sieci szpitalnej WiFi i kablowy minimum 100 Mbit/s.	TAK
24.	Pojemność dysku obrazowego $\geq 3000$ obrazów o pełnej rozdzielczości.	TAK
25.	Pobieranie listy pacjentów z systemu RIS za pomocą mechanizmu DiCOM WORKLIST.	TAK
26.	Możliwość zarejestrowania przez technika w przypadku awarii systemu szpitalnego RIS (bez konieczności interwencji serwisu lub informatyka) pacjenta i badania z konsoli technika.	TAK
27.	Współpraca ze standardem DICOM 3.0 z obsługą protokołów: Worklist Manager (WLM), Storage, MPPS oraz Storage Commitment.	TAK

28.	Zarządzanie bazą wykonanych badań oraz listą pacjenta.	TAK
29.	Przesyłanie obrazów w formacie DICOM do systemu archiwizacji PACS.	TAK
30.	Możliwość zapisania obrazów pacjentów w formacie DICOM na nośniku USB.	TAK
31.	Wyszukiwanie obrazów/badań na podstawie imienia i nazwiska pacjenta, identyfikatora pacjenta, daty wykonania badania.	TAK
32.	Czas od akwizycji do pojawienia się obrazu referencyjnego na monitorze aparatu max 5 sek.	TAK
33.	Programy anatomiczne minimum 100 w tym programy płucne.	TAK
<b>Inne</b>		
34.	Aparat umożliwiający zmotoryzowaną jazdę z akumulatorów.	TAK
35.	Możliwość wykonania ekspozycji z akumulatorów.	TAK
36.	Maksymalny ciężar aparatu ≤ 560 Kg.	TAK
37.	Szerokość aparatu ≤ 67 cm.	TAK
38.	Wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych.	TAK
39.	Fartuch ochronny rtg jednostronny ultralekki 0,5 mm Pb – 1 szt.	TAK
40.	Miernik dawki.	TAK
41.	Instrukcje obsługi i użytkowania w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej.	TAK
42.	Odbiór i utylizacja posiadanego aparatu przyłóżkowego firmy Simens Polomobil Plus z 2000 roku.	TAK
43.	Dostarczony aparat musi być w pełni zintegrowany z systemem RIS/PACS firmy CGM Clininet/NetRAAD posiadanym przez Zamawiającego. Pełne koszty integracji zarówno po stronie systemu RIS/PACS jak i dostarczonego aparatu ponosi dostawca niniejszego sprzętu. Zamawiający udostępni posiadaną licencję na podłączenie aparatu do systemu RIS/PACS.	TAK
<b>Warunki gwarancji</b>		
44.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące.	TAK
45.	Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązany jest świadczyć serwis w okresie trwania gwarancji, przez który należy w szczególności rozumieć: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wykonywanie planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy (w tym z wymianą pakietów serwisowych bądź części zalecanych przez producenta),</li> <li>• Wykonywanie modyfikacji ustawień,</li> <li>• Wykonywanie ekspertyz stanu technicznego,</li> <li>• Dojazd serwisu do siedziby zamawiającego.</li> </ul>	TAK
46.	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski.	TAK
47.	Dostępność oryginalnych lub równoważnych części zamiennych przez co najmniej 5 lat od daty wygaśnięcia gwarancji.	TAK
48.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).	TAK



## 2. Ulega zmianie punkt 3.6 SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:

**Punkt 3.6 SIWZ** Dostawa fabrycznie nowego **bronchofiberoskopu diagnostycznego** dla potrzeb Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem przy ulicy Kamieniec 10, o którym mowa w punkcie 3.1.4) SIWZ obejmuje urządzenie o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:

### PAKIET – nr 4

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY GRANICZNE / WARUNKI	WYMAGANA WARTOŚĆ
<b>BRONCHOFIBEROSKOP DIAGNOSTYCZNY – 1 sztuka</b>		
1.	Zewnętrzna średnica ruchomej końcówki dystralnej max 5,9 mm.	TAK
2.	Średnica odcinka sztywnego na końcu dystralnym max 5,9 mm.	TAK
3.	Średnica wewnętrzna kanału roboczego minimum 2,7 mm.	TAK
4.	Długość robocza minimum 600 mm.	TAK
5.	Długość całkowita minimum 900 mm.	TAK
6.	Kąt widzenia minimum 120°.	TAK
7.	System optyczny ruchomym pierścieniem regulacyjnym dioptrii.	TAK
8.	Oznaczenie położenia dioptrii na okularze.	TAK
9.	Oznaczenie dopuszczalności zanurzenia na korpusie systemu optycznego.	TAK
10.	Głębokość ostrości minimum 3-50 mm.	TAK
11.	Dioptrie w zakresie min +3 ~ - 8 dptr.	TAK
12.	Zamontowane na stałe przyłącze ssaka bez konieczności demontażu do procesu mycia i dezynfekcji.	TAK
13.	Minimalne wygięcie końcówki dystralnej: góra/dół 180/130 stopni.	TAK
14.	Tuba wziernikowa wyposażona u swojej nasady w gumowy kompresor naprężzeń.	TAK
15.	Tuba wziernikowa o wzmocnionej konstrukcji nadająca się do wprowadzenia rurki intubacyjnej.	TAK
16.	Zintegrowany z rękojeścią zawór testera szczelności.	TAK
17.	Włot kanału biopsyjnego typu LUER.	TAK
18.	Wielorazowy, gumowy zawór ssący.	TAK
19.	Przenośne źródło światła typu LED o minimalnych parametrach: - żywotność minimum 50 000 godz, - 42 000 LUX, - temperatura barwy 5000 – 5300 K, - regulowana moc w 100 stopniach, - z funkcją rotacji konektora.	TAK
20.	Koniec dystralny wyposażony w dwa punkty światła.	TAK

21.	Możliwość podłączenia do stacjonarnego źródła światła za pomocą światłowodu z funkcją rotacji konektora.	TAK
22.	Pełna współpraca z w/w przenośnym źródłem światła.	TAK
23.	Zakres temperatury pracy w zakresie minimum 10 ~ 40 °C.	TAK
24.	Dowolność mycia i dezynfekcji bronchofibroskopu w środkach chemicznych różnych producentów.	TAK
25.	Fibroskop nadający się do sterylizacji w tlenku etylenu ETO.	TAK
26.	Olejek silikonowy – 1 kpl.	TAK
27.	Walizka transportowa – 1 szt.	TAK
28.	Adapter do mycia ręcznego endoskopu – 1 szt.	TAK
29.	Kleszczyki biopsyjne – 2 szt.	TAK
<b>Warunki gwarancji</b>		
30.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące.	TAK
31.	Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązany jest świadczyć serwis w okresie trwania gwarancji, przez który należy w szczególności rozumieć: <ul style="list-style-type: none"> <li>Wykonywanie planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy (w tym z wymianą pakietów serwisowych bądź części zalecanych przez producenta),</li> <li>Wykonywanie modyfikacji ustawień,</li> <li>Wykonywanie ekspertyz stanu technicznego,</li> <li>Dojazd serwisu do siedziby zamawiającego.</li> </ul>	TAK
32.	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski.	TAK
33.	Dostępność oryginalnych lub równoważnych części zamiennych przez co najmniej 5 lat od daty wygaśnięcia gwarancji.	TAK
34.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).	TAK
35.	W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) – urządzenie zastępcze o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.	TAK

### **3. Ulega zmianie punkt 9.1 SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:**

#### **Punkt 9.1 SIWZ**

Zamawiający informuje, że dostawy objęte niniejszym postępowaniem przetargowym mają zostać zrealizowane w następującym wymaganym terminie:

- **W zakresie Pakietów nr 1 i nr 4 w terminie 42 dni licząc od dnia zawarcia umowy,**
- **W zakresie Pakietów nr 2 i nr 3 w terminie 30 dni licząc od dnia zawarcia umowy.**

### **4. Ulega zmianie załącznik nr 1 do SIWZ – Wzór formularza oferty przetargowej, który otrzymuje nowe brzmienie:**

Nowy zmodyfikowany wyjaśnieniami z dnia 04 marca 2020 roku wzór formularza oferty przetargowej będący załącznikiem nr 1 do SIWZ, jest dołączony do niniejszego pisma w



postaci załącznika nr 1.

5. **Ulega zmianie załącznik nr 5 do SIWZ – Projekt umowy, który otrzymuje nowe brzmienie:**

Nowy zmodyfikowany wyjaśnieniami z dnia 04 marca 2020 roku projekt umowy będący załącznikiem nr 5 do SIWZ, jest dołączony do niniejszego pisma w postaci załącznika nr 2.

W wyniku dokonania powyższych wyjaśnień, a zarazem zmian zapisów SIWZ przedmiotowego postępowania przetargowego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego Zamawiający działając zgodnie z postanowieniami art. 38 ust. 4a w związku z postanowieniami art. 12a cytowanej wyżej ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych, postanawia dokonać zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu (patrz Zamawiający niezwłocznie po zamieszczeniu zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu w Biuletynie Zamówień Publicznych zamieszcza informację o zmianach w swojej siedzibie oraz na stronie internetowej) zgodnie z niniejszą modyfikacją zapisów SIWZ, a to:

6. **Ulega zmianie Punkt 17.9. SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:**

„ **Punkt 17.9. SIWZ** Ofertę należy złożyć w zamkniętej nieprzeźroczystej kopercie lub opakowaniu, w siedzibie zamawiającego i oznakować w następujący sposób:

Nazwa i adres wykonawcy:

.....  
.....

Szpital Powiatowy im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem  
ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane  
Sekretariat Dyrektora

**OFERTA PRZETARGOWA**

„Wykonanie dostawy sprzętu i aparatury medycznej  
dla potrzeb Szpitala Powiatowego w Zakopanem”

Nie otwierać przed: 10 marca 2020 roku przed godz. 12:15

7. **Ulega zmianie Punkt 18.1 SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:**

„ **Punkt 18.1 SIWZ** Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego, tj. Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem 34-500, ul. Kamieniec 10 – Sekretariat Dyrektora Szpitala (Sekretariat mieści się w budynku głównym Szpitala II piętro), **do dnia 10 marca 2020 roku, do godziny 12:00** i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w punkcie 17.9 niniejszej SIWZ.”;



Szpital Powiatowy im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

☒ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane

🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

☎ tel. (+48 18) 20-120-21

✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)

☎ fax (+48 18) 20-153-51

Znak sprawy: ZP / 04 / 20

---

## 8. Ulega zmianie Punkt 18.4 SIWZ, który otrzymuje nowe brzmienie:

„ **Punkt 18.4 SIWZ** Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, tj. ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane, w Sekretariacie Dyrektora Szpitala – Sala Konferencyjna (Sekretariat mieści się w budynku głównym Szpitala II piętro), **w dniu 10 marca 2020 roku o godzinie 12:15.**”

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 – Zmodyfikowany wzór formularza oferty przetargowej (załącznik nr 1 do SIWZ),
2. Załącznik nr 2 – Zmodyfikowany projekt umowy (załącznik nr 5 do SIWZ).

### **UWAGA !!!**

**Powyższe zmiany należy uwzględnić w składanej ofercie przetargowej.**

Z poważaniem:

**DYREKTOR**  
**SZPITALA POWIATOWEGO**  
im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

mgr Regina Tokarz

Otrzymują:

1. Wykonawcy, którzy pobrali/otrzymali SIWZ,
2. A/a.



**Szpital Powiatowy im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem**

☒ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane

🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

☎ tel. (+48 18) 20-120-21

✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)

☎ fax (+48 18) 20-153-51

Znak sprawy: ZP / 04 / 20

**Załącznik nr 1**

do pisma z dnia 04 marca 2020 roku – dot. pyt. i odp. do SIWZ – nr 1

**Załącznik nr 1 do SIWZ**

**FORMULARZ  
OFERTY PRZETARGOWEJ**

**OFERTA DLA**

**Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa  
Chałubińskiego w Zakopanem  
ul. Kamieniec 10  
34-500 Zakopane**

W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku – Prawo zamówień publicznych na: **„Wykonanie dostawy sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Szpitala Powiatowego w Zakopanem”**

**1. DANE WYKONAWCY:**

Osoba upoważniona do reprezentacji Wykonawcy/ów i podpisująca ofertę: .....

Wykonawca/Wykonawcy:

Nazwa: .....

Adres: .....

ul./nr: .....

kod/miejscowość/województwo: .....

NIP: .....

REGON: .....

KRS/CEiDG: .....

Osoba odpowiedzialna za kontakty z Zamawiającym: .....

Dane teled adresowe na które należy przekazywać korespondencję związaną z niniejszym postępowaniem:

telefon: .....

faks: .....

e-mail: .....

www: .....

Adres do korespondencji (jeżeli inny niż adres siedziby): .....

**2. OFEROWANY PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA:**

Oferuję wykonanie zamówienia pn. „Wykonanie dostawy sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Szpitala Powiatowego w Zakopanem” w szczegółowym zakresie objętym przedmiotem postępowania określonym w punkcie 3 przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia do udziału w niniejszym postępowaniu.

## Pakiet – nr 1

### 3. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO:

Oferuję wykonanie dostawy przedmiotu zamówienia w zakresie określonym zapisami SIWZ w części dotyczącej Pakietu nr 1 niniejszego postępowania za ŁĄCZNĄ CENĘ OFERTOWĄ BRUTTO\*:

**ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**

**....., ..... zł brutto**

Powyższa łączna cena ofertowa zawiera doliczony zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami podatek VAT, który na datę złożenia oferty **wynosi ..... %**.

\* ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO stanowi całkowite maksymalne łączne wynagrodzenie należne wykonawcy w związku z realizacją dostawy przedmiotu niniejszego postępowania w zakresie Pakietu nr 1 zgodnie z postanowieniami przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Oświadczam(y), że oferowana łączna cena ofertowa zawiera wszelkie elementy kosztów (np. koszty zakupu, koszty związane z dostawą sprzętu, aparatury medycznej do Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem, transportu, opakowania, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczeniem, przesyłką, ewentualne opłaty celne, szkolenia pracowników itp.).

**Oferuję dostawę fabrycznie nowego aparatu RTG przyłóżkowego o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:**

Lp	Wymagane parametry graniczne warunki	Wymagana wartość parametru	Oferowane parametry Należy opisać <b>TAK / NIE</b> oraz ewentualnie określić oferowane parametry w jednostkach wskazanych w wymaganych wartościach parametru
----	--------------------------------------	----------------------------	--

### APARAT RTG PRZYŁÓŻKOWY – 1 sztuka

Producent/Firma: (Podać) .....

Urządzenie typ/model: (Podać) .....

Kraj pochodzenia: (Podać) .....

Rok produkcji: (Podać) .....

Nazwa zakładu serwisowego: (Podać) .....

Adres zakładu serwisowego: (Podać) .....

1.	Aparat rtg przyłóżkowy, przewoźny pracujący w technice radiografii cyfrowej z bezprzewodowym detektorem i zmotoryzowanym ruchem jezdnym (napęd zasilany z akumulatorów).	TAK	
2.	Aparat nowy nieużywany rok produkcji minimum 2019 – Wersja konstrukcyjna nie starsza niż z 2016 roku.	TAK	

### Generator

3.	Zasilanie 230 V, 50 Hz +/- 10%.	TAK	
4.	Moc generatora ≥ 30 KW.	TAK	
5.	Zakres napięć generatora minimum ≥ 50 – 125 kv.	TAK	
6.	Zakres napięć mAs: min. mAs ≤ 0,32 max. mAs ≥ 300.	TAK	
7.	Minimalny czas ekspozycji ≤ 4 ms.	TAK	

### Kolumna lamy RTG

8.	Zakres wysokości ogniska od podłogi minimum 76 – 199 cm.	TAK	
----	--	-----	--

9.	Zakres obrotu kolimatora minimum +/- 90°.	TAK	
10.	Zakres obrotu lampy rtg wokół osi poziomej minimum +/- 90°.	TAK	
11.	Rotacja ramienia wokół osi pionowej minimum +/- 90°.	TAK	
<b>Lampa RTG</b>			
12.	Lampa dwuogniskowa z wirującą anodą lub jednoogniskowa.	TAK	
13.	Pojemność cieplna anody ≥ 120 kHu.	TAK	
14.	Wielkość dużego ogniska ≤ 1,3 mm.	TAK	
<b>Detektor cyfrowy bezprzewodowy</b>			
15.	Detektor bezprzewodowy.	TAK	
16.	Detektor cyfrowy Csl.	TAK	
17.	Rozmiar detektora 35 x 43 cm +/- 1 cm.	TAK	
18.	Wielkość piksela ≤ 150 μm.	TAK	
19.	Rozdzielczość detektora minimum 3,3 lp / mm.	TAK	
20.	Ciężar detektora ≤ 3,6 Kg.	TAK	
21.	Algorytm przetwarzania obrazu poprawiający kontrast dla zdjęć wykonywanych bez kratki przeciwrozproszeniowej m.in. dla obrazów klatki piersiowej.	TAK	
<b>Konsola technika</b>			
22.	Obsługa aparatu za pomocą wbudowanego w konsolę dotykowego monitora LCD minimum 15" i matrycy obrazowej nie mniejszej niż 1024 x 768.	TAK	
23.	Interfejs użytkownika do sieci szpitalnej WiFi i kablowy minimum 100 Mbit/s.	TAK	
24.	Pojemność dysku obrazowego ≥ 3000 obrazów o pełnej rozdzielczości.	TAK	
25.	Pobieranie listy pacjentów z systemu RIS za pomocą mechanizmu DiCOM WORKLIST.	TAK	
26.	Możliwość zarejestrowania przez technika w przypadku awarii systemu szpitalnego RIS (bez konieczności interwencji serwisu lub informatyka) pacjenta i badania z konsoli technika.	TAK	
27.	Współpraca ze standardem DICOM 3.0 z obsługą protokołów: Worklist Manager (WLM), Storage, MPPS oraz Storage Commitment.	TAK	
28.	Zarządzanie bazą wykonanych badań oraz listą pacjenta.	TAK	
29.	Przesyłanie obrazów w formacie DICOM do systemu archiwizacji PACS.	TAK	
30.	Możliwość zapisania obrazów pacjentów w formacie DICOM na nośniku USB.	TAK	
31.	Wyszukiwanie obrazów/badań na podstawie imienia i nazwiska pacjenta, identyfikatora	TAK	

	pacjenta, daty wykonania badania.		
32.	Czas od akwizycji do pojawienia się obrazu referencyjnego na monitorze aparatu max 5 sek.	TAK	
33.	Programy anatomiczne minimum 100 w tym programy płucne.	TAK	
<b>Inne</b>			
34.	Aparat umożliwiający zmotoryzowaną jazdę z akumulatorów.	TAK	
35.	Możliwość wykonania ekspozycji z akumulatorów.	TAK	
36.	Maksymalny ciężar aparatu ≤ 560 Kg.	TAK	
37.	Szerokość aparatu ≤ 67 cm.	TAK	
38.	Wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych.	TAK	
39.	Fartuch ochronny rtg jednostronny ultralekki 0,5 mm Pb – 1 szt.	TAK	
40.	Miernik dawki.	TAK	
41.	Instrukcje obsługi i użytkowania w języku polskim w formie papierowej i elektronicznej.	TAK	
42.	Odbiór i utylizacja posiadanego aparatu przyłóżkowego firmy Simens Polomobil Plus z 2000 roku.	TAK	
43.	Dostarczony aparat musi być w pełni zintegrowany z systemem RIS/PACS firmy CGM Clininet/NetRAAD posiadanym przez Zamawiającego. Pełne koszty integracji zarówno po stronie systemu RIS/PACS jak i dostarczonego aparatu ponosi dostawca niniejszego sprzętu. Zamawiający udostępni posiadaną licencję na podłączenie aparatu do systemu RIS/PACS.	TAK	
<b>Warunki gwarancji</b>			
44.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące.	TAK	<b>Termin gwarancji: ..... m-cy (Podać)</b>
45.	Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązany jest świadczyć serwis w okresie trwania gwarancji, przez który należy w szczególności rozumieć: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wykonywanie planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy (w tym z wymianą pakietów serwisowych bądź części zalecanych przez producenta),</li> <li>• Wykonywanie modyfikacji ustawień,</li> <li>• Wykonywanie ekspertyz stanu technicznego,</li> <li>• Dojazd serwisu do siedziby zamawiającego.</li> </ul>	TAK	
46.	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski.	TAK	
47.	Dostępność oryginalnych lub równoważnych części zamiennych przez co najmniej 5 lat od daty wygaśnięcia gwarancji.	TAK	
48.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni	TAK	





## Szpital Powiatowy im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

☒ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane

🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)

☎ tel. (+48 18) 20-120-21

☎ fax (+48 18) 20-153-51

Znak sprawy: ZP / 04 / 20

roboczych (od poniedziałku do piątku z  
wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od  
pracy).

**Oświadczam(y)**, że oferowany powyżej sprzęt, aparatura medyczne wraz z dodatkowym wyposażeniem posiada i spełnia wszystkie wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe, eksploatacyjne i funkcjonalne określone w punkcie 3 przedmiotowej SIWZ oraz jest kompletny i gotowy do użytkowania bez konieczności ponoszenia przez zamawiającego żadnych dodatkowych kosztów.

.....

Pieczęć wykonawcy

.....

Data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy

## Pakiet – nr 2

### 3. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO:

Oferuję wykonanie dostawy przedmiotu zamówienia w zakresie określonym zapisami SIWZ w części dotyczącej Pakietu nr 2 niniejszego postępowania za ŁĄCZNĄ CENĘ OFERTOWĄ BRUTTO\*:

**ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**

..... , ..... **zł brutto**

Powyższa łączna cena ofertowa zawiera doliczony zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami podatek VAT, który na datę złożenia oferty **wynosi .....** %.

\* ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO stanowi całkowite maksymalne łączne wynagrodzenie należne wykonawcy w związku z realizacją dostawy przedmiotu niniejszego postępowania w zakresie Pakietu nr 2 zgodnie z postanowieniami przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Oświadczam(y), że oferowana łączna cena ofertowa zawiera wszelkie elementy kosztów (np. koszty zakupu, koszty związane z dostawą sprzętu, aparatury medycznej do Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem, transportu, opakowania, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczeniem, przesyłką, ewentualne opłaty celne, szkolenia pracowników itp.).

**Oferuję dostawę fabrycznie nowej myjni – dezynfektora do narzędzi o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:**

Lp	Wymagane parametry graniczne warunki	Wymagana wartość parametru	Oferowane parametry Należy opisać <b>TAK / NIE</b> oraz ewentualnie określić oferowane parametry w jednostkach wskazanych w wymaganych wartościach parametru
----	--------------------------------------	----------------------------	--

### MYJNIA – DEZYNFEKTOR DO NARZĘDZI – 1 sztuka

Producent/Firma: (Podać) .....

Urządzenie typ/model: (Podać) .....

Kraj pochodzenia: (Podać) .....

Rok produkcji: (Podać) .....

Nazwa zakładu serwisowego: (Podać) .....

Adres zakładu serwisowego: (Podać) .....

1.	Myjnia dezynfektor przelotowa o pojemności minimum 15 tac DIN z wyposażeniem.	TAK	
2.	Myjnia dezynfektor do mycia i dezynfekcji narzędzi chirurgicznych, laparoskopowych, osprzętu anestezjologicznego, pojemników sterylizacyjnych, akcesoriów i butów operacyjnych.	TAK	
3.	Urządzenie dwudrzwiowe. Drzwi otwierane automatycznie.	TAK	
4.	Drzwi przeszkłone w minimum 75% zapewniające wraz z elektrycznym oświetleniem komory wizualną inspekcję wsadu podczas procesu.	TAK	
5.	Pojemność komory 15 tac narzędziowych o wymiarach zgodnych ze standardem DIN 1/1.	TAK	
6.	Zasilanie elektryczne 3N 400V, moc max. 24 kW.	TAK	
7.	Szybki spust wody z myjni po każdej fazie.	TAK	
8.	Komora myjni, elementy funkcjonalne (ramiona spryskujące, przewody rurowe, elementy grzejne), obudowa – wykonane ze stali nierdzewnej/kwasoodpornej.	TAK	

9.	Zintegrowana suszarka z możliwością nastawy temperatury i czasu indywidualnie dla każdego procesu.	TAK	
10.	Wymiary urządzenia: szerokość: 85 - 115 cm, głębokość: 95 - 100 cm, wysokość: 190 - 200 cm.	TAK	
11.	Wlot wody zimnej, ciepłej i uzdatnionej.	TAK	
12.	Końcowe płukanie wodą uzdatnioną.	TAK	
13.	Minimum 3 pompy detergentu każda z możliwością nastawy dozy środka bezpośrednio z panelu sterującego dla każdego programu zawartego w sterowniku oddzielnie.	TAK	
14.	Kontrola poziomu dozowanych środków chemicznych w zbiornikach.	TAK	
15.	Sterowanie i kontrola pracy urządzenia za pomocą sterownika mikroprocesorowego.	TAK	
16.	Procesy realizowane automatycznie bez potrzeby ingerencji ze strony użytkownika.	TAK	
17.	Urządzenie wyposażone w kolorowe ekrany dotykowe o przekątnych minimum 5". Ekrany po obu stronach urządzenia.	TAK	
18.	Urządzenie wyposażone w drukarkę parametrów procesu (drukarka po stronie rozładowniczej). Wydruk zawierający: nazwę i nr programu, nastawione parametry mycia i dezynfekcji, aktualny czas, datę, temperaturę w komorze, ilość (wyrażoną w ml) każdego dozowanego środka chemicznego.	TAK	
19.	Komunikaty wyświetlane na monitorze w języku polskim w postaci tekstowej.	TAK	
20.	Sygnalizacja komunikatów alarmowych wizualna.	TAK	
21.	Zabezpieczenie możliwości zmiany parametrów w postaci kodu.	TAK	
22.	Programy mycia i dezynfekcji termicznej i termiczno-chemicznej.	TAK	
23.	Minimum 10 programów mycia i dezynfekcji, w tym nie mniej niż 4 programy najczęściej stosowane, wybierane bezpośrednio za pomocą dedykowanych klawiszy panelu sterowania (każdy z programów ma przypisany oddzielny klawisz).	TAK	
24.	Myjnia posiadająca opcje – krótki cykl mycia - max 60 minut (pełny cykl).	TAK	
25.	Funkcja wstrzymania programu w pierwszej fazie – płukania wstępnego z możliwością otwarcia drzwi oraz skorygowania wsadu a następnie kontynuowania procesu bez sygnalizacji stanu awaryjnego.	TAK	
26.	Ramiona spryskujące zapewniające natrysk każdej mytej tacy od góry oraz od dołu.	TAK	
27.	Ramiona spryskujące wyposażone w zdejmowalne zakończenia, umożliwiające dokładne oczyszczenie wnętrza (usunięcie pozostałości nici chirurgicznych, elementów igieł, itp.), poprzez możliwość przelotowego przepłukania każdego z ramion w celu zapobieżenia gromadzenia się zanieczyszczeń w zakończeniach ramion. Demontaż zakończeń	TAK	

	niewymagający użycia narzędzi.		
28.	Ilość pojemników na detergenty do umieszczenia wewnątrz urządzenia – minimum 4 pojemniki po minimum 5 l każdy.	TAK	
29.	Myjnia wyposażona w kondensator pary z systemem odzysku ciepła.	TAK	
30.	Opanelowanie wokół otworu w ścianie wykonane ze stali kwasoodpornej.	TAK	
31.	Wózek wsadowy do mycia i dezynfekcji narzędzi układanych na tacach narzędziowych o pojemności 15 tac DIN 1/1. Konstrukcja wózka zapewniająca mycie przedmiotów o wysokości większej niż wysokość pojedynczego poziomu mycia – demontaż wybranych poziomów mycia. Uchwyty umożliwiają chwytanie gorących koszy. Możliwość umieszczania w różnej konfiguracji.	TAK	
32.	Wózek transportowy umożliwiający załadunek/rozładunek wózków wsadowych myjni dezynfektora. Wózek wyposażony w ociekacz. Ilość – szt. 2.	TAK	
33.	Taca narzędziowa DIN wyposażona w ręczki. Tace wykonane ze stali nierdzewnej – mała taca – 15 sztuk.	TAK	
34.	Taca narzędziowa DIN wyposażona w ręczki. Tace wykonane ze stali nierdzewnej - duża taca – 15 sztuk.	TAK	
35.	Wyposażenie dodatkowe: Niezbędna ilość detergentów do dostarczonej myjni zapewniając możliwość wykonania 1500 cykli dezynfekcji wyłącznie metoda termiczną (środek myjący i nabłyszczający).	TAK	
36.	Wykonanie prac budowlanych zgodnie z zakresem przedstawionym poniżej pod tabelą przez Dział Techniczno – Eksploatacyjny Szpitala.	TAK	
<b>Warunki gwarancji</b>			
37.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące.	TAK	<b>Termin gwarancji: ..... m-cy (Podać)</b>
38.	Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązany jest świadczyć serwis w okresie trwania gwarancji, przez który należy w szczególności rozumieć: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wykonywanie planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy (w tym z wymianą pakietów serwisowych bądź części zalecanych przez producenta),</li> <li>• Wykonywanie modyfikacji ustawień,</li> <li>• Wykonywanie ekspertyz stanu technicznego,</li> <li>• Dojazd serwisu do siedziby zamawiającego.</li> </ul>	TAK	
39.	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski.	TAK	
40.	Dostępność oryginalnych lub równoważnych części zamiennych przez co najmniej 5 lat od daty wygaśnięcia gwarancji.	TAK	
41.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od	TAK	

	pracy).		
42.	W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) – urządzenie zastępcze o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.	TAK	

**Zakres prac budowlanych do wymiany myjni przelotowej na centralnej sterylizatorni:**

Stan istniejący:

Obecnie pracujące myjnie to Getinge WD 46-4 oraz Steelco. Zasilanie myjni elektryczne kablami 5x10 mm<sup>2</sup> doprowadzone do istniejących myjni. Na załączonym rzucie pomieszczeń (załącznik nr 6 do niniejszej SIWZ) zwymiarowane aktualne ustawienie myjni. Zasilanie w wodę na rysunku zaznaczono kolorem czerwonym oznaczone pionymi pionami wody surowej, demii, zmiękczonej wyprowadzone spod stropu nad posadzkę z zaworami ok. 25 cm nad posadzką. Piony wody podczas adaptacji pomieszczeń mają pozostać nienaruszone. Dyspozycyjna szerokość (pomiędzy pionami wody), na której mają się zmieścić myjnie wynosi 267 cm. Wysokość spodu nadproża powyżej myjni nadproża nad posadzką 200 cm.

Niezbędne prace budowlane do wykonania po stronie dostawcy urządzenia:

- 1) Demontaż istniejących myjni, okna podawczego pomiędzy myjniami ze ścianką kolankową pod oknem,
- 2) Rozebranie ścianek grubości 15 cm obok myjni w dyspozycyjnej szerokości pomiędzy pionami wodnymi na niezbędną szerokość zdeteminowaną rozmiarami nowego urządzenia,
- 3) Wymiana nadproża na dłuższe nad poszerzonym otworem dyspozycyjnym,
- 4) Wykończenie ścian i nadproża z pomalowaniem,
- 5) Demontaż i ponowny montaż wykładziny podłogowej PCV w miejscu przebudowy,
- 6) Ponowny montaż istniejącej myjni Getinge z przesunięciem w kierunku ściany zewnętrznej pomieszczenia z niezbędnym dostosowaniem zrzutu ścieków, odbudowa ścianki kolankowej z oknem podawczym,
- 7) Wykonanie wentylacji odprowadzającej parę i gorące powietrze na zewnątrz pomieszczenia po trasie oznaczonej na rzucie pomieszczeń kolorem zielonym: rura stal ocynk. Fi 200 o długości ok. 500 cm pod stropem pomieszczenia z dwoma kolanami 90 stopni z dwoma przewiertami w ścianie gr. 15 i 50 cm, z wentylatorem osiowym odpornym na wilgoć i temperaturę w wersji wyciszonej, z dwoma pionowymi kołowymi czerpniakami z blachy stalowej nierdzewnej fi 200 znad myjni, z doprowadzeniem przewodów zasilających wentylator, z wyłącznikiem prądowym wentylatora. Wykonanie izolacji termicznej i zabudowy rur płytami G-K z gładziami i pomalowaniem,
- 8) Przystosowanie zrzutu ścieków pod nową myjnię.

Z uwagi na ciągłą pracę sterylizatorni prace adaptacyjne muszą być wykonane w sobotę i niedzielę oraz w nocy. Zamawiający zastrzega, że wykonawca przed przystąpieniem do wykonywania robót objętych przedmiotem zamówienia jest zobowiązany do opracowania i dostarczenia zamawiającemu harmonogramu realizacji robót. Zamawiający zastrzega, że harmonogram realizacji robót wykonawca zobowiązany jest uzgodnić z Kierownikiem Sekcji Technicznej Szpitala Powiatowego w Zakopanem przed rozpoczęciem wykonywania prac tak, aby podczas realizacji robót – nie powodować m.in. nadmiernych uciążliwości dla pacjentów jak i w pracy Szpitala Powiatowego w Zakopanem. Niezbędny przyjazd przed rozpoczęciem prac adaptacyjnych monterów urządzenia dla ustalenia z wykonawcą budowlanki szczegółów związanych z przygotowaniem pod montaż nowego urządzenia.

**Oświadczam(y)**, że oferowany powyżej sprzęt, aparatura medyczna wraz z dodatkowym wyposażeniem posiada i spełnia wszystkie wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe, eksploatacyjne i funkcjonalne określone w punkcie 3 przedmiotowej SIWZ oraz jest kompletny i gotowy do użytkowania bez konieczności ponoszenia przez zamawiającego żadnych dodatkowych kosztów.

<p>.....</p> <p>Pieczęć wykonawcy</p>	<p>.....</p> <p>Data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy</p>
---------------------------------------	---

## Pakiet – nr 3

### 3. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO:

Oferuję wykonanie dostawy przedmiotu zamówienia w zakresie określonym zapisami SIWZ w części dotyczącej Pakietu nr 3 niniejszego postępowania za ŁĄCZNĄ CENĘ OFERTOWĄ BRUTTO\*:

**ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**

..... , ..... zł brutto

Powyższa łączna cena ofertowa zawiera doliczony zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami podatek VAT, który na datę złożenia oferty **wynosi ..... %**.

\* ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO stanowi całkowite maksymalne łączne wynagrodzenie należne wykonawcy w związku z realizacją dostawy przedmiotu niniejszego postępowania w zakresie Pakietu nr 3 zgodnie z postanowieniami przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Oświadczam(y), że oferowana łączna cena ofertowa zawiera wszelkie elementy kosztów (np. koszty zakupu, koszty związane z dostawą sprzętu, aparatury medycznej do Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem, transportu, opakowania, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczeniem, przesyłką, ewentualne opłaty celne, szkolenia pracowników itp.).

**Oferuję dostawę fabrycznie nowej myjni – dezynfektora do basenów i kaczek o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:**

Lp	Wymagane parametry graniczne warunki	Wymagana wartość parametru	Oferowane parametry Należy opisać <b>TAK / NIE</b> oraz ewentualnie określić oferowane parametry w jednostkach wskazanych w wymaganych wartościach parametru
----	--------------------------------------	----------------------------	--

### MYJNIA – DEZYNFEKTOR DO BASENÓW I KACZEK – 1 sztuka

Producent/Firma: (Podać) .....

Urządzenie typ/model: (Podać) .....

Kraj pochodzenia: (Podać) .....

Rok produkcji: (Podać) .....

Nazwa zakładu serwisowego: (Podać) .....

Adres zakładu serwisowego: (Podać) .....

1.	Myjnia-dezynfektor do mycia i dezynfekcji basenów i kaczek w oddziałach szpitalnych.	TAK	
2.	Zasilanie elektryczne 230 V.	TAK	
3.	Maksymalne wymiary urządzenia: szerokość 500 mm, głębokość 600 mm, wysokość 1450 mm.	TAK	
4.	Pojemność komory mycia: minimum 1 basen i 1 kaczka (razem) lub minimum 3 kaczki (razem).	TAK	
5.	Drzwi komory z uszczelką zapewniająca całkowitą paroszczelność.	TAK	
6.	Model stojący z komorą otwieraną z przodu.	TAK	
7.	Elektryczna blokada otwarcia drzwi podczas procesu mycia i dezynfekcji.	TAK	
8.	Komora i obudowa wykonana w całości ze stali kwasoodpornej.	TAK	
9.	Minimum 3 programy mycia i dezynfekcji.	TAK	
10.	Sterowanie mikroprocesorowe w pełni automatyczne.	TAK	

11.	Automatyczne dozowanie detergentu.	TAK	
12.	Panel sterujący z wyświetlaczem LCD z możliwością dowolnego wyboru programu.	TAK	
13.	Komunikaty wyświetlane w języku polskim.	TAK	
14.	Podgrzewanie elektryczne, dezynfekcja termiczna.	TAK	
15.	Płyn eksploatacyjny do myjni w ilości 30 L.	TAK	
16.	Demontaż i utylizacja starej myjni STEELCO typ BP100 z 2010 roku.	TAK	
17.	Instrukcja w języku polskim.	TAK	
<b>Warunki gwarancji</b>			
18.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące.	TAK	<b>Termin gwarancji: ..... m-cy (Podać)</b>
19.	Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązany jest świadczyć serwis w okresie trwania gwarancji, przez który należy w szczególności rozumieć: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wykonywanie planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy (w tym z wymianą pakietów serwisowych bądź części zalecanych przez producenta),</li> <li>• Wykonywanie modyfikacji ustawień,</li> <li>• Wykonywanie ekspertyz stanu technicznego,</li> <li>• Dojazd serwisu do siedziby zamawiającego.</li> </ul>	TAK	
20.	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski.	TAK	
21.	Dostępność oryginalnych lub równoważnych części zamiennych przez co najmniej 5 lat od daty wygaśnięcia gwarancji.	TAK	
22.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).	TAK	
23.	W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) – urządzenie zastępcze o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.	TAK	
<p><b>Oświadczam(y)</b>, że oferowany powyżej sprzęt, aparatura medyczne wraz z dodatkowym wyposażeniem posiada i spełnia wszystkie wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe, eksploatacyjne i funkcjonalne określone w punkcie 3 przedmiotowej SIWZ oraz jest kompletny i gotowy do użytkowania bez konieczności ponoszenia przez zamawiającego żadnych dodatkowych kosztów.</p>			
<p>..... Pieczęć wykonawcy</p>		<p>..... Data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy</p>	

## Pakiet – nr 4

### 3. ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO:

Oferuję wykonanie dostawy przedmiotu zamówienia w zakresie określonym zapisami SIWZ w części dotyczącej Pakietu nr 4 niniejszego postępowania za ŁĄCZNĄ CENĘ OFERTOWĄ BRUTTO\*:

**ŁĄCZNA CENA OFERTOWA**

..... , ..... zł brutto

Powyższa łączna cena ofertowa zawiera doliczony zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami podatek VAT, który na datę złożenia oferty **wynosi .....** %.

\* ŁĄCZNA CENA OFERTOWA BRUTTO stanowi całkowite maksymalne łączne wynagrodzenie należne wykonawcy w związku z realizacją dostawy przedmiotu niniejszego postępowania w zakresie Pakietu nr 4 zgodnie z postanowieniami przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Oświadczam(y), że oferowana łączna cena ofertowa zawiera wszelkie elementy kosztów (np. koszty zakupu, koszty związane z dostawą sprzętu, aparatury medycznej do Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem, transportu, opakowania, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczeniem, przesyłką, ewentualne opłaty celne, szkolenia pracowników itp.).

**Oferuję dostawę fabrycznie nowego bronchofiberoskopu diagnostycznego o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:**

Lp	Wymagane parametry graniczne warunki	Wymagana wartość parametru	Oferowane parametry Należy opisać <b>TAK / NIE</b> oraz ewentualnie określić oferowane parametry w jednostkach wskazanych w wymaganych wartościach parametru
<b>BRONCHOFIBEROSKOP DIAGNOSTYCZNY – 1 sztuka</b>			
Producent/Firma: (Podać) .....			
Urządzenie typ/model: (Podać) .....			
Kraj pochodzenia: (Podać) .....			
Rok produkcji: (Podać) .....			
Nazwa zakładu serwisowego: (Podać) .....			
Adres zakładu serwisowego: (Podać) .....			
1.	Zewnętrzna średnica ruchomej końcówki dystralnej max 5,9 mm.	TAK	
2.	Średnica odcinka sztywnego na końcu dystralnym max 5,9 mm.	TAK	
3.	Średnica wewnętrzna kanału roboczego minimum 2,7 mm.	TAK	
4.	Długość robocza minimum 600 mm.	TAK	
5.	Długość całkowita minimum 900 mm.	TAK	
6.	Kąt widzenia minimum 120°.	TAK	
7.	System optyczny ruchomym pierścieniem regulacyjnym dioptrii.	TAK	
8.	Oznaczenie położenia dioptrii na okularze.	TAK	
9.	Oznaczenie dopuszczalności zanurzenia na korpusie systemu optycznego.	TAK	
10.	Głębokość ostrości minimum 3-50 mm.	TAK	
11.	Dioptrie w zakresie min +3 ~ - 8 dptr.	TAK	



12.	Zamontowane na stałe przyłącze ssaka bez konieczności demontażu do procesu mycia i dezynfekcji.	TAK	
13.	Minimalne wygięcie końcówki dystralnej: góra/dół 180/130 stopni.	TAK	
14.	Tuba wziernikowa wyposażona u swojej nasady w gumowy kompresor naprężań.	TAK	
15.	Tuba wziernikowa o wzmocnionej konstrukcji nadająca się do wprowadzenia rurki intubacyjnej.	TAK	
16.	Zintegrowany z rękojeścią zawór testera szczelności.	TAK	
17.	Wlot kanału biopsyjnego typu LUER.	TAK	
18.	Wielorazowy, gumowy zawór ssący.	TAK	
19.	Przenośne źródło światła typu LED o minimalnych parametrach: - żywotność minimum 50 000 godz, - 42 000 LUX, - temperatura barwy 5000 – 5300 K, - regulowana moc w 100 stopniach, - z funkcją rotacji konektora.	TAK	
20.	Koniec dystralny wyposażony w dwa punkty światła.	TAK	
21.	Możliwość podłączenia do stacjonarnego źródła światła za pomocą światłowodu z funkcją rotacji konektora.	TAK	
22.	Pełna współpraca z w/w przenośnym źródłem światła.	TAK	
23.	Zakres temperatury pracy w zakresie minimum 10 ~ 40 °C.	TAK	
24.	Dowolność mycia i dezynfekcji bronchofibroskopu w środkach chemicznych różnych producentów.	TAK	
25.	Fibroskop nadający się do sterylizacji w tlenku etylenu ETO.	TAK	
26.	Olejek silikonowy – 1 kpl.	TAK	
27.	Walizka transportowa – 1 szt.	TAK	
28.	Adapter do mycia ręcznego endoskopu – 1 szt.	TAK	
29.	Kleszczyki biopsyjne – 2 szt.	TAK	
<b>Warunki gwarancji</b>			
30.	Okres gwarancji minimum 24 miesiące.	TAK	<b>Termin gwarancji: ..... m-cy (Podać)</b>
31.	Wykonawca w ramach wynagrodzenia umownego zobowiązany jest świadczyć serwis w okresie trwania gwarancji, przez który należy w szczególności rozumieć: <ul style="list-style-type: none"> <li>• Wykonywanie planowej technicznej obsługi serwisowej zgodnie z zaleceniami producenta, jednak nie rzadziej niż raz na 12 miesięcy (w tym z wymianą pakietów serwisowych bądź części zalecanych przez producenta),</li> <li>• Wykonywanie modyfikacji ustawień,</li> <li>• Wykonywanie ekspertyz stanu technicznego,</li> </ul>	TAK	



## Szpital Powiatowy im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem

☒ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane

🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)

☎ tel. (+48 18) 20-120-21

☎ fax (+48 18) 20-153-51

Znak sprawy: ZP / 04 / 20

	<ul style="list-style-type: none"><li>• Dojazd serwisu do siedziby zamawiającego.</li></ul>		
32.	Serwis pogwarancyjny na terenie Polski.	TAK	
33.	Dostępność oryginalnych lub równoważnych części zamiennych przez co najmniej 5 lat od daty wygaśnięcia gwarancji.	TAK	
34.	Reakcja serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).	TAK	
35.	W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) – urządzenie zastępcze o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.	TAK	
<b>Oświadczam(y)</b> , że oferowany powyżej sprzęt, aparatura medyczne wraz z dodatkowym wyposażeniem posiada i spełnia wszystkie wymagane minimalne parametry techniczne, jakościowe, eksploatacyjne i funkcjonalne określone w punkcie 3 przedmiotowej SIWZ oraz jest kompletny i gotowy do użytkowania bez konieczności ponoszenia przez zamawiającego żadnych dodatkowych kosztów.			
..... Pieczęć wykonawcy		..... Data i podpis upoważnionego przedstawiciela wykonawcy	

#### 4. DOKUMENTY:

Informuję, że zamawiający posiada następujące aktualne oświadczenia lub dokumenty lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 roku o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (j.t. Dz. U. z 2017 roku poz. 570 ze zm.):

W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 2, § 5 i § 7 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z dnia 27 lipca 2016 roku, poz. 1126 ze zm.), w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, zamawiający pobiera samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.

W przypadku wskazania przez wykonawcę oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w § 2, § 5 i § 7 rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z dnia 27 lipca 2016 roku, poz. 1126 ze zm.), które znajdują się w posiadaniu zamawiającego, w szczególności oświadczeń lub dokumentów przechowywanych przez zamawiającego zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy PZP, zamawiający w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy, korzysta z posiadanych oświadczeń lub dokumentów, o ile są one aktualne.

Lp	Nazwa oświadczenia lub dokumentu	Postępowanie, do którego zostało złożone oświadczenie lub dokument bądź adres bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych
1.		
2.		
3.		

#### 5. OBOWIĄZEK PODATKOWY:

Oświadczam(y), że zgodnie z postanowieniami art. 91 ust. 3a ustawy PZP oraz punktu 19.3 SIWZ wybór niniejszej oferty **nie prowadzi\* / prowadzi\*** do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (tzw. odwrócony podatek VAT).

\* Niepotrzebne skreślić

Jeżeli wybór niniejszej oferty prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego Wykonawcy są zobowiązani wypełnić poniższą część niniejszego punktu.

Jednocześnie wskazuję nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku: .....

W przypadku jeżeli wybór niniejszej oferty prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, wykonawca składając ofertę cenową (o której mowa na wstępie niniejszego punktu, tj. łączną cenę ofertową brutto dostaw, wskazuje ich wartość bez kwoty podatku. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

#### 6. OŚWIADCZENIA:

- Oświadczam(y), że moja oferta spełnia wszystkie wymagania i warunki ustalone w przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia,
- Oświadczam(y), że wykonam zamówienie w terminie **30 dni** (dotyczy Pakietów nr 2 i nr 3) oraz w terminie **42 dni** (dotyczy Pakietów nr 1 i nr 4) licząc od dnia podpisania umowy,
- Oświadczam(y), że w cenie mojej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty niezbędne do prawidłowego wykonania zamówienia,
- Oświadczam(y), że zapoznałem się ze SIWZ oraz projektem umowy i nie wnoszę do nich zastrzeżeń oraz przyjmuję warunki w nich zawarte,
- Oświadczam(y), że uważam się za związanego złożoną ofertą na okres **30 dni** licząc od dnia otwarcia ofert,
- Oświadczam(y), że akceptuję, iż zapłata za zrealizowanie zamówienia nastąpi w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury,
- Oświadczam(y), że jestem (mikroprzedsiębiorstwem bądź małym, średnim lub dużym przedsiębiorstwem (**podać**): .....

Por. zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 roku dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz.U. L 124 z 20.5.2003, s. 36). Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR. Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR. Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.

8. Wadium do Pakietu nr ..... w wysokości ..... **PLN**, zostało wniesione w dniu ..... **2020 roku**, w formie: .....,
9. Prosimy o zwrot wadium (wniesionego w pieniądzu), na zasadach określonych w art. 46 ustawy PZP, na następujący rachunek bankowy: .....,

**7. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 LUB ART. 14 RODO:**

Oświadczenie wymagane od wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku 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”:

**Oświadczam(y), że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.\***

\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

**8. ZOBOWIĄZANIA W PRZYPADKU PRYZNANIA ZAMÓWIENIA:**

1. Zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego,
2. Osobą upoważnioną do kontaktów z zamawiającym w sprawach dotyczących realizacji umowy jest ....., e-mail: .....tel./fax: .....

**9. PODWYKONAWCY:**

Oświadczam(y), że przy realizacji zamówienia objętego przedmiotem niniejszego postępowania przetargowego **będę\* / nie będę\*** korzystać z usług podwykonawców.

\* Niepotrzebne skreślić

W przypadku udziału podwykonawcy w realizacji zamówienia Zamawiający działając na podstawie art. 36b ust. 1 ustawy PZP żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom, i podania przez wykonawcę (o ile są znani) firm podwykonawców:

1. ....,
2. ....,

**10. TAJEMNICA PRZEDSIĘBIORSTWA:**

Oświadczam(y), że niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być ogólnie udostępnione:

1. ....,
2. ....,

W celu wykazania, że powyżej wskazane dokumenty zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa do oferty załączam:

1. ....,
2. ....,

**11. SPIS TREŚCI:**

Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty:

1. ....,
2. ....,
3. ....,



**Szpital Powiatowy im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem**

☒ ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane

🌐 <http://www.szpital-zakopane.pl>

☎ tel. (+48 18) 20-120-21

✉ e-mail: [zp@szpital-zakopane.pl](mailto:zp@szpital-zakopane.pl)

☎ fax (+48 18) 20-153-51

Znak sprawy: ZP / 04 / 20

4. ....  
5. ....  
6. ....  
7. ....

Oferta została złożona na ..... **kolejno** ponumerowanych stronach.

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI**

**Oświadczam, że wszystkie informacje podane w niniejszym formularzu oferty przetargowej oraz powyższe oświadczenia są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.**

.....  
Pieczęć Wykonawcy

.....  
Data i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy



**Załącznik nr 2**

do pisma z dnia 04 marca 2020 roku – dot. pyt. i odp. do SIWZ – nr 1

**Załącznik nr 5 do SIWZ**

**PROJEKT UMOWY**

**UMOWA  
ZP / 04 / 20**

Zawarta w dniu ..... 2020 roku w Zakopanem

p o m i ę d z y:

**Szpitałem Powiatowym im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem** mającym swą siedzibę w Zakopanem przy ul. Kamieniec 10 reprezentowanym przez:

- **Dyrektora** – mgr Reginę Tokarz
- **Głównego Księgowego** – Marię Sowińską

zwanym dalej **“Zamawiającym”**

a:

Firmą.....

reprezentowaną przez:

– .....

zarejestrowaną w .....

REGON: .....

NIP: .....

zwaną dalej **“Dostawcą”**

łącznie zwanych **“Stronami”**

W wyniku przeprowadzenia w oparciu o przepisy ustawy – Prawo zamówień publicznych, postępowania o udzielenie zamówienia publicznego Nr ZP / 04 / 20 prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego oraz dokonanego przez Zamawiającego wyboru oferty Dostawcy została zawarta umowa następującej treści:

**§1**

**Przedmiot umowy**

1. Zamawiający zleca a Dostawca zobowiązuje się wykonywać na rzecz Zamawiającego dostawę polegającą na dostarczeniu sprzętu i aparatury medycznej dla potrzeb Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem, tj. fabrycznie nowego sprzętu i aparatury medycznej, obejmującej:

1) ..... – wg zestawienia minimalnych parametrów technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych określonych w ust. ....  
Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV): ..-..-..-.. (.....).

2) ..... – wg zestawienia minimalnych parametrów technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych określonych w ust. ....  
Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV): ..-..-..-.. (.....).

*Uwaga – W zawieranej umowie powyższe punkty zostaną uzupełnione zgodnie z zakresem przedmiotowym zamówienia określonym w punkcie 3 SIWZ oraz wynikiem przedmiotowego postępowania przetargowego.*

wraz z wykonaniem montażu i podłączenia w siedzibie Zamawiającego, ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane, zgodnie ze złożoną ofertą przetargową dnia ..... 2020 roku

oraz na warunkach określonych w SIWZ i zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy.

2. Dostawa fabrycznie nowego ..... dla potrzeb Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem przy ulicy Kamieniec 10, o którym mowa w ust. 1 pkt ....) umowy obejmuje urządzenie o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY I FUNKCJE
	.....
1.	
...	

*Uwaga – W zawieranej umowie powyższy ustęp zostanie uzupełniony zgodnie z zakresem przedmiotowym zamówienia określonym w punkcie 3 SIWZ oraz wynikiem przedmiotowego postępowania przetargowego.*

3. Dostawa fabrycznie nowego ..... dla potrzeb Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem przy ulicy Kamieniec 10, o którym mowa w ust. 1 pkt ....) umowy obejmuje urządzenie o następujących minimalnych parametrach technicznych, jakościowych, eksploatacyjnych i funkcjonalnych:

Lp.	WYMAGANE PARAMETRY I FUNKCJE
	.....
1.	
...	

*Uwaga – W zawieranej umowie powyższy ustęp zostanie uzupełniony zgodnie z zakresem przedmiotowym zamówienia określonym w punkcie 3 SIWZ oraz wynikiem przedmiotowego postępowania przetargowego.*

4. Strony ustalają, że przedmiot umowy, o którym mowa wyżej będzie dostarczony, zainstalowany i uruchomiony w siedzibie Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem (34-500), ul. Kamieniec 10 przez Dostawcę.
5. Dostawca oświadcza, że przedmiot dostawy posiada wymagane aktualnie obowiązującymi przepisami prawa np. zezwolenia, świadectwa, certyfikaty, atesty oraz w przypadku rejestracji jako wyrób medyczny oznakowanie przewidziane zapisami ustawy o wyrobach medycznych świadczące o wymaganym dopuszczeniu do stosowania i obrotu na terenie Polski zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych.
6. Przedmiot umowy musi być oznakowany przez producenta w taki sposób, aby możliwa była identyfikacja zarówno produktu jak i producenta.

## § 2

### Czas trwania umowy

1. Rozpoczęcie wykonania umowy strony ustalają na dzień ..... 2020 roku.
2. Zakończenia wykonania umowy strony ustalają na dzień ..... 2020 roku.

## § 3

### Wykonanie umowy

1. Dostawca oświadcza, że posiada niezbędną wiedzę, doświadczenie, potencjał ekonomiczny i techniczny a także pracowników zdolnych do realizacji niniejszej umowy.

2. Dostawca dostarczy towar transportem na własny koszt i ryzyko z dostawą, rozładunkiem, montażem i uruchomieniem w Szpitalu Powiatowym im. dr Tytusa Chalubińskiego w Zakopanem (34-500), ul. Kamieniec 10.
3. Dostawca jest zobowiązany do przeprowadzenia szkolenia w języku polskim dla minimum 2 pracowników zamawiającego w zakresie prawidłowej obsługi i eksploatacji dostarczonego urządzenia w siedzibie zamawiającego z chwilą dokonania montażu i uruchomienia. Ponadto w przypadku dostawy sprzętu zasilanego energią elektryczną wykonawca jest zobowiązany do przeprowadzenia szkolenia w zakresie optymalizacji efektywności energetycznej dla minimum 2 pracowników zamawiającego, które obejmuje elementy dotyczące regulacji i dostrajania parametrów sprzętu związanych z wykorzystaniem energii elektrycznej (na przykład tryb czuwania) w celu zoptymalizowania zużycia energii.
4. Dostawca wraz z dostawą przedmiotu niniejszej umowy przekaze Zamawiającemu uwierzytelnioną kserokopię dokumentów, o których mowa w § 1 ust. 5 umowy oraz kompletną dokumentację techniczną w języku polskim w tym instrukcję obsługi oraz paszport techniczny (jeżeli dotyczy).
5. Zamawiający dokona odbioru przedmiotu umowy w formie protokołu odbioru. Za odbiór bezusterkowy strony uznają odbiór bez zastrzeżeń Zamawiającego.
6. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru wadliwego w szczególności w przypadku, gdy:
  - 1) dostarczono towar złej jakości,
  - 2) dostarczono towar niezgodnie z umową,
  - 3) nie dostarczono dokumentów, o których mowa w ust. 4.
7. Dostawca oświadcza, że wymiana towaru wadliwego, o którym mowa w ust. 6 umowy nastąpi w ciągu 3 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) od złożenia reklamacji na koszt i ryzyko Dostawcy. W przypadku, gdy ostatni dzień dostawa będącej wynikiem reklamacji wypada w dniu ustawowo wolnym od pracy dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie. W tej sytuacji postanowienia ust. 5 i ust. 6 stosuje się odpowiednio.
8. Dostawca ponosi odpowiedzialność za jawne i ukryte wady fizyczne przedmiotu niniejszej umowy stwierdzone w okresie rękojmi, na zasadach określonych w obowiązujących w tym zakresie przepisach prawa.
9. Dostawca zobowiązuje się:
  - 1) dołożyć należytej staranności w wykonywaniu umowy,
  - 2) utrzymać w tajemnicy wszystkie informacje uzyskane w związku z jej wykonywaniem,
10. Ze strony Zamawiającego odpowiedzialny za rozliczenie wykonania umowy będzie Kierownik Sekcji Zaopatrzenia Szpitala Powiatowego w Zakopanem.
11. Dostawcę przy realizacji niniejszej umowy reprezentować będzie: .....
12. Strony zgodnie ustalają, że dostawa wykonana zostanie zgodnie z niniejszą umową oraz ofertą przetargową złożoną w dniu ..... 2020 roku.
13. Dostawca zobowiązuje się zrealizować zamówienie zgodnie z opisem zawartym w niniejszej umowie oraz zgodnie z:
  - 2) wymogami wynikającymi z obowiązujących przepisów prawa,
  - 3) zasadami rzetelnej wiedzy i ustalonymi zwyczajami.



## § 4

### Wynagrodzenie

1. Za wykonanie dostawy objętej przedmiotem niniejszej umowy Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Dostawcy, wynagrodzenie ustalone na podstawie ceny określonej w ofercie przetargowej złożonej dnia ..... 2020 roku, w wysokości ..... **zł brutto** (słownie złotych: ..... ) w tym ..... % należnego podatku VAT.
2. Na wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 w szczególności składa się wynagrodzenie za:
  - 1) Wykonanie dostawy, o której mowa w § 1 ust. 1 pkt 1) niniejszej umowy w wysokości ..... zł brutto w tym ..... % należnego podatku VAT.

*Uwaga – W zawieranej umowie powyższy ustęp zostanie uzupełniony zgodnie z zakresem przedmiotowym zamówienia określonym w punkcie 3 SIWZ oraz wynikiem przedmiotowego postępowania przetargowego.*

3. W oferowanej cenie są zawarte wszystkie elementy kosztów (np. koszty zakupu, koszty związane z dostawą urządzeń, montażem i uruchomieniem w Szpitalu Powiatowym w Zakopanem, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ewentualne opłaty, serwisu gwarancyjnego, itp.).

## § 5

### Warunki zmiany umowy

1. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie w formie aneksu pod rygorem nieważności takiej zmiany, tylko i wyłącznie w przypadkach, i na zasadach szczegółowo określonych w art. 144 ustawy Prawo zamówień Publicznych oraz niniejszym paragrafie.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość dokonania zmiany wynagrodzenia określonego w § 4 niniejszej umowy w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT urządzeń, będących przedmiotem niniejszej umowy. W takim przypadku zmiana stawki następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego zmieniającego stawkę podatku VAT, przy czym zmianie ulega cena brutto natomiast cena netto pozostaje bez zmian.
3. W trakcie obowiązywania umowy strony dopuszczają możliwość dokonania uzasadnionej zmiany w wyłącznym zakresie:
  - 1) Sposobu wykonania przedmiotu zamówienia proponowanych przez Zamawiającego lub Dostawcę,
  - 2) Wystąpienia przejściowego braku produktu lub zaprzestania jego produkcji z przyczyn leżących wyłącznie po stronie producenta przy jednoczesnym dostarczeniu produktu zamiennego o parametrach nie gorszych niż te, które wskazano w treści oferty, a które jednocześnie spełniają wymagania Zamawiającego określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia,
  - 3) Zmiany przepisów powszechnie obowiązujących mających wpływ na realizację przedmiotu umowy.
4. Zmiany wymienione w ust. 3 nie mogą skutkować zmianą ceny jednostkowej, wartości umowy i nie mogą być niekorzystne dla Zamawiającego oraz mogą być dokonane na wniosek którejkolwiek ze stron i obowiązują od dnia podpisania aneksu do umowy.

## § 6

### Warunki płatności

1. Strony zgodnie ustalają, że wynagrodzenie należne Dostawcy od Zamawiającego za dostarczony przedmiot niniejszej umowy, o którym mowa w § 1 niniejszej umowy, będzie płatne na podstawie faktury, po dokonaniu protokolarnego bezusterkowego odbioru

końcowego przedmiotu niniejszej umowy w terminie 30 dni po przedłożeniu faktury VAT przez Dostawcę u Zamawiającego.

2. Zapłata następować będzie przelewem bankowym z konta Zamawiającego na rachunek bankowy Dostawcy wskazany na fakturze. Jako dzień zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
3. Dostawca fakturę wystawi dla Szpitala Powiatowego im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem ul. Kamieniec 10, 34-500 Zakopane.
4. Zamawiający oświadcza, że jest płatnikiem podatku od towarów i usług VAT i posiada NIP: 736 – 145 – 40 – 39.

## **§ 7**

### **Kara umowna**

1. Strony postanawiają, że w przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy naliczone będą kary umowne.
2. Dostawca płaci Zamawiającemu karę umowną:
  - 1) za zwłokę w terminie zakończenia dostawy w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto, niedostarczonej części dostawy wg cen o których mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki,
  - 2) za zwłokę w usunięciu stwierdzonych wad, w szczególności o których mowa w § 3 ust. 6 w wysokości 0,5 % wynagrodzenia brutto, towaru posiadającego wady określonego wg cen o których mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki liczonej od upływu terminu, o którym mowa w § 3 ust. 6,
  - 3) za zwłokę w usunięciu awarii w okresie gwarancji, przekraczającej termin określony w § 9 ust. 2 w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto, uszkodzonego urządzenia określonego wg cen o których mowa w § 4 ust. 2 niniejszej umowy za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki,
  - 4) za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Dostawcy w wysokości 10,00 % wartości brutto określonego w § 4, ust. 1 niniejszej umowy.
3. Dostawca wyraża zgodę na potrącenie przez Zamawiającego kary umownej z przysługującego mu wynagrodzenia (z faktury).
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowań przewyższających kary umowne na zasadach ogólnych.

## **§ 8**

### **Rozwiązanie umowy**

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym:
  - 1) W przypadku naruszenia postanowień niniejszej umowy oraz warunków przetargu będącego podstawą zawarcia niniejszej umowy,
  - 2) W przypadku niewykonywania postanowień niniejszej umowy trwającego dłużej niż 14 dni,  
z zachowaniem prawa do naliczenia kar umownych.
2. Przed rozwiązaniem umowy Zamawiający wezwie pisemnie Dostawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem rozwiązania umowy, wyznaczając mu dodatkowy termin, nie krótszy jednak niż 3 dni robocze (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).

## § 9

### Gwarancja i serwis

1. Dostawca udziela ..... **miesięcznej gwarancji** na dostarczone urządzenia, o których mowa w § 1 ust. 1 pkt ..... umowy licząc od terminu dokonania bezusterkowego odbioru końcowego przedmiotu dostawy.
2. Dostawca zobowiązuje się do podjęcia reakcji serwisu na zgłoszenie awarii w okresie gwarancyjnym do 24h oraz usunięcia awarii (wykonanie naprawy) w terminie do 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy).
3. W przypadku naprawy trwającej dłużej niż 5 dni roboczych (od poniedziałku do piątku z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy) Dostawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu urządzenia zastępczego o zbliżonych parametrach technicznych, jakościowych i funkcjonalnych.

*Uwaga niniejszy ust. 3 nie dotyczy Pakietów nr 1 (w zawieranej umowie zostanie wykreślony).*

4. Zamawiający zastrzega, że w przypadku wystąpienia w okresie gwarancji trzykrotnej awarii tego samego podzespołu dostarczonego urządzenia, zostanie to urządzenie wymienione na nowe wolne od wad.
5. Okres gwarancji każdorazowo zostanie przedłużony o czas wyłączenia przedmiotu umowy z eksploatacji trwający powyżej terminu przewidzianego na usunięcie awarii z powodu naprawy, o której mowa w ust. 2.

## § 10

### Powierzenie przetwarzania danych osobowych

Zamawiający wymaga, aby Wykonawca wraz z zawarciem niniejszej umowy jednocześnie zawarł z Zamawiającym umowę w zakresie powierzenia przetwarzania danych osobowych zgodnie ze wzorem, który stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

*Uwaga niniejszy § 10 dotyczący wyłącznie Pakietów nr 1.*

## § 11

### Postanowienia końcowe

1. Zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić za zgodą obu stron wyrażoną na piśmie w formie aneksu pod rygorem nieważności takiej zmiany.
2. Niedopuszczalne jest wprowadzenie zmian zawartej umowy niekorzystnych dla Zamawiającego, jeżeli przy ich uwzględnieniu należałoby zmienić treść oferty przetargowej złożonej przez Dostawcę, z zastrzeżeniem postanowień § 5 umowy.
3. W sprawach nie uregulowanych umową mają zastosowanie postanowienia ustawy – Kodeks Cywilny, Ustawy – Prawo zamówień publicznych i przedmiotowej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz w sprawach procesowych przepisy Kodeksu Postępowania Cywilnego.
4. Rozpatrywanie sporów wynikłych przy wykonywaniu niniejszej umowy strony umowy zgodnie poddają Sądowi właściwemu według siedziby Zamawiającego.
5. Umowę spisano w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
6. Integralną częścią umowy jest Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia wraz z załącznikami oraz oferta Dostawcy.

**Zamawiający:**

**Dostawca:**

**Załącznik nr 1**

do Umowy Nr ZP / 04 / 20 / ... z dnia ..... 2020 roku

## UMOWA Powierzenia przetwarzania danych osobowych

Zawarta w dniu ..... 2020 roku w Zakopanem

p o m i ę d z y:

**Szpitałem Powiatowym im. dr Tytusa Chałubińskiego w Zakopanem** mającym swą siedzibę w Zakopanem przy ul. Kamieniec 10 reprezentowanym przez:

– **Dyrektora SP w Zakopanem** - mgr Reginę Tokarz

– **Głównego Księgowego SP w Zakopanem** - Marię Sowińską

zwanym dalej „**Powierzającym**” lub „**Administratorem**”

a:

Firmą.....  
reprezentowaną przez:

– .....

zarejestrowaną w .....

REGON: .....

NIP: .....

zwaną dalej „**Przetwarzającym**”

łącznie zwanych „**Stronami**”

Mając na uwadze, że:

- Strony w dniu ..... 2020 roku zawarły Umowę nr [ZP/04/20/...] („Umowa Podstawowa”), dotyczącą usług związanych z serwisem systemów informatycznych i sprzętu wykorzystywanego przez Powierzającego przy prowadzeniu jego statutowej działalności, co obejmuje w szczególności udzielanie świadczeń leczniczych w związku, z wykonywaniem której konieczne jest powierzenie Przetwarzającemu przetwarzania danych osobowych w zakresie określonym niniejszą umową;
- Celem niniejszej umowy (dalej „Umowa”) jest ustalenie warunków, na jakich Przetwarzający wykonuje operacje przetwarzania Danych Osobowych w imieniu i na zlecenie Administratora;
- Strony zawierają Umowę dążą do takiego uregulowania zasad przetwarzania Danych Osobowych, aby odpowiadały one w pełni postanowieniom rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 roku 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, s. 1) – dalej „RODO”.

Strony postanowiły zawrzeć niniejszą umowę, o następującej treści:

### § 1

#### Przedmiot umowy

1. Na podstawie Umowy, Powierzający powierza Przetwarzającemu przetwarzanie dalej opisanych Danych Osobowych na warunkach określonych Umową i Umową Podstawową.

Umowa stanowi umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, o której mowa w art. 28 ust. 3 RODO.

2. Powierzenie przetwarzania Danych Osobowych następuje w celu umożliwienia wykonywania przez Przetwarzającego usług dotyczących serwisu sprzętu medycznego oraz oprogramowania informatycznego (dalej „Przedmiot serwisu”), będących przedmiotem Umowy Podstawowej. Pod pojęciem Przedmiotu serwisu należy rozumieć sprzęt medyczny, oprogramowanie informatyczne, których dostawcą jest Przetwarzający a także sprzęt i oprogramowanie, do których Przetwarzający musi uzyskać dostęp w celu prawidłowej realizacji Umowy podstawowej.
3. W ramach Umowy przetwarzane będą dane osobowe gromadzone w Przedmiocie Serwisu (dalej „Dane Osobowe”), co obejmuje w szczególności następujące rodzaje danych:
  - 1) Dane zwykłe:
    - a) imię i nazwisko,
    - b) pseudonim,
    - c) data urodzenia,
    - d) płeć,
    - e) numer PESEL,
  - 2) Dane wrażliwe:
    - a) dane dotyczące zdrowia w rozumieniu art. 4 pkt 15 RODO w tym, informacje gromadzone w dokumentacji medycznej, informacje o stanie zdrowia, wyniki badań (co obejmuje także zapisane w postaci cyfrowej filmy, badania obrazowe itp.).
4. W ramach Umowy przetwarzane będą Dane Osobowe, gromadzone w Przedmiocie serwisu, dotyczące w szczególności następujących kategorii osób:
  - 1) personel Powierzającego,
  - 2) kontrahenci Powierzającego,
  - 3) pacjentów Powierzającego.

## **§ 2**

### **Okres obowiązywania Umowy**

1. Z zastrzeżeniem § 10 ust. 3, Umowa zostaje zawarta na czas określony tj. od dnia zawarcia Umowy do:
  - 1) dnia zawarcia przez Powierzającego kolejnej umowy dotyczącej wsparcia serwisowego Przedmiotu serwisu, następującej po Umowie Podstawowej albo
  - 2) do upływu trzech miesięcy po ustaniu Umowy Podstawowejw zależności od tego, które ze zdarzeń wymienionych w pkt 1)-2) powyżej nastąpi najpierw.

## **§ 3**

### **Obowiązki Przetwarzającego**

1. Oprócz zgodności z regułami podanymi w Umowie, Przetwarzający zapewni zgodność z wymaganiami, o których jest mowa w Artykułach od 28 do 33 RODO. Przetwarzający w szczególności oświadcza, że wdrożył środki techniczne oraz organizacyjne, które są niezbędne do wykonania Umowy zgodnie z art. 32 RODO. Środki techniczne i organizacyjne, o których mowa w zdaniu poprzedzającym będą w szczególności zgodne z Artykułem 28 ust. 3 lit. c) oraz z art. 32 RODO w związku z Artykułem 5 ust. 1-2 RODO. Środki te związane są z bezpieczeństwem danych oraz i gwarantują poziom ochrony odpowiedni do ryzyka w zakresie poufności, integralności, dostępności oraz odporności

Przedmiotu serwisu, z uwzględnieniem poziomu techniki, kosztów wdrażania, charakteru, zakresu oraz celów przetwarzania a także prawdopodobieństwa wystąpienia oraz skali ryzyka dla praw oraz swobód osób fizycznych w rozumieniu Artykułu 32 Paragraf 1 RODO. Środki techniczne oraz organizacyjne są przedmiotem postępu technicznego oraz dalszego rozwoju, wobec czego Przetwarzający może wdrażać adekwatne środki alternatywne. Jednakże w takim wypadku nie może mieć miejsca obniżenie poziomu bezpieczeństwa określonych środków.

2. Przetwarzający informuje, iż powołał Inspektora Ochrony Danych Osobowych: [imię i nazwisko], tel. [nr telefonu], e-mail: [adres email].
3. Aktualne dane powyższego Inspektora Ochrony Danych Osobowych są dostępne na stronie internetowej Przetwarzającego.
4. Przetwarzający będzie prowadzić okresowe monitorowanie procesów wewnętrznych i Środków Technicznych oraz Organizacyjnych w celu zapewnienia aby przetwarzanie danych w jego obszarze odpowiedzialności było zgodne z wymaganiami obowiązującego prawa w zakresie ochrony danych oraz ochrony praw Podmiotu Danych (osoby, której dotyczą dane).
5. Przetwarzający w ramach Umowy przetwarza Dane Osobowe wyłącznie na podstawie udokumentowanych poleceń lub instrukcji Powierzającego. Udokumentowanym poleceniem jest w szczególności zapotrzebowanie na wykonanie usług zgłaszane w ramach Umowy Podstawowej.
6. Przetwarzanie Danych Osobowych w ramach Umowy zostanie powierzone przez Przetwarzającego tylko takim jego pracownikom, którzy zostaną zobowiązani do zachowania poufności oraz którzy uprzednio zostali zapoznani z postanowieniami w zakresie ochrony danych związanych z ich pracą. Przetwarzający oraz każda osoba działająca z upoważnienia Przetwarzającego, która będzie posiadać dostęp do Danych Osobowych nie będzie przetwarzać tych Danych bez polecenia Powierzającego, chyba że wymagają tego obowiązujące przepisy prawa.
7. Przetwarzanie danych osobowych poza terenem Unii Europejskiej lub poza terenem Kraju Członkowskiego wymaga każdorazowo uprzedniej zgody Administratora, który udzieli jej po spełnieniu warunków określonych w art. 44 – 46 RODO.
8. W trakcie wykonywania Umowy Przetwarzający będzie współpracować z organem nadzoru na wniosek tego organu Przetwarzający będzie informował Powierzającego o wszelkich kontrolach oraz środkach podejmowanych przez organ nadzoru jeżeli mają one związek z Umową.
9. Jeżeli Przetwarzający jest przedmiotem kontroli prowadzonej przez organ nadzoru, postępowania administracyjnego lub karnego z powodu przestępstwa lub wykroczenia, roszczenia wniesionego przez osobę, której dotyczą Dane Osobowe lub przez stronę trzecią w związku z przetwarzaniem Danych Osobowych przez Powierzającego, Przetwarzający dołoży wszelkich starań w celu wsparcia Powierzającego.

#### **§ 4** **Poufność**

1. Przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora 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.

## § 5

### **Korekta, ograniczanie oraz usuwanie danych**

1. Przetwarzający może usuwać lub ograniczać przetwarzanie Danych Osobowych jedynie na podstawie udokumentowanych poleceń od Powierzającego.
2. Jeżeli Podmiot Danych (osoba, której dotyczą dane) skontaktuje się bezpośrednio z Przetwarzającym w związku z korektą, usunięciem lub ograniczeniem przetwarzania, Przetwarzający natychmiast przekaze Powierzającemu wniosek tego Podmiotu Danych.

## § 6

### **Dalsze powierzenie przetwarzania Danych Osobowych**

1. Przetwarzający może powierzyć przetwarzanie Danych Osobowych innym podmiotom przetwarzającym, co w szczególności dotyczy podwykonawców Przetwarzającego, angażowanych przez niego przy realizacji Umowy Podstawowej.
2. Przystąpienie do przetwarzania danych przez podmioty, o których mowa w ust. 1-3 może nastąpić po zapewnieniu przez te podmioty zgodności z wszystkimi wymaganiami Umowy, odnoszącymi się do Przetwarzającego.
3. Powierzenie przetwarzania Danych Osobowych innym podmiotom nie zmniejsza zakresu odpowiedzialności Przetwarzającego wynikającego w Umowy.

## § 7

### **Uprawnienia Powierzającego w zakresie nadzoru**

1. Przetwarzający zapewni Powierzającemu możliwość weryfikacji zgodności ze zobowiązaniami Przetwarzającego wynikających z art. 28 RODO.
2. Powierzający ma prawo do przeprowadzania kontroli albo do powierzenia ich wykonywania przez audytora, który zostanie wyznaczony indywidualnie w każdym wypadku. Przetwarzający zobowiązuje się, że dostarczy Powierzającemu, na jego żądanie niezbędnych informacji, a w szczególności dotyczących środków technicznych i organizacyjnych stosowanych przy przetwarzaniu Danych Osobowych.
3. Powierzający będzie realizował prawo kontroli w dni robocze, w godzinach pracy Przetwarzającego z co najmniej 14-dniowym wyprzedzeniem. Za dni robocze Strony uważać będą dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
4. Przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli, w terminie wskazanym przez Powierzającego, który nie może jednak być krótszy niż 5 dni.

## § 8

### **Komunikacja w przypadku naruszeń zasad przetwarzania Danych Osobowych**

1. Przetwarzający powinien wspierać Powierzającego w zachowaniu zgodności ze zobowiązaniami w zakresie bezpieczeństwa danych osobowych, wymaganiami odnośnie zgłaszania naruszeń danych, oceny skutków dla ochrony danych. Zakres ten obejmuje:
  - 1) zapewnienie odpowiedniego poziomu ochrony przez zastosowanie środków technicznych oraz organizacyjnych z uwzględnieniem okoliczności oraz celów

- przetwarzania, a także projektowanego prawdopodobieństwa oraz skali ewentualnego naruszenia;
- 2) obowiązek natychmiastowego zgłaszania Powierzającemu naruszeń zasad przetwarzania Danych Osobowych, nie dłuższy niż 24 godziny od stwierdzenia przypadku naruszenia;
  - 3) wspieranie Powierzającego w odniesieniu do obowiązków związanych z informowaniem zainteresowanego Podmiotu Danych (osoby, której dotyczą dane) oraz dostarczanie Powierzającemu wszystkich posiadanych informacji na ten temat;
  - 4) wspieranie Powierzającego w zakresie oceny skutków dla ochrony jego danych.
2. Powiadomienie o naruszeniu zasad przetwarzania danych powinno nastąpić drogą elektroniczną na adres email sekretariatu szpitala: [sekretariat@szpital-zakopane.pl](mailto:sekretariat@szpital-zakopane.pl) oraz na adres email Inspektora Ochrony Danych Powierzającego: [iod@szpital-zakopane.pl](mailto:iod@szpital-zakopane.pl).

## § 9

### Prawo Powierzającego do wydawania poleceń

1. Polecenia wydane ustnie zostaną natychmiast potwierdzone przez Powierzającego minimum w formie wiadomości przesłanej pocztą elektroniczną.
2. Przetwarzający niezwłocznie będzie informował Powierzającego w przypadku stwierdzenia, że dane polecenie narusza przepisy prawa w zakresie ochrony danych. W takim wypadku Przetwarzający ma prawo zawiesić wykonanie odnośnych poleceń do czasu ich potwierdzenia albo zmiany przez Powierzającego.

## § 10

### Kasowanie oraz zwrot danych osobowych

1. Przetwarzający nie będzie tworzył kopii Danych Osobowych bez wiedzy Powierzającego za wyjątkiem kopii zapasowych w zakresie koniecznym w celu zapewnienia właściwego przetwarzania danych.
2. Po wygaśnięciu Umowy Przetwarzający przekaże Powierzającemu albo – za uprzednią zgodą Powierzającego – zniszczy wszystkie dokumenty, wyniki przetwarzania oraz wykorzystania oraz zbiory danych związane z Umową, które znalazły się w jego posiadaniu, w sposób zgodny z ochroną danych. Protokół zniszczenia lub usunięcia należy dostarczyć na żądanie Powierzającego.
3. Przetwarzający po wygaśnięciu Umowy może zachować kopię Danych Osobowych przetwarzanych w systemach Przetwarzającego (w szczególności w systemie obsługi zgłoszeń serwisowych) i dotyczących realizacji Umowy Podstawowej w celu wypełnienia obowiązków ustawowych związanych z archiwizacją i przechowywaniem dokumentów. Kopia Danych, o których mowa w zdaniu poprzedzającym może być przechowywana do upływu okresu przedawnienia roszczeń i zobowiązań wynikających z Umowy Podstawowej, co dotyczy także zobowiązań podatkowych.
4. Uprawnienie, o którym mowa w ust. 3 nie obejmuje prawa do tworzenia kopii baz danych Powierzającego.

## § 11

### Postanowienia końcowe

1. Zmiany Umowy muszą być dokonywane piśmie pod rygorem nieważności.
2. Jeżeli poszczególne postanowienia Umowy staną się nieskuteczne albo niewykonalne po jej podpisaniu, nie będzie to miało wpływu na ważność pozostałych postanowień Umowy.



3. Postanowienie nieskuteczne albo niewykonalne należy zastąpić postanowieniem skutecznym oraz wykonalnym, najbardziej zbliżonym do celu ekonomicznego, do którego dążyły strony Umowy w ramach postanowienia nieważnego lub niewykonalnego.
4. Umowa wchodzi w życie z dniem zawarcia i zastępuje wszystkie istniejące porozumienia Stron w zakresie powierzenia i zasad przetwarzania Danych Osobowych.
5. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z Umowy będzie sąd właściwy Powierzającego.
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

**Powierający:**

**Przetwarzający:**