



RADOMSKI SZPITAL SPECJALISTYCZNY

im. dr. Tytusa Chałubińskiego
26-610 Radom, ul. Lekarska 4, tel. 48 361-51-00, www.szpital.radom.pl
NIP 796-00-12-187 REGON: 000315086

Sekcja Zamówień Publicznych
26-610 Radom, ul. Lekarska 4
szpital.radom.pl; zampubl@rszs.regiony.pl
tel.: (048) 361-52-83, 361-52-84, fax 361-52-13

Znak sprawy: **RSS/SZP/P-58/2019**

Radom, dn. 16.10.2019 r.

SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

**W postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym
w trybie przetargu nieograniczonego**

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Wartość zamówienia nie przekracza równowartości kwoty 221.000 euro

Integralną część niniejszej SIWZ stanowią:
Załącznik nr 1 Opis przedmiotu zamówienia
Załącznik nr 2 Formularz oferty
Załącznik nr 3 Oświadczenie
Załącznik nr 4-8 Specyfikacja techniczna
Załącznik nr 9 Wzór umowy
Załącznik nr 10 wzór umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych
Załącznik nr 11 Klauzula informacyjna

Sporządziła: Anita Piechota

KARTA UZGODNIENÍ

do postępowania nr RSS/SZP/P-58/2019

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Sporządzający SIWZ:

Anita Piechota

.....
(podpis)

Uzgadniam pod względem wymaganego
Zakresu zamówienia i warunków jego realizacji

Andrzej Gajda
.....
(Z-ca Dyrektora art. Lecznictwa)

Uzgadniam i potwierdzam zabezpieczenie
środków finansowych

Dorota Ciekała

.....
(Główny Księgowy)

Potwierdzam, że treść siwz jest zgodna
pod względem formalno - prawnym

Jolanta Lesisz

.....
(Radca Prawny)

Potwierdzam, że warunki postępowania zostały
uzgodnione i zaakceptowane przez Komisję Przetargową
i są zgodne z ustawą Prawo zamówień publicznych

Anna Skwarczyńska

.....
(Przewodniczący Komisji Przetargowej)

Zatwierdzam przedłożone dokumenty
i wyrażam zgodę na rozpoczęcie postępowania

Marek Pacyna

.....
Dyrektor Radomskiego Szpitala Specjalistycznego

1. NAZWA (FIRMA) ORAZ ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiającym jest: **Radomski Szpital Specjalistyczny im. dr. Tytusa Chałubińskiego**

Adres: **ul. Lekarska 4, 26-610 Radom**

Tel: **+48 48 361-52-83, 361-52-84**

Fax: **+48 48 361-52-13**

E-mail: **zampubl@rszs.regiony.pl**

Adres strony internetowej: **<http://szpital.radom.pl/zamowienie/>**

NIP: **796-00-12-187**

Nazwa banku i nr konta, na które Wykonawcy mogą wpłacać wadium: **PEKAO SA I/O Radom
30 1240 1789 1111 0000 0777 0652**

2. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

2.1. Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetargu nieograniczonego poniżej 221.000 euro**.

2.2. Na podstawie **art. 39** ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 ze zm.)

2.3. Ilekroć w niniejszej SIWZ użyte jest pojęcie „Ustawa Pzp”, należy przez to rozumieć ustawę Prawo zamówień publicznych, o której mowa w pkt. 2.2.

3. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

3.1. Przedmiotem zamówienia jest: **Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetką, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.**

Lp.	Nazwa części
1.	Część nr 1 - Diatermie chirurgiczne - 2 szt.
2.	Część nr 2 - System testów wysiłkowych z bieżnią
3.	Część nr 3 - Audiometry - 2 szt.
4.	Część nr 4 - Hak automatyczny
5.	Część nr 5 - Aparat USG

3.2. Szczegółowo przedmiot zamówienia określony został w opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.

Przedmiot zamówienia nazywany jest w dalszej treści niniejszej SIWZ „przedmiotem zamówienia”.

3.3. Główny przedmiot zamówienia wg Wspólnego Słownika Zamówień Publicznych:

Kody główne CPV:

Lp.	Nazwa części	Kod CPV
1.	Część nr 1 - Diatermie chirurgiczne - 2 szt.	33169000-2 - przyrządy chirurgiczne
2.	Część nr 2 - System testów wysiłkowych z bieżnią	33123000-8 - Urządzenia do diagnostyki sercowo-naczyniowej
3.	Część nr 3 - Audiometry - 2 szt.	33121400-8 - Audiometry
4.	Część nr 4 - Hak automatyczny	33169000-2 - Przyrządy chirurgiczne
5.	Część nr 5 - Aparat USG	33112200-0 - Aparaty ultrasonograficzne

3.4. Zamawiający **dopuszcza** możliwość składania ofert częściowych. Oferty można składać w odniesieniu do jednej, kilku lub wszystkich części.

3.5. Zamawiający **nie dopuszcza** możliwości składania ofert wariantowych.

3.6. Zamawiający **nie zamierza** zawierać umowy ramowej.

3.7. Zamawiający **nie przewiduje** aukcji elektronicznej.

4. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Termin wykonania zamówienia: **od daty zawarcia umowy do 16.12.2019 r.**

Zamawiający nie przewiduje możliwości zmiany/przesunięcia terminu realizacji umowy. Zamawiający posiada środki na sfinansowanie zamówienia z zewnętrznych źródeł finansowania i musi dokonać ich rozliczenia w ściśle określonym terminie

5. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

5.1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:

5.1.1. nie podlegają wykluczeniu;

5.2. Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie:

5.2.1. art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy PZP:

w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. - Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz. U. z 2019 poz. 243 ze zm.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. - Prawo upadłościowe (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 498 ze zm.);

5.3. Zamawiający, w postępowaniu prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.

6. WYKAZ OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, POTWIERDZAJĄCYCH SPEŁNIANIE WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ BRAK PODSTAW WYKLUCZENIA.

6.1. Do oferty każdy wykonawca musi dołączyć:

6.1.1. aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w załączniku nr 3 do niniejszej SIWZ. Informacje zawarte w złożonym oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu.

6.1.2. w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, do oferty należy przedłożyć wypełnioną specyfikację techniczną, według wzoru określonego w załączniku nr 4-8 do SIWZ zgodnie z oferowaną częścią.

6.1.3. pełnomocnictwo - w oryginale.

6.1.4. w celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego do oferty należy przedłożyć dla produktów, które mają być dostarczone po zawarciu umowy, katalogi potwierdzające posiadanie przez oferowany produkt, wskazanych przez Zamawiającego parametrów wymaganych. W przypadku braku zamieszczenia w dostarczonym przez wykonawcę katalogu, informacji potwierdzających spełnienie przez oferowany produkt, wskazanych przez Zamawiającego w/w parametrów wymaganych, wprowadza się wymóg dostarczenia oświadczenia producenta, w którym producent potwierdzi posiadanie przez w/w produkt cech wymaganych przez Zamawiającego w w/w zakresie.

6.2. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, oświadczenie o którym mowa w pkt. 6.1.1. składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają brak podstaw wykluczenia w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje brak podstaw wykluczenia.

6.3. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia z udziału w postępowaniu zamieszcza informacje o podwykonawcach w oświadczeniu, o którym mowa w pkt. 6.1.1. dotyczące podwykonawców.

6.4. Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 5 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia następujących oświadczeń lub dokumentów:

6.4.1. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 3 ustawy pzp:

a) odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia na podstawie art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy;

b) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentu, o którym mowa w pkt. a) składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzające odpowiednio, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

Dokumenty powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

c) jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt. b), zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby, wystawiony nie wcześniej niż 6 m-cy przed upływem terminu składania ofert. W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

6.4.2 Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 ustawy pzp: nie dotyczy.

6.4.3. Wykaz oświadczeń lub dokumentów, składanych przez wykonawcę w postępowaniu na wezwanie zamawiającego w celu potwierdzenia okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 2 ustawy pzp:

a) Aktualne deklaracje zgodności lub certyfikaty zgodności lub zgłoszenie/powiadomienie do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, zgodnie z Ustawą o Wyrobach Medycznych z dnia 20 maja 2010r. /t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 175 ze zm./ potwierdzające, że oferowane produkty są wyrobami medycznymi

6.5. Zasady udziału w postępowaniu wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:

6.5.1. Wykonawcy ubiegający się wspólnie o udzielenie zamówienia zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. Pisemne pełnomocnictwo winno być załączone do oferty.

6.5.2. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia.

6.5.3. Przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający rozumie również wykonawców będących wspólnikami spółki cywilnej.

6.6. Podwykonawcy:

6.6.1. Wykonawca zgodnie z art. 36a ust. 1 ustawy prawo zamówień publicznych może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający żąda wskazania przez wykonawcę części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom i

podania przez wykonawcę firm podwykonawców, o ile jest to wiadome (należy wskazać w formularzu oferty pkt. 9).

6.7. Wykonawca w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP, przekaże zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy PZP. Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

6.8. W zakresie nie uregulowanym SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (t.j. Dz. U. z 2016, poz. 1126 ze zm.).

6.9. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne /t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 700 ze zm./. W tym celu Wykonawca zobowiązany jest do wskazania w złożonej ofercie jednoznacznie i wyczerpująco źródła (adresu) bazy danych lub postępowania, w którym u Zamawiającego znajdują się odpowiednie oświadczenia lub dokumenty.

6.10. Jeżeli wykonawca nie złoży oświadczenia, o którym mowa w pkt. 6.1.1. niniejszej SIWZ, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy PZP, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wezwie do ich złożenia, uzupełnienia, poprawienia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlegałaby odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.

7. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ LUB DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI

7.1. Wszelkiego rodzaju oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje itp. Zamawiający i Wykonawcy przekazują pisemnie, faksem lub pocztą elektroniczną. Oferty, umowy oraz oświadczenia i dokumenty wymienione w pkt. 6 niniejszej SIWZ Wykonawcy przekazują wyłącznie w formie pisemnej.

7.2. Jeżeli Zamawiający i Wykonawca przekazują oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną, każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania, z tym że informacje przekazane za pomocą faksu lub drogą elektroniczną uważa się za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotarła do adresata przed upływem wyznaczonego terminu.

7.3. Adres na jaki należy kierować wszelką korespondencję w sprawie postępowania to:

**Radomski Szpital Specjalistyczny
Sekcja Zamówień Publicznych
26-610 Radom ul. Lekarska 4
Fax.: 48 361-52-13
zampubl@rszs.regiony.pl**

7.4. Osobą uprawnioną do kontaktów z Wykonawcami jest:

P. Anna Skwarczyńska - Kierownik Sekcji Zamówień Publicznych - tel. 48 361-52-83

8. WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

8.1. Warunkiem udziału w postępowaniu jest wniesienie wadium.

8.2. Zamawiający określa wadium w wysokości:

Część nr 1 - 251,00 zł (słownie: dwieście pięćdziesiąt jeden złotych 0/100)

Część nr 2 - 1388,00 zł (słownie: jeden tysiąc trzysta osiemdziesiąt osiem złotych 0/100)

Część nr 3 - 880,00 zł (słownie: osiemset osiemdziesiąt złotych 0/100)

Część nr 4 - 1326,00 zł (słownie: jeden tysiąc trzysta dwadzieścia sześć złotych 0/100)

Część nr 5 - 470,00 zł (słownie: czterysta siedemdziesiąt złotych 0/100)

8.3. Wadium musi być wniesione do dnia 28.10.2019 r., do godz. 10:00

8.4 Wadium można wnieść w następujących formach, w:

8.4.1 pieniądzu (z zastrzeżeniem pkt. 8.5 SIWZ)

8.4.2 poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo - kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym

8.4.3 gwarancjach bankowych,

8.4.4. gwarancjach ubezpieczeniowych,

8.4.5 poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6 b ust. 5 pkt. 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o Utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 310).

8.5. Wadium wnoszone w pieniądzu wpłaca się przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego: PEKAO S. A. I o/Radom 30 1240 1789 1111 0000 0777 0652, z dopiskiem „Wadium - P-58/2019”

8.6. W przypadku wniesienia wadium w formie pieniężnej o jego wniesieniu w terminie decydować będzie data wpływu środków na rachunek bankowy Zamawiającego.

8.7. W przypadku wniesienia wadium w formie o której mowa w pkt. 8.4.2-8.4.5 wymagane jest dołączenie do oferty oryginału dokumentu wystawionego na rzecz Zamawiającego. Dokumenty te muszą być ważne przez cały okres związania Wykonawcy złożoną przez niego ofertą. Z treści gwarancji/poręczenia winno wynikać bezwarunkowe, na każde pisemne żądanie zgłoszone przez Zamawiającego w terminie związania ofertą, zobowiązanie Gwaranta do wypłaty Zamawiającemu pełnej kwoty wadium w okolicznościach określonych w art. 46 ust. 4a i 5 ustawy PZP.

8.8. Okoliczności i zasady zwrotu wadium określone są w ustawie Prawo zamówień publicznych art. 46 ustawy pzp.

9. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

9.1. Termin związania ofertą wynosi **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

9.2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

10. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERT

10.1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

10.2. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.

10.3. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny.

10.4. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. Jeżeli osoba/osoby podpisująca ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to pełnomocnictwo to musi w swej treści jednoznacznie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Pełnomocnictwo to musi zostać dołączone do oferty i musi być złożone w oryginale.

10.5. Oferta musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski winien być złożony wraz z tłumaczeniem na język polski. W razie wątpliwości uznaje się, iż wersja polskojęzyczna jest wersją wiążącą.

10.6. Oświadczenia Wykonawców, czy podwykonawców składane są w oryginale. Dokumenty inne niż oświadczenia składane są w oryginale lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio Wykonawca, Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenia zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej.

10.7. Dokumenty składające się na ofertę mogą być złożone w oryginale lub kserokopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem przez Wykonawcę z zastrzeżeniem pkt. 10.4. zdanie 4.

10.8. Wymaga się by każda zawierająca jakąkolwiek treść strona była podpisana lub parafowana przez Wykonawcę. Każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przekreślenie, przerobienie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem, ect. powinny być datowane i parafowane przez Wykonawcę.

10.9. Strony oferty winny być trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.

10.10. W przypadku gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do, których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępniane innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: "Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji /Dz. U. z 2019 r. poz. 1010 /" i dołączone do oferty, wymaga się aby były trwale, ale oddzielnie spięte. Nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, jeżeli wykonawca, nie później niż w terminie składania ofert, zastrzegł, że nie mogą być one udostępnione oraz wykazał, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy (należy wskazać w formularzu oferty pkt. 7). W sytuacji gdy Wykonawca zastrzeże w ofercie informacje, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa, są jawne na podstawie przepisów ustawy prawo zamówień publicznych lub gdy wykonawca nie wykaże, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa, informacje te będą podlegały udostępnieniu na takich samych zasadach jak pozostałe niezastrzeżone informacje.

10.11. Złożenie więcej niż jednej oferty lub złożenie oferty zawierającej propozycje alternatywne spowoduje odrzucenie wszystkich ofert złożonych przez Wykonawcę.

10.12. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

10.13. Oferta musi obejmować całość zamówienia.

11. OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SIWZ

11.1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z pisemną prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający odpowie na piśmie na zadane pytanie oraz umieści taką informację na własnej stronie internetowej (<https://szpital.radom.pl/zamowienie/>), pod warunkiem, że pytanie wpłynie do Zamawiającego, **nie później niż: do końca dnia w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert, tj. 22.10.2019 r.**

11.2. Zamawiający udzieli wyjaśnień, niezwłocznie jednak nie później niż:

- na 2 dni przed upływem terminu składania ofert

11.3. Pytania należy kierować na adres: **Radomski Szpital Specjalistyczny Sekcja Zamówień Publicznych 26-610 Radom ul. Lekarska 4, zampubl@rszs.regiony.pl**

11.4. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

11.5. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wszystkich Wykonawców w celu wyjaśnienia treści SIWZ.

11.6. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę treści specyfikacji zamawiający udostępnia na stronie internetowej.

11.7. Jeżeli zmiana SIWZ będzie prowadziła do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, Zamawiający zamieści ogłoszenie w Biuletynie Zamówień Publicznych.

11.8. Zamawiający przedłuży termin składania ofert, jeżeli w wyniku zmiany treści SIWZ **nieprowadzącej do zmiany treści ogłoszenia** o zamówieniu jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzanie zmian w ofertach i poinformuje o tym Wykonawców, którym przekazano SIWZ oraz na stronie internetowej: <http://szpital.radom.pl/zamowienie/>

11.9. **Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku z zapytaniem o którym mowa w pkt. 11.1.**

12. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY OFERTY

12.1. Cena oferty powinna zostać wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona w formularzu oferty stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ. Podstawę do określenia ceny ofertowej stanowi opis przedmiotu zamówienia.

12.2. Wykonawca uwzględniając wszystkie wymagania, o których mowa w niniejszej Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, określa cenę ofertową tak, aby ująć w niej wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia. W cenie oferty należy również uwzględnić podatek od towarów i usług oraz podatek akcyzowy, jeżeli na podstawie odrębnych przepisów sprzedaż towaru podlega obciążeniu podatkiem od towarów i usług lub podatkiem akcyzowym z uwzględnieniem pkt. 12.6 SIWZ.

12.3. Cena oferty ogółem winna być podana w złotych polskich liczbowo i słownie.

12.4. Każdy z Wykonawców może zaproponować tylko jedną cenę i nie może jej zmienić.

12.5. Stawka podatku VAT jest określana zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. ustawy o podatku od towarów i usług (tekst jedn. Dz. U. z 2018 r. poz. 2174 ze zm.).

12.6. Jeżeli Zamawiającemu zostanie złożona oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku (należy wskazać w formularzu oferty w pkt. 10)

12.7. Zamawiający nie dopuszcza rozliczeń między stronami w walutach obcych.

12. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

12.1. Oferty winny być złożone w siedzibie Zamawiającego Radomski Szpital Specjalistyczny przy ul. Lekarskiej 4 w Radomiu w pok. 309A /Sekcja Zamówień Publicznych/, III piętro **w terminie do 28.10.2019 r., godz. 10:00**

12.2. Ofertę należy umieścić w zamkniętym opakowaniu, uniemożliwiającym odczytanie zawartości bez uszkodzenia tego opakowania. Opakowanie winno być oznaczone nazwą (firmą) i adresem Wykonawcy, zaadresowane na adres Radomskiego Szpitala Specjalistycznego, Sekcja Zamówień Publicznych 26-610 Radom, ul. Lekarska 4 oraz opisane „P-58/2019 Oferta na: Zakup i dostawę diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetką, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”. **Nie otwierać przed dniem 28.10.2019 r., godz. 10:30”**

12.3. Zamawiający niezwłocznie zwraca ofertę, która została złożona po terminie

12.4. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia, do złożonej oferty, pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone według takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.

12.5. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia podpisanego przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy.

13. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

13.1. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego: Radomski Szpital Specjalistyczny ul. Lekarska 4 w Radomiu, w pok. nr 411 /Sala Konferencyjna/ IV piętro w dniu 28.10.2019 r. o godz. 10:30

13.2. Otwarcie ofert jest jawne.

13.3. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

13.4. Podczas otwarcia ofert zostaną podane: nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

13.5. Niezwłocznie po otwarciu ofert Zamawiający zamieści na stronie <http://szpital.radom.pl/zamowienie/> informacje dotyczące:

- a) kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
- b) firm oraz adresów Wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
- c) ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności zawartych w ofertach.

14. OPIS KRYTERIÓW KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW

14.1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami i ich wagą:

Dotyczy części nr 2, 5

Lp.	Kryterium oceny ofert	Waga kryterium
1.	Cena	60%
2.	Parametry techniczne	40%

Dotyczy części nr 1, 3, 4,

Lp.	Kryterium oceny ofert	Waga kryterium
1.	Cena	60%
2.	Gwarancja	40%

Oferta spełniająca w najwyższym stopniu wymagania kryteriów otrzyma maksymalną ilość punktów. Pozostałym Wykonawcom przypisana zostanie proporcjonalnie odpowiednio mniejsza ilość punktów.

- Dotyczy części nr 2.5

14.1.1. a) OCENA OFERT W KRYTERIUM „CENA”:

$$\text{Wartość punktowa} = C_{\min} / C_{\text{of}} \times W \times 100$$

C_{\min} - najniższa cena brutto z ofert podlegających ocenie

C_{of} - cena brutto oferty badanej

W - Ranga ocenianego kryterium

UWAGA: Do oceny ofert w kryterium „cena” będzie brana pod uwagę cena oferty brutto (w zł) podana w pkt. 1 formularza oferty.

W zakresie kryterium „cena” oferta może uzyskać max 60 punktów.

b) OCENA OFERT W KRYTERIUM „Parametry techniczne”

Wartość punktowa = $P z / P \max \times W \times 100$

P z - liczba punktów zdobytych przez ofertę badaną

P max - najwyższa liczba punktów możliwych do zdobycia

W - Waga ocenianego kryterium

W zakresie kryterium „parametry techniczne” oferta może uzyskać max 40 punktów.

W zakresie kryterium „Parametry techniczne” oferta może uzyskać max 40 punktów.

Szczegółowy opis parametrów ocenianych znajduje się w załączniku nr 1 do SIWZ Opis przedmiotu zamówienia.

Ocena w kryterium „Parametry techniczne” zostanie dokonana w formie pisemnej przez członków komisji przetargowej.

Podstawą sporządzonej oceny będzie treść wypełnionej specyfikacji technicznej wskazująca jednoznacznie parametry oceniane oferowanego towaru, które muszą zostać jednoznacznie potwierdzone dokumentami* oferowanego towaru załączonymi do oferty.

1) Sposób przyznania punktów za parametry oceniane:

- a) Zamawiający wymaga na potwierdzenie parametrów ocenianych, załączenia do oferty katalogów oferowanego towaru potwierdzających posiadanie przez oferowany produkt, wskazanych przez Zamawiającego parametrów ocenianych
- b) W przypadku braku zamieszczenia w dostarczonym przez wykonawcę katalogu, informacji potwierdzających spełnienie przez oferowany produkt, wskazanych przez Zamawiającego w/w parametrów ocenianych, wprowadza się wymóg dostarczenia oświadczenia producenta, w którym producent potwierdzi posiadanie przez w/w produkt cech określonych przez Zamawiającego w w/w zakresie.

2) Zamawiający przyzna ofercie 0 pkt. w przypadku gdy:

- a) wykonawca w specyfikacji technicznej nie poda, bądź nie określi precyzyjnie parametru oferowanego podlegającego ocenie (ocenianego) przez Zamawiającego w ramach kryterium oceny oferty „Parametry techniczne” oraz nie zostanie on potwierdzony w dokumentach* oferowanego towaru załączonych do oferty,
- b) wykonawca w specyfikacji technicznej opíše parametry oceniane, ale nie zostaną one potwierdzone w załączonych dokumentach* oferowanego towaru,
- c) parametry oferowane podlegające ocenie (oceniane) opísane w specyfikacji technicznej będą rozbieżne z parametrami określonymi w dokumentach* oferowanego towaru załączonymi do oferty,
- d) wykonawca w specyfikacji technicznej nie określi precyzyjnie parametru ocenianego, a z załączonych do oferty dokumentów* oferowanego towaru będzie wynikało potwierdzenie parametrów ocenianych.
- e) Wykonawca nie załączy do oferty dokumentów* oferowanego towaru, które potwierdzałyby parametry oferowane podlegające ocenie (oceniane).

3) Dokumenty* oferowanego towaru potwierdzające parametry, za które zostaną przyznane punkty w powyższym kryterium, nie podlegają przepisom art. 26 ust. 3 ustawy pzp.

* Zamawiający pod pojęciem „dokumenty” rozumie dokumenty określone w pkt. 14.1.1. 1) a i b.

- Dotyczy części nr 1, 3, 4,

14.3.1.

a) OCENA OFERT W KRYTERIUM „CENA”:

Wartość punktowa= $C \min / C \text{ of} \times W \times 100$

C min - najniższa cena brutto z ofert podlegających ocenie

C of - cena brutto oferty badanej

W - Ranga ocenianego kryterium

UWAGA: Do oceny ofert w kryterium „cena” będzie brana pod uwagę cena oferty brutto (w zł) podana w pkt. 1 formularza oferty.

W zakresie kryterium „cena” oferta może uzyskać max 60 punktów.

a) OCENA OFERT W KRYTERIUM „GWARANCJA”:

$$\text{Wartość punktowa} = G / G_{\max} \times W \times 100$$

G z- liczba punktów zdobytych przez ofertę badaną

G max- najwyższa liczba punktów możliwych do zdobycia

W- Waga ocenianego kryterium

UWAGA: Do oceny ofert w kryterium „GWARANCJA” będzie brany pod uwagę okres gwarancji wskazany w pkt. 11 formularza oferty.

W zakresie kryterium „GWARANCJA” oferta może uzyskać max 40 punktów.

1) Sposób przyznania punktów za parametry oceniane:

a) Na ocenę ofert w kryterium „gwarancja” będzie się składać wskazany przez Wykonawcę okres gwarancji, a Zamawiający przyzna punktację w następujący sposób:

- Za zaoferowanie 24 miesięcy gwarancji - 0 pkt.
- Za zaoferowanie 36 miesięcy gwarancji - 10 pkt.

2) Zamawiający przyzna ofercie 0 pkt. w przypadku gdy:

oferta wykonawcy będzie niejednoznaczna tj. nie zostanie wypełniony oferowany okres gwarancji w pkt. 11 formularza oferty lub okres gwarancji podany przez wykonawcę w formularzu oferty a wynikający z treści oferty będzie rozbieżny, zamawiający do oceny ofert przyjmie okres 24 m-cy i przyzna ofercie 0 pkt.

3) Zamawiający nie dopuszcza wskazania innego okresu gwarancji niż 24 lub 36 miesięcy.

W przypadku zaoferowania innych okresów niż określone powyżej oferta wykonawcy zostanie **odrzucona**.

14.4. Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru:

Dotyczy części nr 2, 5

$$L = C + Pt$$

gdzie:

L - całkowita liczba punktów,

C - punkty uzyskane w kryterium „CENA”,

Pt - punkty uzyskane w kryterium „PARAMETRY TECHNICZNE”

Dotyczy części nr 1,3,4

$$L = C + G$$

gdzie:

L - całkowita liczba punktów,

C - punkty uzyskane w kryterium „CENA”,

G - Punkty uzyskane w kryterium „GWARANCJA”

14.4. Obliczenia będą dokonywane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

14.5. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i innych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wzywa Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych.

14.6. 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.

14.7. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska największą ilość punktów w w/w kryteriach oceny ofert.

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

15.1. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.

15.2. W przypadku wyboru oferty złożonej przez wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający żąda przed zawarciem umowy przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców (z wyłączeniem przypadków gdy umowa została załączona do oferty).

15.3. Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego.

15.4. Postanowienia ustalone we wzorze umowy nie podlegają negocjacjom.

16. ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO, OGÓLNE WARUNKI UMOWY ALBO WZÓR UMOWY, JEŻELI ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCY, ABY ZAWARŁ Z NIM UMOWĘ W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO NA TAKICH WARUNKACH

16.1. Zamawiający nie wymaga wniesienia przez Wykonawcę zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

16.2. Wszelkie postanowienia umowy wraz z dopuszczalnymi zmianami umowy w sprawie zamówienia publicznego zostały zawarte we wzorze umowy stanowiącym załącznik do SIWZ.

17. POUCZENIE O ŚRODKACH OCHRONY PRAWNEJ PRZYSŁUGUJĄCYCH WYKONAWCY W TOKU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

Odwołanie

17.1 Wykonawcy a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu danego zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI tej ustawy.

17.2 Zgodnie z art. 180 ust. 1 i ust. 2 Prawo zamówień Publicznych odwołanie przysługuje wyłącznie wobec czynności:

- 1) określenia warunków udziału w postępowaniu;
- 2) wykluczenia odwołującego z postępowania o udzielenie zamówienia;
- 3) odrzucenia oferty odwołującego;
- 4) opisu przedmiotu zamówienia;
- 5) wyboru najkorzystniejszej oferty.

17.3. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.

17.4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej w postaci papierowej albo w postaci elektronicznej, opatrzone odpowiednio własnoręcznym podpisem albo kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

17.5 Odwołujący przesyła kopię odwołania Zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

17.6. Wykonawca może w terminie przewidzianym do wniesienia odwołania poinformować zamawiającego o niezgodnej z przepisami ustawy czynności podjętej przez niego lub zaniechaniu czynności, do której jest on zobowiązany na podstawie ustawy, na które nie przysługuje odwołanie na podstawie art. 180 ust.2. ustawy Pzp.

17.7. W przypadku uznania zasadności przekazanej informacji Zamawiający powtarza czynność albo dokonuje czynności zaniechanej, informując o tym wykonawców w sposób przewidziany w ustawie dla tej czynności.

17.8. Na czynności, o których mowa w pkt. 17.7 nie przysługuje odwołanie z zastrzeżeniem art. 180 ust.2. ustawy Pzp

17.9. Odwołanie wnosi się :

- w terminie **5 dni** od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia - jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie albo w terminie 10 dni - jeżeli zostały przesłane w inny sposób

17.10. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu, a jeżeli postępowanie jest prowadzone w trybie przetargu nieograniczonego, także wobec postępowań specyfikacji istotnych warunków zamówienia, wnosi się w terminie:

- **5 dni** od dnia zamieszczenia ogłoszenia w Biuletynie Zamówień Publicznych lub specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej

17.11. Odwołanie wobec czynności innych niż określone w pkt. 17.9 i 17.10 wnosi się:

- W terminie **5 dni** od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia;

17.12. W przypadku wniesienia odwołania wobec treści ogłoszenia o zamówieniu lub postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia Zamawiający może przedłużyć termin składania ofert.

17.13. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Izbę orzeczenia.

Skarga do sądu

17.14. Na orzeczenie Izby stronom oraz uczestnikom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu.

17.15. Skargę wnosi się do sądu okręgowego właściwego dla siedziby albo miejsca zamieszkania Zamawiającego.

17.16. Skargę wnosi się za pośrednictwem Prezesa Izby w terminie 7 dni od dnia doręczenia orzeczenia Izby, przysyłając jednocześnie jej odpis przeciwnikowi skargi.

18. POSTANOWIENIA DOTYCZĄCE JAWNOŚCI PROTOKOŁU POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

18.1. Zamawiający udostępnia protokół lub załączniki do protokołu na wniosek.

18.2. Protokół wraz z załącznikami jest jawny.

18.3. Zasada jawności, o której mowa w ust. 18.2. ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem danych, o których mowa w art. 9, ust. 1 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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).

18.4. Od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, w przypadku gdy wniesienie żądania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679, spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole i załącznikach do protokołu, zamawiający nie udostępnia tych danych zawartych w protokole i w załącznikach do protokołu, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679".

18.5. Przekazanie protokołu lub załączników następuje przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.

18.6. W przypadku protokołu lub załączników sporządzonych w postaci papierowej, jeżeli z przyczyn technicznych znacząco utrudnione jest udostępnienie tych dokumentów przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, w szczególności z uwagi na ilość żądanych do

udostępnienia dokumentów, Zamawiający informuje o tym wnioskodawcę i wskazuje sposób, w jaki mogą być one udostępnione.

18.7. Bez zgody Zamawiającego wnioskodawca w trakcie wglądu do protokołu lub załączników, w miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego, nie może samodzielnie kopiować lub utrwalać za pomocą urządzeń lub środków technicznych służących do utrwalania obrazu treści złożonych ofert lub wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu.

18.8. Zamawiający udostępnia wnioskodawcy protokół lub załączniki niezwłocznie. W wyjątkowych przypadkach, w szczególności związanych z zapewnieniem sprawnego toku prac dotyczących badania i oceny ofert, Zamawiający udostępnia odpowiednio oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu w terminie przez siebie wyznaczonym, nie później jednak niż odpowiednio w dniu przekazania informacji o wyborze najkorzystniejszej oferty lub w dniu przekazania informacji o wynikach oceny spełniania warunków udziału w postępowaniu i otrzymanych ocenach spełniania tych warunków albo w dniu przekazania informacji o unieważnieniu postępowania.

18.9. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie mają przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych.

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieźnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Część nr 1 - Diatermie chirurgiczne - 2 szt.

I. Diatermia chirurgiczna z wyposażeniem typ 1 - 1 szt.

Lp.	Parametry Wymagane	WARTOŚĆ WYMAGANA/oceniana
1.	Producent	Podać
2.	Model/Typ	Podać
3.	Kraj pochodzenia	Podać
4.	Rok produkcji 2019	Podać
5.	Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna przystosowana do wykonywania zabiegów chirurgicznych.	Tak, opisać
6.	Podstawowa częstotliwość pracy 600 kHz	Tak, opisać
7.	Moc maksymalna cięcia monopolarnego 120W	Tak, opisać
8.	Moc maksymalna koagulacji monopolarnej każdego wymaganego rodzaju 100W	Tak, opisać
9.	Minimum trzy rodzaje koagulacji: łagodna, intensywna, bipolarna.	Tak, opisać
10.	Sterowanie mikroprocesorem, który informuje o ewentualnych problemach lub o przekroczeniu zalecanej mocy pracy podczas cięcia lub koagulacji	Tak, opisać
11.	Zapamiętywanie ostatnio stosowanych ustawień.	Tak, opisać
12.	Możliwość regulowania głośności sygnalizacji pracy diatermii chirurgicznej.	Tak, opisać
13.	Aktywacja urządzenia może być dokonana za pomocą przycisków na uchwycie lub pedałem nożnym,	Tak, opisać
14.	Sterowanie urządzeniem może odbywać się z panelu przedniego urządzenia lub za pomocą przycisków na uchwycie roboczym.	Tak, opisać
15.	Możliwe jest użycie zarówno pojedynczej elektrody biernej, jak i elektrod dzielonych, przeznaczonych do kontroli jakości kontaktu ze skórą pacjenta w czasie interwencji chirurgicznej.	Tak, opisać
16.	Zasilanie sieciowe aparatu 230V 50 Hz ± 10%	Tak
17.	Wyłącznik nożny do sterowania diatermią.	Tak, opisać
18.	Wyposażenie wielorazowego użytku, przeznaczone do sterylizacji w autoklawie (do 134°C, 2.1 bara).	Tak, opisać
19.	Uchwyt elektrod monopolarnych, z przyciskami i kablem szt.1	Tak
20.	Zestaw 10 elektrod o długości 5 cm	Tak
21.	Elektroda neutralna metalowa szt.1	Tak
22.	Kabel do elektrody neutralnej szt.1	Tak
23.	Penseta bipolarna prosta dł. 20 cm, TIP 1 mm - szt.1 Penseta bipolarna kątowa dł. 20 cm, TIP 1 mm - szt.1	Tak, opisać

24.	Kabel pincety bipolarnej dł. min. 3 m - 1szt. Adapter szt.1	Tak, opisać
25.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.
26.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce	Tak, opisać
27.	Bezpłatne szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	Tak, opisać
28.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat	Tak, opisać
29.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	Tak, opisać
30.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	Tak, opisać
31.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej	Tak
32.	Inne wymagania: - instrukcja obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym	Tak

II. Diatermia chirurgiczna z wyposażeniem typ 2 - 1 szt.

Lp.	Parametry Wymagane	WARTOŚĆ WYMAGANA/oceniana
1.	Producent	Podać
2.	Model/Typ	Podać
3.	Kraj pochodzenia	Podać
4.	Rok produkcji 2019	Podać
5.	Urządzenie elektrochirurgiczne do cięcia i koagulacji dźwięk.	Tak, opisać
6.	Częstotliwość nominalna pracy 3,68 MHz	Tak, opisać
7.	Moc maksymalna cięcia 55W ($\pm 10\%$)	Tak, opisać
8.	Moc maksymalna koagulacji 33W ($\pm 10\%$)	Tak, opisać
9.	Oporność wyjścia 600 Ohm	Tak, opisać
10.	Częstotliwość modulacyjna koagulacji 120Hz	Tak, opisać
11.	Kształt modulacji fali używanej do koagulacji: fala kwadratowa	Tak, opisać
12.	Aktywacja urządzenia pedałem nożnym,	Tak, opisać
13.	Maksymalny pobór mocy: 135 W	Tak, opisać
14.	Zasilanie sieciowe aparatu 230V 50 Hz $\pm 10\%$	Tak
15.	Wyłącznik nożny do sterowania urządzeniem	Tak, opisać
16.	Wyposażenie wielorazowego użytku, przeznaczone do sterylizacji w autoklawie (do 134°C, 2.1 bara).	Tak, opisać
17.	Uchwyt do mocowania elektrod z przewodem szt.1	Tak
18.	Kulka do koagulacji szt.1	Tak
19.	Nóż prosty 45° szt.1	Tak
20.	Pętla wydłużona 45° szt.1	Tak
21.	Elektroda dyspersyjna z przewodem szt.1	Tak
22.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	TAK

		24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.
23.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce	Tak, opisać
24.	Bezpłatne szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	Tak, opisać
25.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat	Tak, opisać
26.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	Tak, opisać
27.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	Tak, opisać
28.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej	Tak
29.	Inne wymagania: - instrukcja obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej	Tak
30.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.	Tak

Część nr 2 - System testów wysiłkowych z bieżnią

Lp.	Parametry Wymagane	WARTOŚĆ WYMAGANA/oceni ana
1.	Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji 2019	TAK
2.	System zainstalowany na dedykowanym, fabrycznie przystosowanym wózku diagnostycznym z bezpiecznym zasilaniem i z separacją elektryczną pacjenta	TAK
3.	Pomiary odcinka ST: amplituda ST, nachylenie ST, nachylenie ST z uwzględnieniem częstości rytmu serca	TAK
4.	Detekcja i dokumentacja arytmii	TAK
5.	Automatyczne i manualne wyznaczenie punktu J+x	TAK
6.	Manualna edycja punktów E, J oraz punktu post-J podczas trwania badania, w czasie rzeczywistym	TAK
7.	Możliwość powiększenia i zapisania dowolnego fragmentu pełnego zapisu EKG	TAK
8.	Wybór protokołów m.in. Bruce, zmodyfikowany Bruce, Naughton, Ellestad	TAK
9.	Edycja istniejących protokołów; możliwość stworzenia własnego protokołu badania	TAK
10.	Stałe monitorowanie 12 oraz 15 kanałów EKG	TAK
11.	Próbkowanie sygnału EKG min. 16 000Hz na kanał	TAK
12.	Filtry dolnoprzepustowe 20/40/100/150Hz	TAK
13.	Filtracja FRF lub Cubic Spine	TAK
14.	Możliwość rozbudowy o ergospiometrię	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt
15.	Prezentacja uśrednionych zespołów EKG	TAK
16.	Prezentacja nałożonych na siebie uśrednionych zapisów z poszczególnych odprowadzeń	TAK

17.	Podsumowanie tabelaryczne badania	TAK
18.	Możliwość ręcznej korekcy ustawień interpolacji MET	TAK
19.	Obliczanie MET	TAK
20.	Okno trendów m.in. częstości rytmu serca, poziom i nachylenie odcinka ST w funkcji czasu, poziom odcinka ST w funkcji częstości rytmu serca, VE/min	TAK
21.	Możliwość wprowadzania leków zażywanych przez pacjenta	TAK
22.	Akwizycja EKG 12 oraz 15 kanałowa	TAK
23.	Analiza całego badania EKG	TAK
24.	Wyświetlanie uśrednionych pobudzeni z maksymalnie 5 wybranymi spoczynkowymi EKG w celu porównania lub wydruku	TAK
25.	Kodowanie barwne zapisu arytmii	TAK
26.	System wyposażony w wydzieloną, zintegrowaną, wydzieloną klawiaturę funkcyjną do sterowania przebiegiem badania oraz sterowania pracą bieżni (szybkość, nachylenie, wstrzymanie fazy, przejście do kolejnej fazy, wydruki na zadanie itp.)	TAK
27.	Wydruki raportów podczas badania, m.in. wydruk 10 s EKG z pamięci urządzenia; 10-sekundowy odcinek EKG w trybie 5s z pamięci i 5s w czasie rzeczywistym	TAK
28.	Wydruki raportów po zakończonym teście oraz na zakończenie każdego etapu (z możliwością wyłączenia automatycznych wydruków)	TAK
29.	Wydruk na standardowym papierze A4 w drukarce laserowej i na papierze termicznym w formacie A4	TAK
30.	Wydruk na drukarce termicznej z prędkością co najmniej 5/12,5/25/50 mm/s $\pm 2\%$ (drukarka wbudowana w wózek diagnostyczny)	TAK
31.	Możliwość wyboru odprowadzeń do wydruku, min. 3/6/12	TAK
32.	Wbudowana lokalna baza danych pacjentów i badań	TAK
33.	Cyfrowy moduł akwizycji sygnału EKG, odporny na impuls defibrylatora	TAK
34.	Moduł akwizycji sygnału wyposażony w przyciski służące do uruchamiania i zatrzymywania: zapisu EKG, zapisu w trybie arytmii, wydruku. Przyciski z możliwością zmian przypisanych funkcji przez Użytkownika.	TAK
35.	Sygnał analogowy zamieniany na cyfrowy w module akwizycji	TAK
36.	Próbkowanie sygnału minimum 16 000 próbek/s/kanał	TAK
37.	Cyfrowe filtry: zakłóceń mięśniowych (20, 40, 100, 150 Hz) - nie wpływające na morfologię w obrębie odcinka ST, filtry zakłóceń sieciowych	TAK
38.	Korekta falowania linii izoelektrycznej metodą funkcji sklepanych III stopnia (Cubic spline) oraz filtr skończonej minimalizacji odchyłek (FRF)	TAK
39.	Filtr zakłóceń sieciowych (50 lub 60 Hz)	TAK
40.	Automatyczna kompensacja linii odniesienia	TAK

41.	CMRR >140dB	TAK
42.	Oprogramowanie posiadające możliwość podłączenia i współpracy z zaoferowaną bieżnią	TAK
43.	Urządzenie do automatycznego pomiaru ciśnienia krwi w komplecie z systemem.	TAK
44.	Możliwość manualnej obsługi bieżni przeprowadzania testów, wprowadzania zmian podczas testów, przeglądania raportów podczas testów, tworzenia i rejestracji raportów	TAK
45.	Sygnalizacja braku kontaktu elektrod z pacjentem lub złej jakości sygnału za pomocą wizualnych, kolorowych sygnałów na ekranie	TAK
46.	Wyliczania ryzyka udaru mózgu oraz choroby wieńcowej wedle AHA	TAK
47.	Możliwość rozbudowy systemu o analizę zmienności załamka T	TAK - 10 pkt NIE- 0 pkt
48.	Możliwość rozbudowy o podciśnieniowy system mocowania elektrod	TAK
49.	Wyliczanie prawdopodobieństwa udaru i choroby wieńcowej wedle kryteriów AHA	TAK
50.	Nazwa protokołu i fazy, czas trwania badania i fazy, prędkość i nachylenie bieżni wyświetlane na ekranie podczas całej próby wysiłkowej	TAK
51.	Prędkość przesuwu przy podglądzie EKG na ekranie monitora minimum 25, 50 mm/s	TAK
52.	Podświetlenie pulpitu sterującego (do badań aparatem echokardiograficznym)	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt
53.	Oprogramowanie i instrukcja obsługi w języku polskim	TAK
54.	Bieżnia sterowana za pomocą komputera	TAK
55.	Zakres prędkości ruchowego pasa minimum 0,0-20 km/h.	TAK - Do 20km/h - 0 pkt TAK - 21 i więcej - 10 pkt
56.	Bez skokowa regulacja prędkości pasa	TAK
57.	Zakres kąta nachylenia bieżni 0-25%.	TAK
58.	Bez skokowa regulacja kąta nachylenia bieżni	TAK
59.	Taśma antypoślizgowa i antystatyczna.	TAK
60.	Nośność bieżni \geq 200 kg	TAK
61.	Długość użytkowa ruchowego pasa \geq 150cm	TAK
62.	Szerokość ruchomego pasa \geq 45 cm	TAK
63.	Przycisk awaryjnego zatrzymania oraz dodatkowy zabezpieczenie postaci linki awaryjnej	TAK
64.	Zasilanie jednofazowe 230V, 50Hz.	TAK
65.	Bieżnia wyposażona w poręcze z przodu i po bokach pasa	TAK
66.	Wyposażona w kółka jezdne ułatwiające przemieszczanie bieżni	TAK

67.	Cicha praca umożliwiająca dokonanie pomiarów ciśnienia krwi nawet przy wysokich obciążeniach	TAK
68.	Samoczynna kalibracja prędkości i kąta nachylenia	TAK
69.	Interfejsy komunikacyjne RS232 oraz USB	TAK
Dodatkowe wyposażenie		
70.	Leżanka/łóżko do badania spoczynkowego przed wysiłkiem szt.1	TAK
71.	Krzeseł/taboret obrotowy wysoki dla operatora wykonującego badanie. szt.1	TAK
72.	Holter ciśnieniowy szt.1	TAK
73.	Szeroki pas gumowy podtrzymujący elektrody podczas badania wysiłkowego szt.1	TAK
74.	Drukarka laserowa monochromatyczna szt.1	TAK
Inne		
75.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy, zainstalowania oraz jego uruchomienia.	TAK
76.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.
77.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce - podać adres	Opisać
78.	Bezpłatne szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK
79.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.	TAK
80.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat	TAK Opisać
81.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe bezpłatne, nie rzadziej niż 1 raz w roku, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej (jeżeli dotyczy)	TAK Opisać
82.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	TAK
83.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK
84.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej (wymagane przy dostawie sprzętu)	TAK

Część nr 3 - Audiometry - 2 szt.**I. Audiotypanometr - 1 szt.**

Lp.	Parametry wymagane	Parametry wymagane / oceniane
1.	Sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, rok produkcji 2019	TAK opisać
2.	Audiometr z funkcją tympanometrii	TAK opisać
TYMPANOMETRIA		
3.	Podatność: Zakres: 0.1 do 6.0 ml	TAK opisać
4.	Częstotliwość sondy 226Hz	TAK opisać
5.	Możliwość rozbudowy aparatu o sondę 1000Hz	TAK opisać
6.	Tympanometria w zakresie ciśnienia od + 300 daPa do - 600 daPa	TAK opisać

7.	Sonda wyposażona w diodę sygnalizującą szczelność i prawidłowe dopasowanie.	TAK opisać
8.	Funkcja „Dziecko” - ułatwiająca przeprowadzanie badań u dzieci	TAK opisać
9.	Możliwość programowania ciśnienia początkowego i końcowego badania.	TAK opisać
10.	Możliwość regulacji prędkości pompowania powietrza	TAK opisać
11.	Test trąbki nieperforowanej	TAK opisać
ODRUCHY STRZEMIĄCZKOWE		
12.	Badanie Ipsi, dla częstotliwości: 500, 1000, 2000, 3000 i 4000 Hz. Ipsi hp, ipsi lp, ipsi wb	TAK opisać
13.	Kontralateralne dla częstotliwości: 250, 500, 1000, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz, kontra WB, kontra LP, kontra HP	TAK opisać
14.	Możliwość ustawienia poziomu start i poziomu stop dla natężenia bodźca w badaniu odruchu	TAK opisać
15.	Maksymalna wartość sygnału Dla badania ipsi lateralnego - 120 dB Dla badania kontralateralnego - 120 dB	TAK opisać
16.	Test zanikania odruchów- Decay	TAK opisać
17.	Wyniki testu Decay w formie graficznej i procentowo	TAK opisać
AUDIOMETRIA		
18.	Audiometria powietrzna	TAK
19.	Częstotliwość sygnału: 125, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać
20.	Możliwość zmiany częstotliwości modulacji od 0 do 25Hz	TAK opisać
21.	Możliwość prezentacji lewego i prawego audiogramu na jednym wykresie	TAK opisać
22.	Możliwość regulacji poziomu modulacji od 0 do 25%	TAK opisać
23.	Możliwość regulacji zmiany natężenia przy zmianie częstotliwości od 5 do 40db ze skokiem co 5dB	TAK opisać
24.	Audiometria kostna	TAK
25.	Częstotliwość sygnału: 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać
26.	Audiometria słowna	TAK
27.	Automatyczny licznik dla audiometrii słownej [%]	TAK opisać
28.	Możliwość rejestrowania min 4 krzywy słownych	TAK opisać
29.	Maskowania szumem wąskopasmowym (NB) lub białym szumem (WN)	TAK opisać
30.	Maskowanie max 100 dB	TAK opisać
31.	Funkcja maskowania synchronicznego	TAK opisać
32.	Testy dla audiometrii słownej w wewnętrznej pamięci urządzenia	TAK opisać
PRÓBY/TESTY		
33.	Test ABLB	TAK opisać
34.	Test Stengera	TAK opisać
35.	Test SISI	TAK opisać
36.	Automatyczny test wartości progowej - Hughson Westlake	TAK opisać
37.	Weber	TAK opisać
38.	Szybka mowa w szumie (QuickSIN), możliwość rozbudowy możliwości diagnostycznych	TAK opisać

APARAT		
39.	Wbudowany wyświetlacz graficzny LCD min. 10 cali	TAK opisać
40.	Możliwość regulacji kontrastu wyświetlacza	TAK opisać
41.	Możliwość regulacji jasności diod przycisków aparatu	TAK opisać
42.	Możliwość korzystania z zewnętrznej drukarki podłączonej za pomocą portu USB do aparatu	TAK opisać
43.	Możliwość podłączenia do komputera, celem archiwizacji danych i wydruku badania	TAK opisać
44.	Integracja z bazą danych OtoAccess, posiadana przez Zamawiającego.	TAK opisać
45.	Audiometr i Tympanometr w jednym urządzeniu	TAK opisać
46.	Waga aparatu max. 4 kg	TAK opisać
47.	Zasilanie sieciowe elektryczne aparatu : 230 V \pm 10% / 50 Hz	TAK opisać
WYPOSAŻENIE		
48.	Zestaw słuchawek audiometrycznych - 1 kpl.	TAK
49.	Słuchawka kontralateralna - 1 szt.	TAK
50.	Przetwornik kostny - 1 szt.	TAK
51.	Przycisk pacjenta - 1 szt.	TAK
52.	Sonda tympanometryczna - 1 szt.	TAK
53.	Zestaw końcówek dousznych jednorazowych - 1 kpl.	TAK
54.	Drukarka laserowa zewnętrzna do współpracy z aparatem w celu wykonywania wydruku badań.	TAK
INNE		
55.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy oraz jego uruchomienia.	TAK
56.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesiące	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.
57.	Szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK
58.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych min. 8 lat	TAK Podać
59.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	TAK Podać
60.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK Podać
61.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej.	TAK Podać
62.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.	TAK
63.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej (wymagane przy dostawie sprzętu)	TAK
II. Audiometr - 1 szt.		
Lp.	Parametry wymagane	Parametry wymagane /oceniane
1.	Sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, rok produkcji	TAK opisać

	2019	
2.	Urządzenie diagnostyczne do badań słuchu.	TAK opisać
AUDIOMETRIA		
3.	Audiometria powietrzna	TAK
4.	Częstotliwość sygnału: 125, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać
5.	Możliwość zmiany częstotliwości modulacji od 0 do 25Hz	TAK opisać
6.	Możliwość prezentacji lewego i prawego audiogramu na jednym wykresie	TAK opisać
7.	Możliwość regulacji poziomu modulacji od 0 do 25%	TAK opisać
8.	Możliwość regulacji zmiany natężenia przy zmianie częstotliwości od 5 do 40db ze skokiem co 5dB	TAK opisać
9.	Audiometria kostna	TAK
10.	Częstotliwość sygnału: 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać
11.	Audiometria słowna	TAK
12.	Automatyczny licznik dla audiometrii słownej [%]	TAK opisać
13.	Możliwość rejestrowania min 4 krzywy słownych	TAK opisać
14.	Maskowania szumem wąskopasmowym (NB) lub białym szumem (WN)	TAK opisać
15.	Maskowanie max 100 dB	TAK opisać
16.	Funkcja maskowania synchronicznego	TAK opisać
17.	Testy dla audiometrii słownej w wewnętrznej pamięci urządzenia	TAK opisać
PRÓBY/TESTY		
18.	Test ABLB	TAK opisać
19.	Test SISI	TAK opisać
APARAT		
20.	Wbudowany wyświetlacz graficzny LCD min. 5 cali	TAK opisać
21.	Możliwość regulacji kontrastu wyświetlacza	TAK opisać
22.	Możliwość regulacji jasności diod przycisków aparatu	TAK opisać
23.	Możliwość korzystania z zewnętrznej drukarki podłączonej za pomocą portu USB do aparatu	TAK opisać
24.	Możliwość podłączenia do komputera, celem archiwizacji danych i wydruku badania	TAK opisać
25.	Integracja z bazą danych OtoAccess, posiadana przez Zamawiającego.	TAK opisać
26.	Waga aparatu max. 2 kg	TAK opisać
27.	Możliwość podłączenia słuchawek typu Insert	TAK opisać
28.	Możliwość podłączenia głośników wolnego pola	TAK opisać
29.	Opis przycisków na panelu frontowym urządzenia w języku polskim	TAK opisać
WYPOSAŻENIE		
30.	Zestaw słuchawek audiometrycznych - 1 kpl.	TAK
31.	Przetwornik kostny - 1 szt.	TAK
32.	Przycisk pacjenta - 1 szt.	TAK
INNE		
33.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu	TAK

	o w/w parametrach do miejsca dostawy oraz jego uruchomienia.	
34.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesiące	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.
35.	Szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK
36.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych min. 8 lat	TAK Podać
37.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	TAK Podać
38.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK Podać
39.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej.	TAK Podać
40.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.	TAK
41.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej (wymagane przy dostawie sprzętu)	TAK

Część nr 4 - Hak automatyczny

L.p.	Nazwa instrumentu	Jednostka miary	Ilość
1.	Statyw jednoelementowy montowany sterylnie do stołu	Szt.	1
2.	Jednoelementowa otwarta rama do mocowania haków, oparta o zawiasy kulowe.	Szt.	1
3.	Jednoelementowe, jednakowe klamry zaciskowe, pasujące do wszystkich haków.	Szt.	5
4.	Hak trzewiowy plastyczny (7,6cm x 16,5cm)	Szt.	1
5.	Hak trzewiowy plastyczny (5cm x 16,5cm)	Szt.	1
6.	Hak wątrobowy typu serce (6,4cm x 17,8cm)	Szt.	1
7.	Hak obrotowy trzewny (5cm x 15,2cm)	Szt.	1
8.	Hak obrotowy płótkowy (10,2 x 15,2)	Szt.	1
9.	Hak wątrobowy typu serce (5cm x 12,7)	Szt.	1
10.	Hak obrotowy Deaver (7cm x 11,4cm)	Szt.	1
11.	Hak trzewiowy obrotowy (3,8cm x 10,2cm)	Szt.	1
12.	Hak Mayo Swivel (5cm x 5cm)	Szt.	1
13.	Hak plastyczny Marshall (7,6cm x 15,2cm)	Szt.	1
14.	Hak Deaver Swivel (3,8cm x 15,2cm)	Szt.	1
15.	Hak trzewiowy obrotowy (5cm x 11,4cm)	Szt.	1
16.	Hak Mayo (8,9cm x 5cm)	Szt.	1
17.	Hak obrotowy Mayo (7cm x 5cm)	Szt.	1
18.	Hak nerkowy (2,5cm x 15,2cm)	Szt.	1
19.	Kuweta do sterylizacji i transportu (31,8cm x 67cm x 9,2cm)	Szt.	1
Inne			
20.	Montaż zestawu poniżej 1 minuty.	Tak	
21.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.	Tak	
22.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	Tak	Parametr oceniany:

			24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.
23	Instrukcje obsługi w języku polskim wersja papierowa i elektroniczna	Tak	
24	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce	podać adres.	
25	Bezpłatne szkolenie oraz szkolenie uzupełniające z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego	Tak	
26	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 10 lat	Tak	
28	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni	Tak	
29	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy	Tak	
30	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej	Tak	
31	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej	Tak	

Część nr 5 - Aparat USG

	Parametr wymagane	Parametry wymagane/ oceniane
1.	Aparat ultrasonograficzny cyfrowy, fabrycznie nowy, nie dopuszcza się aparatów rekondycjonowanych lub powystawowych, rok produkcji 2019.	TAK
2.	Aparat na 4 skrętnych kołach z możliwością blokady min. 2 kół.	TAK Opisać
3.	Wersja oprogramowania aparatu, wprowadzona do sprzedaży nie wcześniej niż w 2018 r.	TAK Opisać
4.	Aparat cyfrowy o nowoczesnej konstrukcji i ergonomii, wygodnej obsłudze, wbudowanym systemem archiwizacji.	TAK Opisać
5.	Maksymalna waga aparatu do 85 kg.	TAK Opisać
6.	Aparat wyposażony we wbudowany podgrzewacz żelu.	Tak - 2pkt Nie - 0pkt
7.	Liczba niezależnych kanałów przetwarzania min. 300 000.	TAK Opisać
8.	Monitor wysokiej rozdzielczości kolorowy, cyfrowy typu OLED lub LCD o przekątnej ekranu min 21".	TAK Opisać
9.	Możliwość obrotu, pochylecia monitora względem pulpitu	TAK Opisać
10.	Konsola/pulpit aparatu z regulacją wysokości góra/dół	Tak - 2pkt Nie - 0pkt
11.	Konsola aparatu wyposażona w ekran dotykowy o przekątnej minimum 10 cali do sterowania funkcjami aparatu. Ekran dotykowy posiadający możliwość konfiguracji przez użytkownika ilości dostępnych funkcji, umiejscowienia na ekranie.	TAK Opisać
12.	Ekran posiadający możliwość zapamiętywania protokołów badań np.	TAK

	wybrane pomiary, wybrane znaczniki ciał, wybrane komentarze badania.	Opisać
13.	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych wyświetlana na ekranie dotykowym wyświetlająca pisany tekst bez potrzeby patrzenia na ekran główny aparatu.	TAK Opisać
14.	Aparat wyposażony w klawiaturę alfanumeryczną wysuwaną spod konsoli systemu.	TAK Opisać
15.	Zakres częstotliwości pracy aparatu min. 2-16MHz	TAK Opisać
16.	Przetwornik A/D min.12 bitów	TAK Opisać
17.	Dynamika systemu min. 260 dB	TAK Opisać
18.	Minimum 4 aktywne jednakowe gniazda do podłączenia głowic obrazowych	TAK Opisać
19.	Maksymalna długość filmu w pamięci CINE >10000 obrazów	TAK Opisać
20.	B-mode	TAK
21.	Częstotliwość odświeżania dla trybu B: min. 1500 obrazów/sek	TAK Opisać
22.	Maksymalna głębokość penetracji aparatu min. 32 cm.	TAK Opisać
23.	Obrazowanie w układzie skrzyżowanych ultradźwięków minimum 9 kątów pracująca w połączeniu z trybem Color doppler, doppler pulsacyjny PWD, trybie obrazowania trapezoidalnego na głowicy liniowej, trybem cyfrowej filtracji szumów, obrazowaniem harmonicznym	TAK Opisać
24.	Cyfrowa filtracja szumów - wygładzanie ziarnistości obrazu B bez utraty rozdzielczości pracująca w połączeniu z trybem Color doppler, obrazowaniem w układzie skrzyżowanych ultradźwiękach, w trybie obrazowania trapezoidalnego na głowicy liniowej, na obrazach na żywo i z archiwum aparatu	TAK Opisać
25.	Podział ekranu na min. 4 obrazy w trybie badania i min. 16 obrazów w trybie przeglądania w archiwum aparatu.	TAK Opisać
26.	Zoom dla obrazów „na żywo” i zatrzymanych, na obrazach z archiwum Min. 8x. bez straty jakości obrazu	TAK Opisać
27.	Obrazowanie harmoniczne na wszystkich oferowanych głowicach.	TAK Opisać
28.	Doppler Kolorowy (CD) z mierzoną prędkością min. 350 cm/s	TAK Opisać
29.	Maksymalna częstotliwość odświeżania dla CD min. 250 Hz	TAK Opisać
30.	Bardzo czułe obrazowanie niskich i wolnych przepływów bez użycia techniki dopplerowskiej z możliwością mapowania kolorem	TAK Opisać
31.	Możliwość wyłączenia bramki kolorowego Dopplera na obrazach z pamięci	TAK Opisać
32.	Możliwość równoczesnego (symultanicznego) wyświetlania obrazu 2D i 2D z kolorem w trybie „LIVE”	TAK Opisać
33.	Możliwość zmiany mapy Dopplera kolorowego na obrazach zatrzymanych i obrazach z pamięci w celu analizy obrazu B-mode	TAK Opisać
34.	Power Doppler (PD)	TAK

		Opisać
35.	Doppler pulsacyjny PWD z mierzoną prędkością min.6 m/s-przy zerowym kącie bramki	TAK Opisać
36.	Maksymalny kąt skrócenia wiązki w COLOR doppler tzw. steer min. 20 stopni	TAK Opisać
37.	Regulacja wielkości bramki PW-dopplera min. 1-16 mm	TAK Opisać
38.	Tryb triplex B+CD/PD+PWD-wszystkie głowice.	TAK Opisać
39.	Tryb m-mode,	TAK
40.	Korekcja kąta w zakresie minimum $\pm 90^\circ$ na żywo, obrazie zatrzymanym, na obrazie zapisanym w archiwum na dysku	TAK Opisać
41.	Możliwość regulacji położenia linii bazowej i korekcji kąta na obrazach w trybie dopplera spektralnego zapisanych na dysku	TAK Opisać
42.	Oprogramowanie do badań: położniczych, ginekologicznych, małych narządów, naczyniowych, mięśniowo-szkieletowych, brzusznych, kardiologicznych, pediatrycznych.	TAK Opisać
43.	Głowica elektroniczna convex , szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Zakres częstotliwości obrazowania min. 2,0 - 5,0 MHz (+/- 1 MHz). Minimum 192 fizyczne elementy. Kąt obrazowania w trybie B minimum 70° . Głębokość obrazowania minimum 32 cm. Obrazowanie w trybie krzyżujących się ultradźwięków (compounding).	TAK Opisać
44.	Głowica elektroniczna Liniowa matrycowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Zakres częstotliwości pracy min. 7.0 - 15,0 MHz. (+/- 1 MHz). Minimum 1000 fizycznych elementów. Szerokość pola skanowania max. 50 mm.	TAK Opisać
45.	Głowica elektroniczna Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Zakres częstotliwości pracy min. 3.0 - 12,0 MHz. (+/- 1 MHz). Minimum 192 fizycznych elementów. Szerokość pola skanowania max. 40 mm.	TAK Opisać
46.	Głowica elektroniczna microconvex . Zakres częstotliwości pracy min. 3.0 - 10.0 MHz. (+/- 1 MHz). Minimum 128 fizycznych elementów. Kąt obrazowania w trybie B minimum 130° .	TAK Opisać
47.	Videoprinter czarno-biały w komplecie z aparatem.	TAK
48.	Możliwość podłączenia bezpośrednio do aparatu drukarki kolorowej laserowej do wydruku raportów i obrazów.	TAK
49.	Zapis obrazów na płytach DVD, PEN DRIVE w formatach: jpeg, avi, DICOM. System automatycznie dogrywający do płyty przeglądarkę umożliwiającą odtworzenie na komputerach PC bez konieczności instalowania specjalizowanego programu.	TAK Opisać
50.	Możliwość zapisu obrazów na pamięci USB PenDrive w formatach avi i jpeg. DICOM, RAW DICOM.	TAK Opisać
51.	Minimum 2 gniazda USB z przodu aparatu.	TAK Opisać
52.	Gniazdo na dodatkowy monitor w standardzie HDMI, S video.	TAK Opisać
53.	Wbudowany dysk twardy HDD przeznaczony na archiwizację danych pacjentów, raportów i obrazów >350 GB	TAK Opisać
54.	Wbudowany napęd DVD-R/RW do archiwizacji badań.	TAK
55.	Możliwość wykonania funkcji przetwarzania obrazów zatrzymanych i pętli obrazowych oraz obrazów i pętli zarchiwizowanych - minimum:	

	<ul style="list-style-type: none"> • B/M-Mode Regulacja wzmacnienie 2D gain - Regulacja wzmacnienia strefowego suwaków TGC - Automatyczna Optymalizacja - Powiększenie obrazu x 8 - Mapy szarości - Koloryzacja - Skala osi czasu dla M-Mode •PW-Mode - Wzmocnienie - Przesunięcie linii bazowej - Korekcja kąta - Inwersja spektrum - Format wyświetlania - Automatyczne kalkulacje - Modyfikacja obliczeń - Czułość obrysu spektrum dopplerowskiego • Color Flow Mode - Przesunięcie Linii bazowej - Zmiana mapy koloru - obrócenie invert - Próg przejścia do analizy koloru 	TAK Opisać
56.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: głowicę convex wolumetryczną do obrazowania: 2D, 3D i 3D w czasie rzeczywistym. Zakres częstotliwości min. 2,0- 5,0 MHz	TAK Opisać
57.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: automatyczny pomiar IMT z wybranego obszaru	TAK Opisać
58.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: obrazowanie elastograficzne w czasie rzeczywistym umożliwiające uwidocznienie różnic sztywności tkanki.	TAK Opisać
59.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: pracę w trybie dwóch żywych obrazów: obraz B + obraz ELASTO	TAK Opisać
60.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: obrazowanie elastograficzne typu shearwave	TAK Opisać
61.	Zasilanie sieciowe elektryczne aparatu : 230 V \pm 10% / 50 Hz	TAK
62.	Aparat wyposażony w moduł lub UPS podtrzymujący napięcie, pozwalający na prace systemu po zaniku napięcia przez ponad 15 minut (możliwość wykonania badania z użyciem dostępnych trybów pracy),	TAK Opisać
63.	Aparat wyposażony w moduł umożliwiający zdalne serwisowanie aparatu przez sieć internetową przy pomocy inżynierów serwisowych. Moduł umożliwiający zdalną diagnostykę aparatu, przeładowanie oprogramowania, możliwość zdalnej korekty parametrów obrazowania.	Tak - 5pkt Nie - 0pkt
64.	Oprogramowanie DICOM do komunikacji w sieci, DICOM STORE, DICOM WORKLIST. Moduł komunikacji WIFI	TAK Opisać
65.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy, zainstalowania oraz jego uruchomienia.	TAK
66.	Gwarancja producenta obejmująca cały system (aparat, głowice, printer itd.) min. 24 miesiące od chwili uruchomienia.	TAK 24 miesiące - 0 pkt 36

		miesiące - 10 pkt;
67.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.	TAK
68.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej, aktualizacje oprogramowania wliczone w koszty oferty.	TAK
69.	Ilość przeglądów okresowych koniecznych do wykonania w czasie i po upływie okresu gwarancyjnego w celu zapewnienia sprawnej pracy aparatu.	TAK Podać
70.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni	TAK
71.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK
72.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej	TAK
73.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat.	TAK
74.	Bezterminowa licencja na dostarczone oprogramowanie.	TAK
75.	Przekazanie użytkownikowi kluczy i haseł po uruchomieniu aparatu (jeżeli dotyczy)	TAK
76.	Szkolenie lekarzy i pozostałego personelu w zakresie obsługi aparatu: trzykrotny przyjazd aplikanta do siedziby Zamawiającego, w terminie uzgodnionym z Zamawiającym; każde szkolenie będzie trwało min. 4 godziny.	TAK

FORMULARZ OFERTY

Nazwa Wykonawcy/Wykonawców w przypadku oferty wspólnej:

Adres*

Tel.*:

Adres poczty elektronicznej*

Regon*

NIP*

Nr fax.*, na który Zamawiający może przesyłać korespondencję:

(* w przypadku oferty wspólnej należy podać dane dotyczące Wykonawcy - Pełnomocnika)

*Radomski Szpital Specjalistyczny
im. dr. Tytusa Chałubińskiego
ul. Lekarska 4
26 - 610 Radom*

W odpowiedzi na ogłoszenie *Radomskiego Szpitala Specjalistycznego im. dr. Tytusa Chałubińskiego* w procedurze przetargowej prowadzonej w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na: **Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG** - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetki, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”, przedkładamy niniejszą ofertę oświadczając, że akceptujemy wszystkie warunki zawarte w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

1. Składamy ofertę na wykonanie przedmiotu zamówienia:

- 1.1. **Dla Części nr 1 - Diatermie chirurgiczne - 2 szt.** - za cenę: zł brutto, (słownie:), w tym stawka VAT %*
Diatermia chirurgiczna I (1 szt.) za cenę: zł brutto
Diatermia chirurgiczna II (1 szt.) za cenę: zł brutto
- 1.2. **Dla Części nr 2 - System testów wysiłkowych z bieżnią** - za cenę: zł brutto, (słownie:), w tym stawka VAT % *
- 1.3. **Dla Część nr 3 - Audiometry - 2 szt.** - za cenę: zł brutto, (słownie:), w tym stawka VAT %*
Audiotympanometr (1 szt.) za cenę: zł brutto
Audiometr (1 szt.) za cenę: zł brutto
- 1.4. **Dla Część nr 4 - Hak automatyczny** - za cenę: zł brutto, (słownie:), w tym stawka VAT % *
- 1.5. **Dla Część nr 5 - Aparat USG** - za cenę: zł brutto, (słownie:), w tym stawka VAT % *

2. Oświadczamy, że powyższa cena zawiera wszelkie koszty, jakie ponosi Zamawiający w przypadku wyboru naszej oferty.
3. Oświadczamy, że akceptujemy zapłatę należności przelewem w terminie **14 dni** od daty wystawienia faktury lub rachunku.
4. Oświadczamy, że akceptujemy termin realizacji zamówienia: **od daty zawarcia umowy do 16.12.2019 r.**
5. Oświadczamy, że zawarty w SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na zawartych w nim warunkach, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
6. Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia zgodnie z treścią i wymogami SIWZ.
7. Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach NR od do informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. /jeżeli dotyczy/.
8. Oświadczamy, że związani jesteśmy niniejszą ofertą przez okres **30 dni** od upływu terminu składania ofert.
9. **Zamówienie zrealizujemy samodzielnie*/ przy udziale podwykonawców***

I.p.	Wykaz części Zamówienia, których wykonanie wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom i firmy podwykonawców
1	
..	
....	

10. Składając ofertę informujemy Zamawiającego, że wybór oferty będzie / nie będzie * prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego. Jednocześnie ze złożonym oświadczeniem, podajemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania....., oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku.....
Uwaga: Brak skreśleń w pkt. 10 oznacza, że wybór oferty wykonawcy składającego ofertę nie będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego
11. Oświadczamy, że oferujemy następujący **okres gwarancji** (nie mniej niż 24 miesiące) na dostarczony sprzęt (zgodnie z oferowaną częścią):
Część nr 1-*
Część nr 2-*
Część nr 3-*
Część nr 4-*
Część nr 5-*
12. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1). wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.*
(Uwaga: 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 wykonawca skreśla pkt. 12 formularza oferty).
13. Oświadczam, że zapoznałam/em się z klauzulą informacyjną w zakresie RODO zamieszczoną jako załącznik nr 11 do SIWZ.
14. Wykonawca jest małym / średnim/ dużym przedsiębiorcą*
15. Świadomy odpowiedzialności karnej oświadczamy, że załączone do oferty dokumenty opisują stan faktyczny i prawny aktualny na dzień złożenia oferty (art. 297 k.k.).

16. Wadium zostało wniesione w formie _____. Zwrotu wadium należy dokonać na konto _____ (jeżeli dotyczy).

17. Oferta niniejsza zawiera kolejno ponumerowanych stron

18. Osobami uprawnionymi do kontaktów z Zamawiającym są:

1. tel. e-mail
2. tel. e-mail

Wraz z ofertą składamy następujące dokumenty i oświadczenia:

- 1)
- 2)
- 3)

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

** niepotrzebne skreślić*

Wykonawca:

.....
.....

Oświadczenie Wykonawcy

składane na podstawie art. 25a ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r.

Prawo zamówień publicznych (dalej jako: ustawa Pzp),

DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **P-58/2019** (*nazwa postępowania*), na: **Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG** - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetką, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”, prowadzonego przez Radomski Szpital Specjalistyczny im. dr. Tytusa Chałubińskiego oświadczam, co następuje:

OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE WYKONAWCY:

1. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust 1 pkt 12-23 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp .

..... (*miejsowość*), dnia r.

.....
(*podpis*)

Oświadczam, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. ustawy Pzp (*podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 pkt. 1 ustawy Pzp*). Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

.....
.....
.....

..... (*miejsowość*), dnia r.

.....
(*podpis*)

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

Oświadczam, że następujący/e podmiot/y, będący/e podwykonawcą/ami: (*podać pełną nazwę/firmę, adres, a także w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG*), nie podlega/ą wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia.

..... (*miejsowość*), dnia r.

.....

(podpis)

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

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

..... *(miejsowość)*, dnia r.

.....
(podpis)

*(Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)***SPECYFIKACJA TECHNICZNA**

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Część nr 1 - Diatermie chirurgiczne - 2 szt.**I. Diatermia chirurgiczna z wyposażeniem typ 1 - 1 szt.**

Lp.	Parametry Wymagane	WARTOŚĆ WYMAGANA/oceniana	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Producent	Podać	
2.	Model/Typ	Podać	
3.	Kraj pochodzenia	Podać	
4.	Rok produkcji 2019	Podać	
5.	Diatermia chirurgiczna mono i bipolarna przystosowana do wykonywania zabiegów chirurgicznych.	Tak, opisać	
6.	Podstawowa częstotliwość pracy 600 kHz	Tak, opisać	
7.	Moc maksymalna cięcia monopolarnego 120W	Tak, opisać	
8.	Moc maksymalna koagulacji monopolarnej każdego wymaganego rodzaju 100W	Tak, opisać	
9.	Minimum trzy rodzaje koagulacji: łagodna, intensywna, bipolarna.	Tak, opisać	
10.	Sterowanie mikroprocesorem, który informuje o ewentualnych problemach lub o przekroczeniu zalecanej mocy pracy podczas cięcia lub koagulacji	Tak, opisać	
11.	Zapamiętywanie ostatnio stosowanych ustawień.	Tak, opisać	
12.	Możliwość regulowania głośności sygnalizacji pracy diatermii chirurgicznej.	Tak, opisać	

13.	Aktywacja urządzenia może być dokonana za pomocą przycisków na uchwycie lub pedałem nożnym,	Tak, opisać	
14.	Sterowanie urządzeniem może odbywać się z panelu przedniego urządzenia lub za pomocą przycisków na uchwycie roboczym.	Tak, opisać	
15.	Możliwe jest użycie zarówno pojedynczej elektrody biernej, jak i elektrod dzielonych, przeznaczonych do kontroli jakości kontaktu ze skórą pacjenta w czasie interwencji chirurgicznej.	Tak, opisać	
16.	Zasilanie sieciowe aparatu 230V 50 Hz \pm 10%	Tak	
17.	Wyłącznik nożny do sterowania diatermią.	Tak, opisać	
18.	Wyposażenie wielorazowego użytku, przeznaczone do sterylizacji w autoklawie (do 134°C, 2.1 bara).	Tak, opisać	
19.	Uchwyt elektrod monopolarnych, z przyciskami i kablem szt.1	Tak	
20.	Zestaw 10 elektrod o długości 5 cm	Tak	
21.	Elektroda neutralna metalowa szt.1	Tak	
22.	Kabel do elektrody neutralnej szt.1	Tak	
23.	Penseta bipolarna prosta dł. 20 cm, TIP 1 mm - szt.1 Penseta bipolarna kątowna dł. 20 cm, TIP 1 mm - szt.1	Tak, opisać	
24.	Kabel pincety bipolarnej dł. min. 3 m - 1szt. Adapter szt.1	Tak, opisać	
25.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.	
26.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce	Tak, opisać	
27.	Bezpłatne szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	Tak, opisać	
28.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat	Tak, opisać	

29.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	Tak, opisać	
30.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	Tak, opisać	
31.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej	Tak	
32.	Inne wymagania: - instrukcja obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej	Tak	

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

II. Diatermia chirurgiczna z wyposażeniem typ 2 - 1 szt.

Lp.	Parametry Wymagane	WARTOŚĆ WYMAGANA/oceniana	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Producent	Podać	
2.	Model/Typ	Podać	
3.	Kraj pochodzenia	Podać	
4.	Rok produkcji 2019	Podać	
5.	Urządzenie elektrochirurgiczne do cięcia i koagulacji dźwięk.	Tak, opisać	
6.	Częstotliwość nominalna pracy 3,68 MHz	Tak, opisać	
7.	Moc maksymalna cięcia 55W ($\pm 10\%$)	Tak, opisać	
8.	Moc maksymalna koagulacji 33W ($\pm 10\%$)	Tak, opisać	
9.	Oporność wyjścia 600 Ohm	Tak, opisać	
10.	Częstotliwość modulacyjna koagulacji 120Hz	Tak, opisać	
11.	Kształt modulacji fali używanej do koagulacji: fala kwadratowa	Tak, opisać	
12.	Aktywacja urządzenia pedałem nożnym,	Tak, opisać	
13.	Maksymalny pobór mocy: 135 W	Tak, opisać	
14.	Zasilanie sieciowe aparatu 230V 50 Hz $\pm 10\%$	Tak	

15.	Wyłącznik nożny do sterowania urządzeniem	Tak, opisać	
16.	Wyposażenie wielorazowego użytku, przeznaczone do sterylizacji w autoklawie (do 134°C, 2.1 bara).	Tak, opisać	
17.	Uchwyt do mocowania elektrod z przewodem szt.1	Tak	
18.	Kulka do koagulacji szt.1	Tak	
19.	Nóż prosty 45° szt.1	Tak	
20.	Pętla wydłużona 45° szt.1	Tak	
21.	Elektroda dyspersyjna z przewodem szt.1	Tak	
22.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.	
23.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce	Tak, opisać	
24.	Bezpłatne szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	Tak, opisać	
25.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat	Tak, opisać	
26.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	Tak, opisać	
27.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	Tak, opisać	
28.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej	Tak	
29.	Inne wymagania: - instrukcja obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej	Tak	

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

*(Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)***SPECYFIKACJA TECHNICZNA**

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Część nr 2 - System testów wysiłkowych z bieżnią

Nazwa i typ:.....

Producent:.....

Kraj produkcji:.....

Rok produkcji:.....

Lp.	Parametry Wymagane	WARTOŚĆ WYMAGANA/oceniana	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji 2019	TAK	
2.	System zainstalowany na dedykowanym, fabrycznie przystosowanym wózku diagnostycznym z bezpiecznym zasilaniem i z separacją elektryczną pacjenta	TAK	
3.	Pomiary odcinka ST: amplituda ST, nachylenie ST, nachylenie ST z uwzględnieniem częstości rytmu serca	TAK	
4.	Detekcja i dokumentacja arytmii	TAK	
5.	Automatyczne i manualne wyznaczenie punktu J+x	TAK	
6.	Manualna edycja punktów E, J oraz punktu post-J podczas trwania badania, w czasie rzeczywistym	TAK	

7.	Możliwość powiększenia i zapisania dowolnego fragmentu pełnego zapisu EKG	TAK	
8.	Wybór protokołów m.in. Bruce, zmodyfikowany Bruce, Naughton, Ellestad	TAK	
9.	Edycja istniejących protokołów; możliwość stworzenia własnego protokołu badania	TAK	
10.	Stałe monitorowanie 12 oraz 15 kanałów EKG	TAK	
11.	Próbkowanie sygnału EKG min. 16 000Hz na kanał	TAK	
12.	Filtry dolnoprzepustowe 20/40/100/150Hz	TAK	
13.	Filtracja FRF lub Cubic Spine	TAK	
14.	Możliwość rozbudowy o ergospiometrię	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
15.	Prezentacja uśrednionych zespołów EKG	TAK	
16.	Prezentacja nałożonych na siebie uśrednionych zapisów z poszczególnych odprowadzeń	TAK	
17.	Podsumowanie tabelaryczne badania	TAK	
18.	Możliwość ręcznej korekcji ustawień interpolacji MET	TAK	
19.	Obliczanie MET	TAK	
20.	Okno trendów m.in. częstości rytmu serca, poziom i nachylenie odcinka ST w funkcji czasu, poziom odcinka ST w funkcji częstości rytmu serca, VE/min	TAK	
21.	Możliwość wprowadzania leków zażywanych przez pacjenta	TAK	
22.	Akwizycja EKG 12 oraz 15 kanałowa	TAK	
23.	Analiza całego badania EKG	TAK	

24.	Wyświetlanie uśrednionych pobudzeni z maksymalnie 5 wybranymi spoczynkowymi EKG w celu porównania lub wydruku	TAK	
25.	Kodowanie barwne zapisu arytmii	TAK	
26.	System wyposażony w wydzieloną, zintegrowaną, wydzieloną klawiaturę funkcyjną do sterowania przebiegiem badania oraz sterowania pracą bieżni (szybkość, nachylenie, wstrzymanie fazy, przejście do kolejnej fazy, wydruki na zadanie itp.)	TAK	
27.	Wydruki raportów podczas badania, m.in. wydruk 10 s EKG z pamięci urządzenia; 10-sekundowy odcinek EKG w trybie 5s z pamięci i 5s w czasie rzeczywistym	TAK	
28.	Wydruki raportów po zakończonym teście oraz na zakończenie każdego etapu (z możliwością wyłączenia automatycznych wydruków)	TAK	
29.	Wydruk na standardowym papierze A4 w drukarce laserowej i na papierze termicznym w formacie A4	TAK	
30.	Wydruk na drukarce termicznej z prędkością co najmniej 5/12,5/25/50 mm/s $\pm 2\%$ (drukarka wbudowana w wózek diagnostyczny)	TAK	
31.	Możliwość wyboru odprowadzeń do wydruku, min. 3/6/12	TAK	
32.	Wbudowana lokalna baza danych pacjentów i badań	TAK	
33.	Cyfrowy moduł akwizycji sygnału EKG, odporny na impuls defibrylatora	TAK	
34.	Moduł akwizycji sygnału wyposażony w przyciski służące do uruchamiania i zatrzymywania: zapisu EKG, zapisu w trybie arytmii, wydruku. Przyciski z możliwością zmian przypisanych funkcji przez Użytkownika.	TAK	
35.	Sygnał analogowy zamieniany na cyfrowy w module akwizycji	TAK	

36.	Próbkowanie sygnału minimum 16 000 próbek/s/kanał	TAK	
37.	Cyfrowe filtry: zakłóceń mięśniowych (20, 40, 100, 150 Hz) - nie wpływające na morfologię w obrębie odcinka ST, filtry zakłóceń sieciowych	TAK	
38.	Korekta falowania linii izoelektrycznej metodą funkcji sklejaných III stopnia (Cubic spline) oraz filtr skończonej minimalizacji odchyłek (FRF)	TAK	
39.	Filtr zakłóceń sieciowych (50 lub 60 Hz)	TAK	
40.	Automatyczna kompensacja linii odniesienia	TAK	
41.	CMRR >140dB	TAK	
42.	Oprogramowanie posiadające możliwość podłączenia i współpracy z zaoferowaną bieżnią	TAK	
43.	Urządzenie do automatycznego pomiaru ciśnienia krwi w komplecie z systemem.	TAK	
44.	Możliwość manualnej obsługi bieżni przeprowadzania testów, wprowadzania zmian podczas testów, przeglądania raportów podczas testów, tworzenia i rejestracji raportów	TAK	
45.	Sygnalizacja braku kontaktu elektrod z pacjentem lub złej jakości sygnału za pomocą wizualnych, kolorowych sygnałów na ekranie	TAK	
46.	Wyliczania ryzyka udaru mózgu oraz choroby wieńcowej wedle AHA	TAK	
47.	Możliwość rozbudowy systemu o analizę zmienności załamka T	TAK - 10 pkt NIE- 0 pkt	
48.	Możliwość rozbudowy o podciśnieniowy system mocowania elektrod	TAK	
49.	Wyliczanie prawdopodobieństwa udaru i choroby wieńcowej wedle kryteriów AHA	TAK	

50.	Nazwa protokołu i fazy, czas trwania badania i fazy, prędkość i nachylenie bieżni wyświetlane na ekranie podczas całej próby wysiłkowej	TAK	
51.	Prędkość przesuwu przy podglądzie EKG na ekranie monitora minimum 25, 50 mm/s	TAK	
52.	Podświetlenie pulpitu sterującego (do badań aparatem echokardiograficznym)	TAK - 10 pkt NIE - 0 pkt	
53.	Oprogramowanie i instrukcja obsługi w języku polskim	TAK	
54.	Bieżnia sterowana za pomocą komputera	TAK	
55.	Zakres prędkości ruchowego pasa minimum 0,0-20 km/h.	TAK - Do 20km/h - 0 pkt TAK - 21 i więcej - 10 pkt	
56.	Bez skokowa regulacja prędkości pasa	TAK	
57.	Zakres kąta nachylenia bieżni 0-25%.	TAK	
58.	Bez skokowa regulacja kąta nachylenia bieżni	TAK	
59.	Taśma antypoślizgowa i antystatyczna.	TAK	
60.	Nośność bieżni ≥ 200 kg	TAK	
61.	Długość użytkowa ruchowego pasa ≥ 150 cm	TAK	
62.	Szerokość ruchomego pasa ≥ 45 cm	TAK	
63.	Przycisk awaryjnego zatrzymania oraz dodatkowy zabezpieczenie postaci linki awaryjnej	TAK	
64.	Zasilanie jednofazowe 230V, 50Hz.	TAK	
65.	Bieżnia wyposażona w poręcze z przodu i po bokach pasa	TAK	

66.	Wyposażona w kółka jezdne ułatwiające przemieszczanie bieżni	TAK	
67.	Cicha praca umożliwiająca dokonanie pomiarów ciśnienia krwi nawet przy wysokich obciążeniach	TAK	
68.	Samoczynna kalibracja prędkości i kąta nachylenia	TAK	
69.	Interfejsy komunikacyjne RS232 oraz USB	TAK	
Dodatkowe wyposażenie			
70.	Leżanka/łóżko do badania spoczynkowego przed wysiłkiem szt.1	TAK	
71.	Krzesło/taboret obrotowy wysoki dla operatora wykonującego badanie. szt.1	TAK	
72.	Holter ciśnieniowy szt.1	TAK	
73.	Szeroki pas gumowy podtrzymujący elektrody podczas badania wysiłkowego szt.1	TAK	
74.	Drukarka laserowa monochromatyczna szt.1	TAK	
Inne			
75.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy, zainstalowania oraz jego uruchomienia.	TAK	
76.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy	24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.	
77.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce - podać adres	Opisać	
78.	Bezpłatne szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
79.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat	TAK Opisać	

80.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe bezpłatne, nie rzadziej niż 1 raz w roku, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej (jeżeli dotyczy)	TAK Opisać	
81.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	TAK	
82.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK	
83.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej (wymagane przy dostawie sprzętu)	TAK	

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Część nr 3 - Audiometry - 2 szt.

I. Audiotympanometr - 1 szt.

Nazwa i typ:.....
 Producent:.....
 Kraj produkcji:.....
 Rok produkcji:.....

Lp.	Parametry wymagane	Parametry wymagane / oceniane	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, rok produkcji 2019	TAK opisać	
2.	Audiometr z funkcją tympanometrii	TAK opisać	
TYMPANOMETRIA			
3.	Podatność: Zakres: 0.1 do 6.0 ml	TAK opisać	
4.	Częstotliwość sondy 226Hz	TAK opisać	

5.	Możliwość rozbudowy aparatu o sondę 1000Hz	TAK opisać	
6.	Tympanometria w zakresie ciśnienia od + 300 daPa do - 600 daPa	TAK opisać	
7.	Sonda wyposażona w diodę sygnalizującą szczelność i prawidłowe dopasowanie.	TAK opisać	
8.	Funkcja „Dziecko” - ułatwiająca przeprowadzanie badań u dzieci	TAK opisać	
9.	Możliwość programowania ciśnienia początkowego i końcowego badania.	TAK opisać	
10.	Możliwość regulacji prędkości pompowania powietrza	TAK opisać	
11.	Test trąbki nieperforowanej	TAK opisać	
ODRUCHY STRZEMIĄCZKOWE			
12.	Badanie Ipsi, dla częstotliwości: 500, 1000, 2000, 3000 i 4000 Hz. Ipsi hp, ipsi lp, ipsi wb	TAK opisać	
13.	Kontralateralne dla częstotliwości: 250, 500, 1000, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz, kontra WB, kontra LP, kontra HP	TAK opisać	
14.	Możliwość ustawienia poziomego start i poziomego stop dla natężenia bodźca w badaniu odruchu	TAK opisać	
15.	Maksymalna wartość sygnału Dla badania ipsi lateralnego - 120 dB Dla badania kontralateralnego - 120 dB	TAK opisać	
16.	Test zanikania odruchów- Decay	TAK opisać	
17.	Wyniki testu Decay w formie graficznej i procentowo	TAK opisać	
AUDIOMETRIA			
18.	Audiometria powietrzna	TAK	
19.	Częstotliwość sygnału: 125, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać	

20.	Możliwość zmiany częstotliwości modulacji od 0 do 25Hz	TAK opisać	
21.	Możliwość prezentacji lewego i prawego audiogramu na jednym wykresie	TAK opisać	
22.	Możliwość regulacji poziomu modulacji od 0 do 25%	TAK opisać	
23.	Możliwość regulacji zmiany natężenia przy zmianie częstotliwości od 5 do 40db ze skokiem co 5dB	TAK opisać	
24.	Audiometria kostna	TAK	
25.	Częstotliwość sygnału: 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać	
26.	Audiometria słowna	TAK	
27.	Automatyczny licznik dla audiometrii słownej [%]	TAK opisać	
28.	Możliwość rejestrowania min 4 krzywy słownych	TAK opisać	
29.	Maskowania szumem wąskopasmowym (NB) lub białym szumem (WN)	TAK opisać	
30.	Maskowanie max 100 dB	TAK opisać	
31.	Funkcja maskowania synchronicznego	TAK opisać	
32.	Testy dla audiometrii słownej w wewnętrznej pamięci urządzenia	TAK opisać	
PRÓBY/TESTY			
33.	Test ABLB	TAK opisać	
34.	Test Stengera	TAK opisać	
35.	Test SISI	TAK opisać	
36.	Automatyczny test wartości progowej - Hughson Westlake	TAK	

		opisać	
37.	Weber	TAK opisać	
38.	Szybka mowa w szumie (QuickSIN), możliwość rozbudowy możliwości diagnostycznych	TAK opisać	
APARAT			
39.	Wbudowany wyświetlacz graficzny LCD min. 10 cali	TAK opisać	
40.	Możliwość regulacji kontrastu wyświetlacza	TAK opisać	
41.	Możliwość regulacji jasności diod przycisków aparatu	TAK opisać	
42.	Możliwość korzystania z zewnętrznej drukarki podłączonej za pomocą portu USB do aparatu	TAK opisać	
43.	Możliwość podłączenia do komputera, celem archiwizacji danych i wydruku badania	TAK opisać	
44.	Integracja z bazą danych OtoAccess, posiadana przez Zamawiającego.	TAK opisać	
45.	Audiometr i Tympanometr w jednym urządzeniu	TAK opisać	
46.	Waga aparatu max. 4 kg	TAK opisać	
47.	Zasilanie sieciowe elektryczne aparatu : 230 V \pm 10% / 50 Hz	TAK opisać	
WYPOSAŻENIE			
48.	Zestaw słuchawek audiometrycznych - 1 kpl.	TAK	
49.	Słuchawka kontralateralna - 1 szt.	TAK	
50.	Przetwornik kostny - 1 szt.	TAK	
51.	Przycisk pacjenta - 1 szt.	TAK	
52.	Sonda tympanometryczna - 1 szt.	TAK	

53.	Zestaw końcówek dousznych jednorazowych - 1 kpl.	TAK	
54.	Drukarka laserowa zewnętrzna do współpracy z aparatem w celu wykonywania wydruku badań.	TAK	
INNE			
55.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy oraz jego uruchomienia.	TAK	
56.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesiące	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.	
57.	Szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
58.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych min. 8 lat	TAK Podać	
59.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	TAK Podać	
60.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK Podać	
61.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej.	TAK Podać	
62.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej (wymagane przy dostawie sprzętu)	TAK	

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

II. Audiometr - 1 szt.

Nazwa i typ:.....

Producent:.....

Kraj produkcji:.....

Rok produkcji:.....

Lp.	Parametry wymagane	Parametry wymagane /oceniane	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Sprzęt fabrycznie nowy, nie powystawowy, rok produkcji 2019	TAK opisać	
2.	Urządzenie diagnostyczne do badań słuchu.	TAK opisać	
AUDIOMETRIA			
3.	Audiometria powietrzna	TAK	
4.	Częstotliwość sygnału: 125, 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać	
5.	Możliwość zmiany częstotliwości modulacji od 0 do 25Hz	TAK opisać	
6.	Możliwość prezentacji lewego i prawego audiogramu na jednym wykresie	TAK opisać	
7.	Możliwość regulacji poziomu modulacji od 0 do 25%	TAK opisać	
8.	Możliwość regulacji zmiany natężenia przy zmianie częstotliwości od 5 do 40db ze skokiem co 5dB	TAK opisać	
9.	Audiometria kostna	TAK	
10.	Częstotliwość sygnału: 250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 3000, 4000, 6000 i 8000 Hz.	TAK opisać	
11.	Audiometria słowna	TAK	

12.	Automatyczny licznik dla audiometrii słownej [%]	TAK opisać	
13.	Możliwość rejestrowania min 4 krzywy słownych	TAK opisać	
14.	Maskowania szumem wąskopasmowym (NB) lub białym szumem (WN)	TAK opisać	
15.	Maskowanie max 100 dB	TAK opisać	
16.	Funkcja maskowania synchronicznego	TAK opisać	
17.	Testy dla audiometrii słownej w wewnętrznej pamięci urządzenia	TAK opisać	
PRÓBY/TESTY			
18.	Test ABLB	TAK opisać	
19.	Test SISI	TAK opisać	
APARAT			
20.	Wbudowany wyświetlacz graficzny LCD min. 5 cali	TAK opisać	
21.	Możliwość regulacji kontrastu wyświetlacza	TAK opisać	
22.	Możliwość regulacji jasności diod przycisków aparatu	TAK opisać	
23.	Możliwość korzystania z zewnętrznej drukarki podłączonej za pomocą portu USB do aparatu	TAK opisać	
24.	Możliwość podłączenia do komputera, celem archiwizacji danych i wydruku badania	TAK opisać	
25.	Integracja z bazą danych OtoAccess, posiadana przez Zamawiającego.	TAK opisać	
26.	Waga aparatu max. 2 kg	TAK opisać	
27.	Możliwość podłączenia słuchawek typu Insert	TAK	

		opisać	
28.	Możliwość podłączenia głośników wolnego pola	TAK opisać	
29.	Opis przycisków na panelu frontowym urządzenia w języku polskim	TAK opisać	
WYPOSAŻENIE			
30.	Zestaw słuchawek audiometrycznych - 1 kpl.	TAK	
31.	Przetwornik kostny - 1 szt.	TAK	
32.	Przycisk pacjenta - 1 szt.	TAK	
INNE			
33.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy oraz jego uruchomienia.	TAK	
34.	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesiące	TAK 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt.	
35.	Szkolenie z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.	TAK	
36.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych min. 8 lat	TAK Podać	
37.	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni.	TAK Podać	
38.	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy.	TAK Podać	
39.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej.	TAK Podać	
40.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej (wymagane przy dostawie sprzętu)	TAK	

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetką, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Część nr 4 - Hak automatyczny

Nazwa i typ:.....

Producent:.....

Kraj produkcji:.....

Rok produkcji:.....

L.p.	Parametry wymagane	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Statyw jednoelementowy montowany sterylnie do stołu - Szt. 1	
2.	Jednoelementowa otwarta rama do mocowania haków, oparta o zawiasy kulowe. - Szt. 1	
3.	Jednoelementowe, jednakowe klamry zaciskowe, pasujące do wszystkich haków. - Szt. 5	
4.	Hak trzewiowy plastyczny (7,6cm x 16,5cm) - Szt. 1	
5.	Hak trzewiowy plastyczny (5cm x 16,5cm) - Szt. 1	
6.	Hak wątrobowy typu serce (6,4cm x 17,8cm) - Szt. 1	
7.	Hak obrotowy trzewny (5cm x 15,2cm) - Szt. 1	
8.	Hak obrotowy płotkowy (10,2 x 15,2) - Szt. 1	
9.	Hak wątrobowy typu serce (5cm x 12,7) - Szt. 1	
10.	Hak obrotowy Deaver (7cm x 11,4cm) - Szt. 1	
11.	Hak trzewiowy obrotowy (3,8cm x 10,2cm) - Szt. 1	
12.	Hak Mayo Swivel (5cm x 5cm) - Szt. 1	

13.	Hak plastyczny Marshall (7,6cm x 15,2cm)- Szt. 1		
14.	Hak Deaver Swivel (3,8cm x 15,2cm) - Szt. 1		
15.	Hak trzewiowy obrotowy (5cm x 11,4cm) - Szt. 1		
16.	Hak Mayo (8,9cm x 5cm) - Szt. 1		
17.	Hak obrotowy Mayo (7cm x 5cm) - Szt. 1		
18.	Hak nerkowy (2,5cm x 15,2cm)- Szt. 1		
19.	Kuweta do sterylizacji i transportu (31,8cm x 67cm x 9,2cm)- Szt. 1		
Inne			
20.	Montaż zestawu poniżej 1 minuty.		
21.	Zamawiający wymaga, aby sprzęt oferowany przez wykonawcę był wyrobem medycznym.		
22	Okres gwarancji na dostarczony sprzęt - min. 24 miesięcy TAK Parametr oceniany: 24 m-ce - 0 pkt. 36-m-cy - 10 pkt		
23	Instrukcje obsługi w języku polskim wersja papierowa i elektroniczna	Tak	
24	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny w Polsce	podać adres.	
25	Bezpłatne szkolenie oraz szkolenie uzupełniające z zakresu funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego	Tak	
26	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 10 lat	Tak	
27	Reakcja serwisu na uszkodzenie nie dłużej niż 72 godziny	Tak	
28	Czas naprawy nie dłuższy niż 7 dni	Tak	
29	Na czas naprawy powyżej 7 dni aparat zastępczy	Tak	
30	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej	Tak	
31	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji	Tak	

	papierowej i elektronicznej		
--	-----------------------------	--	--

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

(Pieczęć Wykonawcy/Wykonawców)

SPECYFIKACJA TECHNICZNA

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Część nr 5 - Aparat USG

Nazwa i typ:.....
 Producent:.....
 Kraj produkcji:.....
 Rok produkcji:.....

	Parametr wymagane	Parametry wymagane/ oceniane	Parametry oferowane przez Wykonawcę w ramach parametrów wymaganych (minimalne) i ocenianych (punktowane); opisać dokładnie
1.	Aparat ultrasonograficzny cyfrowy, fabrycznie nowy, nie dopuszcza się aparatów rekondycjonowanych lub powystawowych, rok produkcji 2019.	TAK	
2.	Aparat na 4 skrętnych kołach z możliwością blokady min. 2 kół.	TAK Opisać	
3.	Wersja oprogramowania aparatu, wprowadzona do sprzedaży nie wcześniej niż w 2018 r.	TAK Opisać	
4.	Aparat cyfrowy o nowoczesnej konstrukcji i ergonomii, wygodnej obsłudze, wbudowanym systemem archiwizacji.	TAK Opisać	
5.	Maksymalna waga aparatu do 85 kg.	TAK Opisać	
6.	Aparat wyposażony we wbudowany podgrzewacz żelu.	Tak - 2pkt Nie - 0pkt	

7.	Liczba niezależnych kanałów przetwarzania min. 300 000.	TAK Opisać	
8.	Monitor wysokiej rozdzielczości kolorowy, cyfrowy typu OLED lub LCD o przekątnej ekranu min 21".	TAK Opisać	
9.	Możliwość obrotu, pochylecia monitora względem pulpitu	TAK Opisać	
10.	Konsola/pulpit aparatu z regulacją wysokości góra/dół	Tak - 2pkt Nie - 0pkt	
11.	Konsola aparatu wyposażona w ekran dotykowy o przekątnej minimum 10 cali do sterowania funkcjami aparatu. Ekran dotykowy posiadający możliwość konfiguracji przez użytkownika ilości dostępnych funkcji, umiejscowienia na ekranie.	TAK Opisać	
12.	Ekran posiadający możliwość zapamiętywania protokołów badań np. wybrane pomiary, wybrane znaczniki ciał, wybrane komentarze badania.	TAK Opisać	
13.	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych wyświetlana na ekranie dotykowym wyświetlająca pisany tekst bez potrzeby patrzenia na ekran główny aparatu.	TAK Opisać	
14.	Aparat wyposażony w klawiaturę alfanumeryczną wysuwaną spod konsoli systemu.	TAK Opisać	
15.	Zakres częstotliwości pracy aparatu min. 2-16MHz	TAK Opisać	
16.	Przetwornik A/D min.12 bitów	TAK Opisać	
17.	Dynamika systemu min. 260 dB	TAK Opisać	
18.	Minimum 4 aktywne jednakowe gniazda do podłączenia głowic obrazowych	TAK Opisać	
19.	Maksymalna długość filmu w pamięci CINE >10000 obrazów	TAK Opisać	
20.	B-mode	TAK	
21.	Częstotliwość odświeżania dla trybu B: min. 1500 obrazów/sek	TAK	

		Opisać	
22.	Maksymalna głębokość penetracji aparatu min. 32 cm.	TAK Opisać	
23.	Obrazowanie w układzie skrzyżowanych ultradźwięków minimum 9 kątów pracująca w połączeniu z trybem Color doppler, doppler pulsacyjny PWD, trybie obrazowania trapezoidalnego na głowicy liniowej, trybem cyfrowej filtracji szumów, obrazowaniem harmonicznym	TAK Opisać	
24.	Cyfrowa filtracja szumów - wygładzanie ziarnistości obrazu B bez utraty rozdzielczości pracująca w połączeniu z trybem Color doppler, obrazowaniem w układzie skrzyżowanych ultradźwiękach, w trybie obrazowania trapezoidalnego na głowicy liniowej, na obrazach na żywo i z archiwum aparatu	TAK Opisać	
25.	Podział ekranu na min. 4 obrazy w trybie badania i min. 16 obrazów w trybie przeglądania w archiwum aparatu.	TAK Opisać	
26.	Zoom dla obrazów „na żywo” i zatrzymanych, na obrazach z archiwum Min. 8x. bez straty jakości obrazu	TAK Opisać	
27.	Obrazowanie harmoniczne na wszystkich oferowanych głowicach.	TAK Opisać	
28.	Doppler Kolorowy (CD) z mierzoną prędkością min. 350 cm/s	TAK Opisać	
29.	Maksymalna częstotliwość odświeżania dla CD min. 250 Hz	TAK Opisać	
30.	Bardzo czułe obrazowanie niskich i wolnych przepływów bez użycia techniki dopplerowskiej z możliwością mapowania kolorem	TAK Opisać	
31.	Możliwość wyłączenia bramki kolorowego Dopplera na obrazach z pamięci	TAK Opisać	
32.	Możliwość równoczesnego (symultanicznego) wyświetlania obrazu 2D i 2D z kolorem w trybie „LIVE”	TAK Opisać	
33.	Możliwość zmiany mapy Dopplera kolorowego na obrazach zatrzymanych i obrazach z pamięci w celu analizy obrazu B-mode	TAK Opisać	

34.	Power Doppler (PD)	TAK Opisać	
35.	Doppler pulsacyjny PWD z mierzoną prędkością min.6 m/s-przy zerowym kącie bramki	TAK Opisać	
36.	Maksymalny kąt skręcenia wiązki w COLOR doppler tzw. steer min. 20 stopni	TAK Opisać	
37.	Regulacja wielkości bramki PW-dopplera min. 1-16 mm	TAK Opisać	
38.	Tryb triplex B+CD/PD+PWD-wszystkie głowice.	TAK Opisać	
39.	Tryb m-mode,	TAK	
40.	Korekcja kąta w zakresie minimum $\pm 90^\circ$ na żywo, obrazie zatrzymanym, na obrazie zapisanym w archiwum na dysku	TAK Opisać	
41.	Możliwość regulacji położenia linii bazowej i korekcji kąta na obrazach w trybie dopplera spektralnego zapisanych na dysku	TAK Opisać	
42.	Oprogramowanie do badań: położniczych, ginekologicznych, małych narządów, naczyniowych, mięśniowo-szkieletowych, brzusznych, kardiologicznych, pediatrycznych.	TAK Opisać	
43.	Głowica elektroniczna convex , szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Zakres częstotliwości obrazowania min. 2,0 - 5,0 MHz (+/- 1 MHz). Minimum 192 fizyczne elementy. Kąt obrazowania w trybie B minimum 70°. Głębokość obrazowania minimum 32 cm. Obrazowanie w trybie krzyżujących się ultradźwięków (compounding).	TAK Opisać	
44.	Głowica elektroniczna Liniowa matrycowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Zakres częstotliwości pracy min. 7.0 - 15,0 MHz. (+/- 1 MHz). Minimum 1000 fizycznych elementów. Szerokość pola skanowania max. 50 mm.	TAK Opisać	
45.	Głowica elektroniczna Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy. Zakres częstotliwości pracy min. 3.0 - 12,0 MHz. (+/- 1 MHz). Minimum 192 fizycznych elementów. Szerokość pola skanowania max. 40 mm.	TAK Opisać	

46.	Głowica elektroniczna microconvex. Zakres częstotliwości pracy min. 3.0 - 10.0 MHz. (+/- 1 MHz). Minimum 128 fizycznych elementów. Kąt obrazowania w trybie B minimum 130°.	TAK Opisać	
47.	Videoprinter czarno-biały w komplecie z aparatem.	TAK	
48.	Możliwość podłączenia bezpośrednio do aparatu drukarki kolorowej laserowej do wydruku raportów i obrazów.	TAK	
49.	Zapis obrazów na płytach DVD, PEN DRIVE w formatach: jpeg, avi, DICOM. System automatycznie dogrywający do płyty przeglądarkę umożliwiającą odtworzenie na komputerach PC bez konieczności instalowania specjalizowanego programu.	TAK Opisać	
50.	Możliwość zapisu obrazów na pamięci USB PenDrive w formatach avi i jpeg. DICOM, RAW DICOM.	TAK Opisać	
51.	Minimum 2 gniazda USB z przodu aparatu.	TAK Opisać	
52.	Gniazdo na dodatkowy monitor w standardzie HDMI, S video.	TAK Opisać	
53.	Wbudowany dysk twardy HDD przeznaczony na archiwizację danych pacjentów, raportów i obrazów >350 GB	TAK Opisać	
54.	Wbudowany napęd DVD-R/RW do archiwizacji badań.	TAK	
55.	Możliwość wykonania funkcji przetwarzania obrazów zatrzymanych i pętli obrazowych oraz obrazów i pętli zarchiwizowanych - minimum: <ul style="list-style-type: none"> • B/M-Mode Regulacja wzmacnienie 2D gain - Regulacja wzmacnienia strefowego suwaków TGC - Automatyca Optymalizacja - Powiększenie obrazu x 8 - Mapy szarości - Koloryzacja - Skala osi czasu dla M-Mode •PW-Mode - Wzmocnienie - Przesunięcie linii bazowej 	TAK Opisać	

	<ul style="list-style-type: none"> - Korekcja kąta - Inwersja spektrum - Format wyświetlania - Automatyczne kalkulacje - Modyfikacja obliczeń - Czułość obrysu spektrum dopplerowskiego • Color Flow Mode - Przesunięcie Linii bazowej - Zmiana mapy koloru - obrócenie invert - Próg przejścia do analizy koloru 		
56.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: głowicę convex wolumetryczną do obrazowania: 2D, 3D i 3D w czasie rzeczywistym. Zakres częstotliwości min. 2,0- 5,0 MHz	TAK Opisać	
57.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: automatyczny pomiar IMT z wybranego obszaru	TAK Opisać	
58.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: obrazowanie elastograficzne w czasie rzeczywistym umożliwiające uwidocznienie różnic sztywności tkanki.	TAK Opisać	
59.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: pracę w trybie dwóch żywych obrazów: obraz B + obraz ELASTO	TAK Opisać	
60.	Możliwość rozbudowy na dzień składania ofert o: obrazowanie elastograficzne typu shearwave	TAK Opisać	
61.	Zasilanie sieciowe elektryczne aparatu : 230 V \pm 10% / 50 Hz	TAK	
62.	Aparat wyposażony w moduł lub UPS podtrzymujący napięcie, pozwalający na prace systemu po zaniku napięcia przez ponad 15 minut (możliwość wykonania badania z użyciem dostępnych trybów pracy),	TAK Opisać	
63.	Aparat wyposażony w moduł umożliwiający zdalne serwisowanie aparatu przez sieć internetową przy pomocy inżynierów serwisowych. Moduł umożliwiający zdalną diagnostykę aparatu, przeładowanie oprogramowania, możliwość zdalnej korekty	Tak - 5pkt Nie - 0pkt	

	parametrów obrazowania.		
64.	Oprogramowanie DICOM do komunikacji w sieci, DICOM STORE, DICOM WORKLIST. Moduł komunikacji WIFI	TAK Opisać	
65.	Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu o w/w parametrach do miejsca dostawy, zainstalowania oraz jego uruchomienia.	TAK	
66.	Gwarancja producenta obejmująca cały system (aparat, głowice, printer itd.) min. 24 miesiące od chwili uruchomienia.	TAK 24 miesiące - 0 pkt 36 miesięcy - 10 pkt;	
67.	W okresie gwarancji przeglądy okresowe, wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej, aktualizacje oprogramowania wliczone w koszty oferty.	TAK	
68.	Ilość przeglądów okresowych koniecznych do wykonania w czasie i po upływie okresu gwarancyjnego w celu zapewnienia sprawnej pracy aparatu.	TAK Podać	
69.	Reakcja serwisu na uszkodzenie nie dłużej niż 48 godzin w dni robocze od poniedziałku do piątku i 72 godziny w dni ustawowo wolne od pracy.	TAK Podać	
70.	Czas naprawy nie dłuższy niż 5 dni kalendarzowych.	TAK	
71.	Na czas naprawy powyżej 5 dni kalendarzowych aparat zastępczy.	TAK	
72.	Instrukcje obsługi w języku polskim w wersji drukowanej i elektronicznej	TAK	
73.	Dostępność wyposażenia i części zamiennych minimum 8 lat.	TAK	
74.	Bezterminowa licencja na dostarczone oprogramowanie.	TAK	
75.	Przekazanie użytkownikowi kluczy i haseł po uruchomieniu aparatu (jeżeli dotyczy)	TAK	
76.	Szkolenie lekarzy i pozostałego personelu w zakresie obsługi aparatu: trzykrotny przyjazd aplikanta do siedziby Zamawiającego, w terminie uzgodnionym z Zamawiającym;	TAK	

	każde szkolenie będzie trwało min. 4 godziny.		
--	---	--	--

Oświadczam, że oferowany sprzęt jest wyrobem medycznym.

..... dnia r.

.....
(podpis Wykonawcy/Wykonawców)

UMOWA - WZÓR

Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.

Zawarta w dniu pomiędzy:

Radomskim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Tytusa Chałubińskiego w Radomiu przy ulicy Lekarskiej 4, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000031259, reprezentowanym przez:

Marka Pacynę - Dyrektora
(zwanym dalej "Zamawiającym")

a firmą, wpisaną do, reprezentowaną przez:

.....
.....

(zwaną dalej "Wykonawcą")

w wyniku przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego poniżej 221 000 euro na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn. Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), o następującej treści:

§ 1.**Przedmiot umowy, okres obowiązywania**

1. Na podstawie umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu i przenieść na Zamawiającego własność sprzętu będącego przedmiotem umowy, a Zamawiający zobowiązuje się sprzęt odebrać i zapłacić Wykonawcy cenę za jego dostarczenie.
2. Termin realizacji umowy - **od daty zawarcia umowy do 16.12.2019 r.**
3. Integralną część umowy stanowi Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia i wybrana oferta.

§ 2.**Warunki dostawy**

1. Korzyści i ciężary związane ze sprzętem oraz niebezpieczeństwo przypadkowej utraty lub uszkodzenia sprzętu przechodzą na Zamawiającego z chwilą wydania sprzętu Zamawiającemu lub osobie trzeciej wskazanej na piśmie przez Zamawiającego.
2. Osobami odpowiedzialnymi ze strony Zamawiającego za realizację umowy są: Kierownik Działu Zaopatrzenia nr tel./fax. 48 3615286., Kierownik Sekcji Sprzętu Medycznego, tel. 48 3615155.
3. Osobą odpowiedzialną ze strony Wykonawcy za realizację umowy jest nr tel.

§ 3.**Wydanie sprzętu, ubezpieczenie i transport**

1. Za dzień wydania przedmiotu umowy Zamawiającemu uważa się dzień, w którym po wcześniejszym dostarczeniu przedmiotu umowy, uruchomieniu, instruktażu personelu oraz przekazaniu dokumentów wskazanych w § 5 ust. 2 niniejszej umowy, następuje protokolarne przejęcie przedmiotu umowy przez Zamawiającego. tj. przejęcie potwierdzone protokołem odbioru. Ze strony Zamawiającego protokół odbioru zostanie zatwierdzony przez:

Część nr 1,2,3 - Kierownika Sekcji Sprzętu Medycznego, Kierownika Działu Zaopatrzenia, Przełożoną Pielęgniarek Poradni Specjalistycznych lub osobę przez nią upoważnioną

Część nr 4 - Kierownika Sekcji Sprzętu Medycznego, Kierownika Działu Zaopatrzenia, Kierownika Oddziału Chirurgii Naczyniowej im. dr. n. med. Tadeusza Chmielińskiego lub osobę przez niego upoważnioną

Część nr 5 - Kierownika Sekcji Sprzętu Medycznego, Kierownika Działu Zaopatrzenia, Kierownika Zakładu Diagnostyki Obrazowej lub osobę przez niego upoważnioną

2. Wykonawca zapewni takie opakowanie sprzętu, jakie jest wymagane, aby nie dopuścić do jego uszkodzenia lub pogorszenia jego jakości w trakcie transportu do Miejsca Dostawy.

3. Rodzaj i jakość wymaganego opakowania określają stosowne normy techniczne, a w przypadku braku takich norm, wszelkie znane Wykonawcy okoliczności dotyczące warunków transportu sprzętu do Miejsca Dostawy oraz warunków, jakich można się spodziewać w Miejscu Dostawy.

4. Do sprzętu Wykonawca dołączy specyfikację lub ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje.

§ 4.

Rękojmia za wady fizyczne i prawne

1. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady fizyczne dostarczonego sprzętu.

2. Przez wadę fizyczną rozumie się w szczególności jakąkolwiek niezgodność sprzętu z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego za wszelkie wady prawne dostarczonego sprzętu, w tym również za ewentualne roszczenia osób trzecich wynikające z naruszenia praw własności intelektualnej lub przemysłowej, w tym praw autorskich, patentów, praw ochronnych na znaki towarowe oraz praw z rejestracji na wzory użytkowe i przemysłowe, pozostające w związku z wprowadzeniem towaru do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

§ 5.

Gwarancja jakości, reklamacje

1. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu, że dostarczony sprzęt w ramach umowy jest nowy i wolny od wad fizycznych w rozumieniu § 4 ust. 2 niniejszej umowy. Zamawiający może wykonywać uprawnienia z tytułu gwarancji niezależnie od uprawnień z tytułu rękojmi za wady fizyczne dostarczonego sprzętu.

2. Wykonawca wyda Zamawiającemu jednocześnie ze sprzętem:

a) dokument gwarancyjny co do jakości dostarczonego sprzętu, wystawiony przez siebie lub osobę trzecią.

b) wykaz dostawców części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę wyrobu,

c) wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonania czynności fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa, które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika.

d) instrukcję obsługi w języku polskim w wersji papierowej i elektronicznej.

3. Za okazaniem dokumentu gwarancyjnego Zamawiający może żądać od Wykonawcy lub innego gwaranta albo osób przez nich upoważnionych, naprawy lub wymiany sprzętu na nowy wolny od wad. Wykonawca lub inny gwarant albo osoby przez nich upoważnione, zobowiązani są dokonać naprawy lub wymiany sprzętu.

4. Zgłaszanie awarii dokonywane będzie przez Zamawiającego telefonicznie na podany przez Wykonawcę nr telefonu

5. Czas naprawy sprzętu:

nie dłuższy niż 7 dni, liczonych od chwili zgłoszenia. W przypadku braku możliwości naprawy sprzętu w terminie **7 dni** od chwili zgłoszenia, Wykonawca zobowiązany jest w tym terminie zapewnić sprzęt zastępczy na czas naprawy.

6. Dotyczy części nr 1,2,3,4: Termin obowiązywania pełnej gwarancji na dostarczony sprzęt **wynosimiesiące** liczony od daty protokołu odbioru sprzętu. W tym okresie Zamawiający nie ponosi żadnych dodatkowych kosztów związanych z naprawą, przeglądami okresowymi lub wymianą sprzętu z zastrzeżeniem ust. 10 niniejszego §.

Dotyczy części nr 5: Termin obowiązywania pełnej gwarancji na dostarczony sprzęt (tym gwarancja na sprzęt, głowicę, printer itd.) **wynosimiesiące** liczony od daty protokołu odbioru sprzętu. W tym okresie Zamawiający nie ponosi żadnych dodatkowych kosztów związanych z naprawą, przeglądami okresowymi lub wymianą sprzętu z zastrzeżeniem ust. 10 niniejszego §.

7. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji jakości obejmuje zarówno wady powstałe z przyczyn tkwiących w sprzęcie w chwili dokonania jego odbioru przez Zamawiającego, jak i wszelkie inne wady fizyczne sprzętu, powstałe z przyczyn, za które Wykonawca lub inny gwarant ponosi odpowiedzialność, pod warunkiem, że wady te ujawnią się w ciągu terminu obowiązywania gwarancji. Podczas trwania gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnej naprawy lub wymiany sprzętu określonego w umowie.

8. W okresie gwarancji:

- a) przeglądy okresowe - wraz z wymianą części zużywalnych przewidzianych przez producenta w procedurze przeglądowej;
- b) aktualizacje dostarczonego oprogramowania przez cały okres trwania gwarancji.

9. W okresie gwarancji przeprowadzenie jednego szkolenia uzupełniającego w zakresie funkcji i obsługi dla personelu w siedzibie Zamawiającego.

10. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia i wynikające z nich przestoje, jeżeli będą one spowodowane błędną obsługą, bądź nie stosowaniem się do instrukcji obsługi sprzętu określonego w umowie.

11. Jeśli Wykonawca lub gwarant albo osoba przez nich upoważniona, po wezwaniu ich do naprawy lub wymiany sprzętu i okazaniu dokumentu gwarancyjnego przez Zamawiającego, nie dopełni obowiązku naprawy lub wymiany sprzętu na nowy wolny od wad w terminie określonym w dokumencie gwarancyjnym, Zamawiającemu przysługują roszczenia z tytułu rękojmi za wady fizyczne.

§ 6

Podwykonawcy (jeżeli dotyczy)

1. Wykonawca zleca pod warunkiem, że termin zakończenia przedmiotu umowy i cena umowna przedstawiona w ofercie nie ulegają zmianie, zgodnie ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i ofertą, część czynności objętych umową Podwykonawcy:

a) Firmie..... z siedzibą NIP, nr konta bankowego, w zakresie

2. Zlecenie podwykonania nie zwalnia Wykonawcy od odpowiedzialności i zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.

3. Wykonawca nie może zaangażować do wykonania Umowy podwykonawców, którzy nie są wymienieni w niniejszej umowie, bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie.

4. Wykonawca gwarantuje, że podwykonawca posiada odpowiednie uprawnienia w takim zakresie, aby wykonać prawidłowo zamówienie objęte umową.

5. Wykonawca zapewnia, że podwykonawcy będą przestrzegać wszelkich postanowień umowy.

6. Wykonawca odpowiada wobec Zamawiającego za wszelkie działania lub zaniechania swoich podwykonawców jak za swoje działania lub zaniechania. Wykonawca ponosi wobec

Zamawiającego pełną odpowiedzialność wraz z gwarancją za czynności, które wykonuje przy pomocy podwykonawcy, elementy umowy, w tym w szczególności zakres prac, termin wykonania oraz wynagrodzenie.

7. Wykonawca przedkłada Zamawiającemu poświadczoną za zgodność z oryginałem kopię zawartej umowy o podwykonawstwo w terminie 7 dni od dnia jej zawarcia.

8. Zamawiający dokona bezpośredniej zapłaty wynagrodzenia przysługującego podwykonawcom w przypadku, gdy wykonawca uchyli się od obowiązku zapłaty wynagrodzenia podwykonawcom.

9. Jako uchylenie się od obowiązku zapłaty przez wykonawcę wynagrodzenia należnego podwykonawcom uznany będzie brak przedłożenia dowodów zapłaty podwykonawcom.

10. W przypadku występowania płatności, do których uprawnieni są Podwykonawcy, Wykonawca w terminie 7 dni od daty wystawienia własnej faktury lub rachunku przedłoży Zamawiającemu dowód zapłaty należności na rzecz Podwykonawców z tytułu czynności objętych w fakturze lub rachunku Wykonawcy.

11. W przypadku dokonania bezpośredniej zapłaty Podwykonawcy, o których mowa w ust. 8, Zamawiający potrąci kwotę wypłaconego wynagrodzenia z wynagrodzenia należnego Wykonawcy

12. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego pełną odpowiedzialność za czynności wykonane przez Podwykonawcę.

§ 7.

Wartość umowy, zapłata ceny

1. Wartość umowy opiewa na kwotę **zł brutto** (słownie)
w tym podatek VAT% ; kwota **zł netto**

2. Zapłata ceny za dostarczony sprzęt nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany przez niego na fakturze w terminie **14 dni** od daty wystawienia faktury.

3. Podstawą do wystawienia faktury będzie protokół odbioru sprzętu objętego umową.

4. W przypadku niedotrzymania terminu płatności, o którym mowa w §7 ust. 2, przez Zamawiającego, Wykonawca może naliczyć odsetki ustawowe.

5. Wszelkie płatności będą dokonywane w złotych polskich.

§ 8.

Zmiana wierzyciela

Zmiana wierzyciela może nastąpić tylko po wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, pod rygorem, że czynność ta będzie nieważna zgodnie z art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2018 roku poz. 2190 ze zm.).

§ 9.

Opóźnienie Wykonawcy, kary umowne i odstąpienie od umowy

1. W przypadku opóźnienia Wykonawcy w dostarczeniu sprzętu Zamawiający naliczy karę umowną, której wysokość określa się na 0,5% wartości brutto umowy za każdy dzień opóźnienia.

2. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Wykonawcy zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy.

3. W przypadku odstąpienia od umowy z winy Zamawiającego zapłaci on Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy.

4. W przypadku ujawnienia nieusuwalnej wady w zakupionym przedmiocie umowy Zamawiający wyznaczy Wykonawcy termin do wymiany sprzętu na nowy i wolny od wad. Z tytułu opóźnienia w dostarczeniu sprzętu nowego wolnego od wad, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,2% wartości brutto przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia.

5. W przypadku niedotrzymania określonego w §5 ust. 5 terminu zapewnienia sprzętu zastępczego, Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 0,2% przedmiotu umowy za każdy dzień opóźnienia.

6. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy lub

dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu bezpieczeństwu państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

70. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych do wysokości poniesionej szkody.

§ 10.

Rozstrzygnięcie sporów

1. Zamawiający i Wykonawca podejmą starania w celu polubownego rozstrzygnięcia wszelkich sporów powstałych między nimi a wynikających z umowy lub pozostających w pośrednim bądź bezpośrednim związku z umową, na drodze bezpośrednich negocjacji.

2. Jeśli po 30 dniach od rozpoczęcia bezpośrednich negocjacji, Zamawiający i Wykonawca nie są w stanie polubownie rozstrzygnąć sporu, to każda ze Stron może poddać spór rozstrzygnięciu sądu powszechnego, właściwego dla siedziby Zamawiającego.

§ 11.

Prawo właściwe, język, zmiany umowy

1. W zakresie nieuregulowanym w umowie znajdują zastosowanie przepisy regulujące kwestię udzielania zamówień publicznych, a w zakresie niesprzecznym z tymi przepisami - Kodeks cywilny.

2. Niniejsza umowa została zawarta w języku polskim.

3. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru wykonawcy, chyba, że zachodzi co najmniej jedna z okoliczności o których mowa w art. 144 ustawy Pzp.

4. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w przypadku zmiany stawki podatku VAT wprowadzonej przepisami prawa - może się zmienić od dnia wejścia w życie danego aktu prawnego, w takim przypadku zmieni się wartość stawki podatku VAT i ceny brutto, cena netto pozostanie bez zmian.

5. Wszelkie zmiany umowy wymagają zachowania formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

6. Zmiany dokonane w naruszeniu ust. 3, 4 i 5 niniejszego § są nieważne.

§ 12.

Egzemplarze umowy

Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego jeden egzemplarz dla Wykonawcy oraz dwa egzemplarze dla Zamawiającego.

Załącznik do umowy:

Załącznik nr 1 - Specyfikacja techniczna

Akceptuję pod względem finansowym

WYKONAWCA

.....
Sporządziła: Anita Piechota

.....
Główny Księgowy
ZAMAWIAJĄCY

.....

**Umowa
powierzenia przetwarzania danych osobowych
Dotyczy części nr 5 - aparat USG**

zawarta w dniu r. w Radomiu pomiędzy:

Radomskim Szpitalem Specjalistycznym im. dr. Tytusa Chałubińskiego z siedzibą w Radomiu ul. Lekarska 4, zarejestrowanym w Krajowym Rejestrze Sądowym pod numerem 0000031259, posiadającym numer NIP 796-00-12-187 oraz numer REGON 000315086, reprezentowanym przez:

Dyrektora - Marka Pacynę,
zwanym dalej „Administratorem” lub „Zamawiającym”
oraz

firmą z siedzibą w, działającą w oparciu o, reprezentowaną przez:

1.

2.

zwaną dalej „Procesorem” lub „Wykonawcą”
łącznie zwanymi „Stronami”, a każda odrębnie „Stroną”,
zwaną dalej „Umową powierzenia”.

§ 1

[Powierzenie przetwarzania danych osobowych]

1. Strony zawarły umowę na **Zakup i dostawę diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG** - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetką, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń” z dnia, zwaną dalej „Umową Główną”. W celu jej realizacji niezbędne jest powierzenie przetwarzania danych osobowych Procesorowi.
2. W ramach Umowy powierzenia Administrator powierza Procesorowi (podmiotowi przetwarzającemu zgodnie z art. 28 RODO) czynności związane z przetwarzaniem danych osobowych wyłącznie w celu realizacji Umowy Głównej.
3. Administrator oświadcza, że jest administratorem danych, które powierza Procesorowi do przetwarzania.
4. Administrator powierza Procesorowi przetwarzanie danych osobowych wyłącznie w zakresie określonym w niniejszej Umowie powierzenia. Jakiegokolwiek przetwarzanie danych osobowych, o których mowa w Umowie powierzenia poza tym zakresem będzie działaniem wbrew upoważnieniu Administratora.
5. Postanowienia niniejszej Umowy powierzenia pozostają w pełni zgodne z przepisami 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 (Dz.Urz. UE L 2016, Nr 119, s. 1) zwanym dalej „RODO”.

§ 2

[Zakres i cel przetwarzania danych]

1. Administrator powierza Procesorowi czynności przetwarzania, wskazane w pkt. 1 Załącznika nr 1 do niniejszej Umowy powierzenia.
2. Procesor będzie przetwarzał, powierzone na podstawie Umowy powierzenia, dane osobowe, w zakresie i odnośnie kategorii osób wskazanych w pkt. 2 Załącznika nr 1.
3. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Procesora w formie określonej w pkt. 3 Załącznika nr 1, w sposób zgodny z treścią Umowy powierzenia,

w celu realizacji Umowy Głównej i jedynie przez czas trwania Umowy Głównej, w dalszej części Umowy powierzenia jako „Powierzone Dane”.

§ 3

[Oświadczenia stron]

1. Administrator oświadcza, że Powierzone Dane zgromadził zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
2. Procesor oświadcza, że dysponuje środkami technicznymi i organizacyjnymi umożliwiającymi prawidłowe przetwarzanie Powierzonych Danych, w zakresie i celu przewidzianym w niniejszej Umowie powierzenia.
3. Procesor oświadcza, że nie przekazuje Powierzonych Danych do państwa trzeciego ani do organizacji międzynarodowej i zobowiązuje się ich nie przekazywać przez cały okres trwania Umowy powierzenia.
4. Procesor oświadcza, iż przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora.

§ 4

[Zobowiązanie do zachowania tajemnicy]

1. Procesor zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. b RODO zobowiązuje się do zachowania Powierzonych Danych w tajemnicy.
2. Procesor oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy Powierzonych Danych, nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora w innym celu niż wykonanie Umowy Głównej, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa, niniejszej Umowy powierzenia lub Umowy Głównej.
3. Strony zobowiązują się do dołożenia wszelkich starań w celu zapewnienia, aby środki łączności wykorzystywane do odbioru, przekazywania oraz przechowywania danych osobowych gwarantowały zabezpieczenie przed dostępem osób trzecich nieupoważnionych do ujawnienia, udostępnienia i zapoznania się z ich treścią.
4. Procesor zobowiązuje się w imieniu Administratora nadawać swoim pracownikom upoważnienia do przetwarzania danych osobowych oraz pracownicy złożą stosowne oświadczenia, że zapoznali się z przepisami o ochronie danych osobowych, jak również zobowiążą się do zachowania tych danych oraz sposobów ich zabezpieczania w tajemnicy również po ustaniu zatrudnienia lub świadczenia usługi dla Procesora na podstawie umowy cywilnoprawnej.

§ 5

[Obowiązki Procesora]

Procesor realizując zadania wynikające z Umowy powierzenia:

- a. Udzieli pomocy Administratorowi w zakresie realizacji obowiązków wynikających z art. 32-36 RODO,
- b. Bez zbędnej zwłoki zgłosi Administratorowi każde naruszenie Powierzonych Danych, którego będzie uczestnikiem, zgodnie z § 8 Umowy,
- c. Po zakończeniu przetwarzania danych osobowych dokona zwrotu bądź zniszczenia Powierzonych mu Danych, zgodnie z § 13 Umowy,
- d. Udostępni Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków spoczywających na nim oraz umożliwi Administratorowi lub audytorowi upoważnionemu przez Administratora przeprowadzenie audytów, o których mowa w §9, w tym inspekcji, współpracując przy działaniach sprawdzających i naprawczych.

§ 6

[Prowadzenie rejestru czynności]

1. Procesor zobowiązuje się prowadzić rejestr kategorii czynności przetwarzania danych osobowych o którym mowa w art. 30 ust. 2 RODO dla Powierzonych Danych w formie

papierowej lub elektronicznej, który to rejestr na żądanie organu nadzorczego zostanie udostępniony przez Procesora.

§ 7

[Współdziałanie w wykonywaniu praw osób, których dane dotyczą]

1. Procesor pomaga w miarę możliwości Administratorowi poprzez uzgodnione środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw, zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. e RODO.
2. Procesor zobowiązuje się w miarę możliwości do przekazywania Administratorowi żądanych przez podmiot informacji/podejmowania określonych działań niezwłocznie, ale nie później niż w terminie 14 dni od dnia poinformowania Procesora przez Administratora o wystąpieniu z takim wnioskiem przez podmiot danych, a także zobowiązuje się współpracować z Administratorem w miarę możliwości w celu jego realizacji.

§ 8

[Zarejestrowanie i zgłoszenie incydentu]

1. Zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. f RODO, Procesor uczestniczy w realizacji obowiązku Administratora, określonego w art. 33 RODO, w szczególności niezwłocznie, nie później niż w ciągu 24 godzin informuje osobę odpowiedzialną za ochronę danych u Administratora, o jakichkolwiek ujawnionych lub stwierdzonych przypadkach naruszenia ochrony danych osobowych tzw. incydentach wraz z:
 - a. opisem charakteru naruszenia ochrony danych osobowych, w tym w miarę możliwości wskazaniem kategorii i przybliżoną liczbę osób, których dane dotyczą, oraz kategorie i przybliżoną liczbę wpisów danych osobowych, których dotyczy naruszenie,
 - b. opisem możliwych konsekwencji naruszenia ochrony danych osobowych,
 - c. opisem zastosowanych lub proponowanych środków w celu zaradzenia naruszeniu ochrony danych osobowych, w tym w stosowanych środkach w celu zminimalizowania jego ewentualnych negatywnych skutków.
2. W przypadku, gdy ustalenie wszelkich danych dotyczących incydentu będzie niemożliwe w terminie wskazanym w ust. 1 powyżej, Procesor będzie przekazywał informacje sukcesywnie, w miarę ich pozyskiwania.
3. Na żądanie Administratora Procesor zobowiązuje się udzielić wszelkich informacji dotyczących Przetwarzanych Danych w sytuacji, powzięcia informacji o wystąpieniu incydentu przez Administratora od osoby trzeciej niezwłocznie, nie później niż w ciągu 24 godzin.

§ 9

[Kontrola zabezpieczeń]

1. Administrator zastrzega sobie możliwość kontroli sposobu wypełnienia przez Procesora obowiązków umownych, zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. h RODO.
2. Administrator jest uprawniony do żądania udzielania informacji lub wyjaśnień w formie pisemnej, w postaci papierowej lub elektronicznej, dotyczących Powierzonych Danych.
3. W przypadku wystąpienia zagrożeń mogących mieć wpływ na odpowiedzialność Administratora za przetwarzanie Powierzonych Danych Procesor zobowiązany jest niezwłocznie podjąć działania w celu ich usunięcia oraz natychmiast poinformować o nich Administratora.
4. Procesor niezwłocznie informuje Administratora o wszelkich czynnościach, w szczególności kontrolnych i skargowych, prowadzonych przez organ nadzorczy z zakresu Powierzonych Danych.
5. Administrator zastrzega sobie prawo do kontroli zgodności przetwarzania Powierzonych Danych z niniejszą Umową powierzenia przez Procesora. Administrator powiadomi Procesora o zamiarze przeprowadzenia przedmiotowej kontroli z wyprzedzeniem, nie krótszym niż 7 dni. Kontrola może być przeprowadzana przez jedną osobę, nie może

zakłócać codziennych czynności Procesora, a w danym roku kalendarzowym nie może przekraczać 5 dni roboczych.

§ 10

[Podpowierzenie przetwarzania danych]

1. Procesor nie może korzystać z usług innego podmiotu przetwarzającego bez uprzedniej szczegółowej lub ogólnej pisemnej zgody Administratora zgodnie z art. 28 ust. 2 RODO.
2. W przypadku uzyskania zgody Administratora na podpowierzenie Powierzonych Danych Procesor oświadcza, że każdorazowo przestrzega warunków korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego, o których mowa w art. 28 ust. 2 i 4 RODO oraz odpowiada za jego działania i zaniechania jak za działania i zaniechania własne.
3. Wyłącznym celem realizowanym przez podmiot, któremu Procesor podpowierzył przetwarzanie danych osobowych Administratora może być realizacja czynności przetwarzania, o których mowa w § 2 ust. 1 oraz działania, których realizacja jest niezbędna w celu realizacji wspomnianych zadań w sposób gwarantujący ciągłość i bezpieczeństwo usługi oraz należyłą staranność.
4. Procesor oświadcza, że w przypadku dalszego powierzenia przetwarzania danych osobowych, po uzyskaniu zgody Administratora, zawrze z podwykonawcą umowę podpowierzenia przetwarzania danych osobowych.

§ 11

[Odpowiedzialność Stron]

1. Administrator ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie przepisów prawa w zakresie przetwarzania i ochrony danych osobowych według rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).
2. Powyższe nie wyłącza odpowiedzialności Procesora za przetwarzanie Powierzonych Danych niezgodnie z umową.
3. Procesor odpowiada za szkody spowodowane przetwarzaniem, jeśli nie dopełnił obowiązków, które nakłada niniejsza Umowa, lub gdy działał niezgodnie z przepisami prawa.

§ 12

[Czas obowiązywania umowy]

1. Umowa obowiązuje od dnia zawarcia do dnia, nie dłużej jednak niż do dnia rozwiązania lub wygaśnięcia Umowy Głównej.
2. Umowa wygasa wraz z chwilą rozwiązania lub wygaśnięcia Umowy Głównej.
3. Administrator może rozwiązać niniejszą Umowę powierzenia wraz z Umową Główną ze skutkiem natychmiastowym gdy Procesor:
 - a. pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
 - b. przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z Umową powierzenia;
 - c. powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora.

§ 13

[Zakończenie przetwarzania danych]

1. W przypadku prowadzenia przez Procesora rejestru (ewidencji, księgi) prowadzonego w wersji papierowej, Procesor zwróci protokolarnie rejestr w ciągu 30 dni kalendarzowych od daty jego wypełnienia, na co Administrator wyraża zgodę.
2. Po zakończeniu przetwarzania Powierzonych Danych zgodnie z niniejszą Umową powierzenia, według wyboru Administratora, Procesor zobowiązuje się w terminie 10 dni roboczych:

- a. zwrócić Powierzone Dane do siedziby Administratora na własny koszt, w sposób wskazany przez Administratora, albo
- b. trwale usunąć Powierzone Dane oraz niezwłocznie przedstawić dowód ich trwałego usunięcia Administratorowi.

W przypadku braku decyzji Administratora w terminie 7 dni roboczych Procesor zwróci Powierzone Dane w wersji papierowej na zasadach określonych w ust. 1, ponadto przekaże Administratorowi kopię Powierzonych Danych przetwarzanych w systemach informatycznych i następnie usunie je z własnych systemów informatycznych, chyba że obowiązujący przepis prawa nakazuje ich przechowywanie.

3. Po zakończeniu przetwarzania Powierzonych Danych zgodnie z niniejszą Umową powierzenia, Procesor zaniecha ich przetwarzania we własnym zakresie, zgodnie z art. 28 ust. 3 lit. g RODO, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Procesor, nakładają obowiązek przechowywania danych osobowych.

§ 14

[Przetwarzanie danych przez Zamawiającego]

1. Wykonawca jako Administrator Danych Osobowych osób zatrudnionych przy realizacji Umowy Głównej upoważnia Zamawiającego, jako podmiot przetwarzający dane osobowe, do przetwarzania danych osobowych wskazanych w pkt. 5 Załącznika nr 1, odnośnie kategorii osób określonych w pkt. 6 Załącznika nr 1, do celów realizacji Umowy Głównej oraz niniejszej Umowy powierzenia i wyłącznie w zakresie wynikającym z pkt. 4 Załącznika nr 1. Powierzone przez Wykonawcę dane osobowe będą przetwarzane przez Zamawiającego w formie określonej w pkt. 7 Załącznika nr 1.
2. Na wniosek Wykonawcy, jako administratora danych o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, lub osoby, której dane dotyczą, Zamawiający, jako podmiot przetwarzający dane osobowe, wskaże miejsca w których przetwarza powierzone dane.
3. Postanowienia niniejszej Umowy, dotyczące odpowiednio Administratora oraz Procesora, w związku z powierzeniem przetwarzania danych o których mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, stosuje się odpowiednio do Wykonawcy oraz Zamawiającego.

§ 15

[Postanowienia końcowe]

1. Umowa powierzenia została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego jeden egzemplarz dla Wykonawcy oraz dwa egzemplarze dla Zamawiającego.
2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Umową powierzenia zastosowanie znajdują przepisy Kodeksu cywilnego.
3. W przypadku gdy niniejsza Umowa powierzenia odwołuje się do przepisów prawa, oznacza to również inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, a także wszelkie nowelizacje, jakie wejdą w życie po dniu zawarcia Umowy powierzenia, jak również akty prawne, które zastąpią wskazane ustawy i rozporządzenia.
4. Wszelkie spory wynikające z niniejszej Umowy powierzenia lub powstające w związku z nią będą rozstrzygane przez sąd powszechny, właściwy dla siedziby Zamawiającego."

/Administrator/

/Procesor/

Załącznik nr 1 do umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

<p>1. Administrator powierza Procesorowi wskazane poniżej czynności przetwarzania:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) prowadzenie i przechowywanie ewidencji osób pobierających i zdających klucze do pomieszczeń w budynkach RSzS, b) prowadzenie weryfikacji tożsamości osób, c) bieżący nadzór nad systemem monitoringu bram wjazdowych i kas parkingowych, d) obsługa lokalnego systemu sygnalizacji pożaru.
<p>2. Procesor będzie przetwarzał, powierzone na podstawie Umowy powierzenia, dane osobowe:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pracownicy i współpracownicy, zleceniobiorcy Administratora: <ul style="list-style-type: none"> i. imiona, nazwisko, ii. numer rejestracyjny pojazdu/naczepty, iii. notatka służbowa z interwencji w tym z wykorzystaniem środków przymusu bezpośredniego. b) pacjenci szpitala/przychodni, kontrahenci, najemcy, dzierżawcy, uczestnicy szkoleń, kursów, wykładów, interesanci, uczestnicy rekrutacji, petenci Administratora i inni: <ul style="list-style-type: none"> i. imiona, nazwisko, ii. nazwa podmiotu reprezentowanego, iii. imię i nazwisko osoby (nazwa komórki organizacyjnej) zapraszającej/odwiedzanej, iv. numer rejestracyjny pojazdu/naczepty, v. notatka służbowa z interwencji w tym z wykorzystaniem środków przymusu bezpośredniego.
<p>3. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Procesora w formie papierowej. Forma elektroniczna dotyczy wyłącznie podglądu bieżącego monitoringu wizyjnego - systemu należącego do Administratora.</p>
<p>4. Wykonawca, jako Administrator Danych Osobowych osób zatrudnionych przy realizacji Umowy Głównej, upoważnia Zamawiającego jako podmiot przetwarzający dane osobowe, do wskazanych poniżej czynności przetwarzania:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) weryfikacja osób upoważnionych ze strony Wykonawcy, do realizacji obowiązków wynikających z Umowy Głównej, b) kontakt z osobami upoważnionymi do realizacji Umowy Głównej, c) szkolenia osób realizujących Umowę Główną w zakresach wskazanych w &4 Umowy Głównej.
<p>5. Wykonawca, jako Administrator Danych Osobowych osób zatrudnionych przy realizacji Umowy Głównej, upoważnia Zamawiającego jako podmiot przetwarzający, do przetwarzania danych osobowych:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) imiona, nazwisko, b) służbowy numer telefonu, c) numer legitymacji służbowej, d) numer KPOF, e) oświadczenie o posiadaniu aktualnych badań do kwalifikacji.
<p>6. Powierzone Zamawiającemu przez Wykonawcę dane osobowe dotyczą następujących kategorii osób:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pracownicy Wykonawcy, b) współpracownicy Wykonawcy.
<p>7. Powierzone przez Wykonawcę dane osobowe będą przetwarzane przez Zamawiającego w formie papierowej.</p>

/Administrator/

/Procesor/

KLAUZULA INFORMACYJNA

zgodnie z art. 13 rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (ue) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) Dz.U.U.E.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04, zwanym dalej RODO

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Radomski Szpital Specjalistyczny im. dr. Tytusa Chałubińskiego 26-610 Radom, ul. Lekarska 4
- inspektor ochrony danych w Radomskim Szpitalu Specjalistycznym im. dr. Tytusa Chałubińskiego - dane kontaktowe: -telefon (48) 361-51-68, e-mail: iod@rszs-radom.pl
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c rozporządzenie parlamentu europejskiego i rady (ue) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) Dz.U.U.E.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04, zwanym dalej RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego **RSS/SZP/P-58/2019 Zakup i dostawa diatermii chirurgicznych, systemu testów wysiłkowych z bieżnią, audiometrów, haka automatycznego, aparatu USG** - realizowane w ramach zadania pn. „Zakup sprzętu medycznego dla Radomskiego Szpitala Specjalistycznego: angiograf kardiologiczny, ramię „C” dla Poradni Gastrologicznej, sterylizatory wraz z adaptacją pomieszczeń, karetka, aparat USG, aparat RTG oraz inny sprzęt i aparatura medyczna wraz z adaptacją pomieszczeń”.
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.), dalej „ustawa Pzp”;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych *;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO **;

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - **na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.**

* **Wyjaśnienie:** skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.

** **Wyjaśnienie:** prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.