



**Szpital
Bielański**

Szpital Bielański
im. ks. Jerzego Popiełuszki
Samodzielny Publiczny
Zakład Opieki Zdrowotnej
ul. Ceglowska 80
01-809 Warszawa

kancelaria: (22) 569 04 13
sekr.dyr. (22) 569 03 53
fax. (22) 834 18 20
centrala: (22) 569 05 00
e-mail: dyrektor@bielanski.med.pl
strona: www.bielanski.med.pl



podmiot leczniczy
miasta stołecznego
Warszawy

TRADYCYJNIE PROFESJONALNI - LECZYMY Z PASJĄ - OPIEKUJEMY SIĘ Z TROSKĄ

ZAMAWIAJĄCY:

**Szpital Bielański
im. ks. J. Popiełuszki
Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
01-809 Warszawa, ul. Ceglowska 80**

SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym

w trybie przetargu nieograniczonego

na:

dostawę sprzętu medycznego Szpitala Bielańskiego w Warszawie

ZP- 45/2026

Wartość szacunkowa zamówienia przekracza równowartość kwoty 216.000 Euro

***Zamówienie współfinansowane ze środków Urzędu Miasta st. Warszawy w ramach umowy
dotacji na pokrycie kosztów zadania p.n.: „Zakupy niezbędnego sprzętu medycznego dla
miejskich szpitali”***

.....
ZATWIERDZAM

materiały bezpłatne

Warszawa, kwiecień 2026 r.

Zamawiający oczekuje, że Wykonawcy zapoznają się dokładnie z treścią niniejszej SWZ. Wykonawca ponosi ryzyko niedostarczenia wszystkich wymaganych informacji i dokumentów, oraz przedłożenia oferty nie odpowiadającej wymaganiom określonym przez Zamawiającego.

I. Nazwa oraz adres Zamawiającego

Szpital Bielański im. ks. J. Popiełuszki Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Adres: ul. Ceglowska 80, 01-809 Warszawa

Numer tel.: (0-22) 569-02-47

Godziny urzędowania od 08:00 do 15:35 od poniedziałku do piątku.

Konto bankowe: Polski Bank PKO S.A.: 37 1240 6074 1111 0010 6073 3378

NIP: 118-14-17-683 Regon: 012298697

Adres poczty elektronicznej:

aneta.wojciechowska@bielanski.med.pl

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania:

<https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>

II. Adres strony internetowej, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia

Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej prowadzonego postępowania tj.:

<https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>

III. Tryb udzielenia zamówienia

1. Postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych, zwanej dalej ustawą Pzp, w procedurze właściwej dla zamówień publicznych o wartości równej lub przekraczającej progi unijne.
2. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 139 ustawy Pzp najpierw dokona badania i oceny ofert, a następnie dokona kwalifikacji podmiotowej wykonawcy, którego oferta zostanie najwyższej oceniona, w zakresie braku podstaw wykluczenia oraz spełniania warunków udziału w postępowaniu.
3. Na Specyfikację Warunków Zamówienia, zwaną dalej SWZ, składa się niniejszy dokument wraz ze wszystkimi załącznikami.
4. W sprawach, które nie zostały uregulowane w niniejszej SWZ, mają zastosowanie przepisy ustawy Pzp i akty wykonawcze do ustawy.
5. Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **ZP-45/2026**. Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.
6. *Zakup współfinansowany ze środków Urzędu Miasta st. Warszawy w ramach umowy dotacji na pokrycie kosztów zadania p.n.: „Zakupy niezbędnego sprzętu medycznego dla miejskich szpitali”*

IV. Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa sprzętu medycznego dla Centralnego Bloku Operacyjnego oraz Oddziału Intensywnej Terapii.

Nazwy i kody zamówienia według Wspólnego Słownika Zamówień (CPV):

33100000-1 Urządzenia medyczne

2. Zamówienie obejmuje 11 pakietów (części). Zamawiający nie określa liczby części zamówienia, na którą wykonawca może złożyć ofertę lub maksymalną liczbę pakietów (części), na które zamówienie może zostać udzielone temu samemu wykonawcy. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych na dowolną ilość pakietów (części).
Wykaz asortymentu wchodzący w skład poszczególnych pakietów (części) określony został w *Załączniku nr 2 do SWZ*.
4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje możliwości zawarcia umowy ramowej.
6. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.
7. Zamawiający nie przewiduje prowadzenia aukcji elektronicznej.
8. Zamawiający nie przewiduje odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej i złożenie oferty nie wymaga odbycia przez wykonawcę wizji lokalnej.
9. Zamawiający żąda wskazania w ofercie części zamówienia, których wykonanie Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcy i podania przez Wykonawcę nazw (firm) podwykonawców. W przypadku powierzenia części zamówienia podwykonawcom oświadczenie w tym zakresie zawiera *Załącznik nr 1 do SWZ*.
10. W przypadku gdy Zamawiający użył w opisie przedmiotu zamówienia oznaczeń norm, ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych o których mowa w art. 101 ust. 1 pkt 2 oraz ust. 3 ustawy Pzp, dopuszcza się rozwiązania równoważne opisywanym w SWZ. Każdorazowo gdy wskazana jest w niniejszej SWZ lub załącznikach do SWZ norma, należy przyjąć, że w odniesieniu do niej użyto sformułowania „lub równoważna”.
Za asortyment równoważny Zamawiający uzna ten, który posiada te same lub lepsze od opisanych w SWZ parametry jakościowe, a jego zastosowanie nie wpłynie w negatywny sposób na prawidłowe funkcjonowanie/użycie asortymentu zgodnie z jego przeznaczeniem.
Wykonawca zobowiązany jest udowodnić w ofercie, w szczególności za pomocą przedmiotowych środków dowodowych, o których mowa w art. 104–107, że proponowane rozwiązania w równoważnym stopniu spełniają wymagania określone w opisie przedmiotu zamówienia.
11. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

V. Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

1. Na potwierdzenie, że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego w *Załączniku nr 2 do SWZ* wykonawca składa następujące przedmiotowe środki dowodowe:
 - a) dla wyrobów medycznych – deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi tj. dokument dopuszczający do obrotu i stosowania na terenie Polski zgodnie z przepisami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylecia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG, rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/746 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro oraz uchylecia dyrektywy 98/79/WE i decyzji Komisji 2010/227/UE oraz ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych bądź przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych z uwzględnieniem właściwych przepisów przejściowych;
 - b) dla pozostałego asortymentu podlegającego pod inne przepisy niż wskazane w lit. a) – deklaracja zgodności z wymaganiami zasadniczymi;

- c) materiały producenta, ulotki informacyjne, instrukcje obsługi lub tp., dotyczące oferowanego sprzętu, potwierdzające parametry/funkcje określone w Opisie przedmiotu zamówienia (z podaniem numeru pakietu oraz pozycji, której dotyczy).
 - d) formularz specyfikacji technicznej. Wykonawca wypełnia i załącza do oferty odpowiednią tabelę dotyczącą zaoferowanego sprzętu zamieszczoną w Opisie przedmiotu zamówienia.
 - e) w przypadku gdy materiały, o których mowa w pkt 1 lit. c) nie potwierdzają wszystkich wymaganych przez Zamawiającego parametrów, Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia producenta/wyłączniego (autoryzowanego) na terenie Polski dystrybutora/wykonawcy, że zaoferowany sprzęt w pełni odpowiada wymaganiom określonym w SWZ. Oświadczenie nie zastępuje dokumentu, o którym mowa w lit. c) a może być jedynie jego uzupełnieniem.
2. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski.
Zamawiający uprawniony jest do żądania wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych oraz poprawienia omyłek w tłumaczeniach na zasadach określonych w art. 223 ust. 1 - 3 ustawy Pzp.
 3. Jeżeli Wykonawca niełoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie (art.107 ust. 2 ustawy Pzp).
 4. Wezwanie, o którym mowa w pkt 3 nie ma zastosowania w przypadku dokumentów wskazanych w pkt 1 lit. c) oraz d), służących do oceny oferty w zakresie kryterium „parametry techniczne”/„okres gwarancji”.
 5. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert oraz przedmiotowych środków dowodowych lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

VI. Termin wykonania zamówienia

Wykonawca zobowiązany jest realizować przedmiot zamówienia w terminie:

Pakiet nr 1 – do 10 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 2 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 3 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 4 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 5 – do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 6 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 7 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 8 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 9 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 10 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy,

Pakiet nr 11 – do 6 tygodni od dnia zawarcia umowy.

VII. Podstawy wykluczenia Wykonawcy z postępowania

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie:
 - 1) art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.,
 - 2) art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp.,
 - 3) art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie,
 - 4) art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
2. Wykonawca jest zobowiązany wykazać, że nie podlega wykluczeniu z postępowania.
3. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się, z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, Wykonawcę:
 - 1) będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
 - a) udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
 - b) handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
 - c) o którym mowa w art. 228–230a, art. 250a Kodeksu karnego, w art. 46–48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych”.
 - d) finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
 - e) o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
 - f) powierzenia wykonywania pracy małoletniemu cudzoziemcowi, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej,
 - g) przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296–307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270–277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
 - h) o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej

– lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
 - 2) jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1);

- 3) wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
 - 4) wobec którego prawomocnie orzeczono zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
 - 5) jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
 - 6) jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
 - 7) w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.
4. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się również wykonawcę, który podlega wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1) lub w stosunku do którego zachodzą przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego.
 5. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.

VIII. Informacje o warunkach udziału w postępowaniu

Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu.

IX. Podmiotowe środki dowodowe - składane na wezwanie Zamawiającego

1. Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę którego oferta została najwyżej oceniona, z zastrzeżeniem art. 127 ustawy Pzp, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, następujących oświadczeń i dokumentów:
 - 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;
 - 2) informacji z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp dotyczącej orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne tytułem środka karnego - sporządzonej nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem;

-
- 3) odpisu lub informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzonych nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
 - 4) oświadczenia wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu, o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, sporządzonym na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia, zwanego dalej „JEDZ”, sporządzonym zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego w Rozporządzeniu wykonawczym Komisji (UE) 2016/7 z dnia 5 stycznia 2016 r. ustanawiającym standardowy formularz jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia, w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez zamawiającego, o których mowa w:
 - art. 108 ust. 1 pkt 3 ustawy Pzp,
 - art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, dotyczących orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne tytułem środka zapobiegawczego - dotyczy art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp,
 - art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, dotyczących zawarcia z innymi wykonawcami porozumienia mającego na celu zakłócenie konkurencji,
 - art. 108 ust. 1 pkt 6 ustawy Pzp
 - 5) oświadczenia wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów z innym wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową, albo oświadczenia o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej niezależnie od innego wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej;
2. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast:
- 1) informacji z Krajowego Rejestru Karnego, o której mowa w pkt 1 ppkt 1 i 2 – składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument, w zakresie, o którym mowa w pkt 1 pkt 2 i 3;
 - 2) odpisu albo informacji z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, o których mowa pkt 1 ppkt 3 – składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:
 - a) nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.
 - 3) dokument, o którym mowa w pkt 2 ppkt 1, powinien być wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. Dokumenty, o których mowa w pkt 2 ppkt 2, powinny być wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem.
4. Jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 2, lub gdy dokumenty te nie odnoszą się do wszystkich przypadków, o których mowa w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 4, ustawy Pzp, zastępuje się je odpowiednio w całości lub w części dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub,

jeżeli w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania osoby, której dokument miał dotyczyć. Przepis pkt 2 ppkt 3 stosuje się.

5. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, zamawiający żąda od każdego z tych wykonawców podmiotowych środków dowodowych wymienionych w pkt 1 ppkt 1-5.
6. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający oceni czy podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu wykonawcy. Jeżeli podjęte przez wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, nie są wystarczające do wykazania jego rzetelności, Zamawiający wyklucza wykonawcę.
7. Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju, Pracy i Technologii z dnia 23 grudnia 2020 r. w sprawie podmiotowych środków dowodowych oraz innych dokumentów lub oświadczeń, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy, składa się w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w zakresie i w sposób określony w przepisach wydanych w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie.
8. Wykonawca składa podmiotowe środki dowodowe aktualne na dzień ich złożenia.
9. Zamawiający może żądać od wykonawców wyjaśnień dotyczących treści „JEDZ” lub złożonych podmiotowych środków dowodowych lub innych dokumentów lub oświadczeń składanych w postępowaniu. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.

X. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których zamawiający będzie komunikował się z wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się drogą elektroniczną przy użyciu Platformy Zakupowej [Marketplanet OnePlace](https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet) na portalu <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>.
2. Wymagania techniczne i organizacyjne wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej przekazywanej przy użyciu platformy, opisane zostały w Instrukcji dla wykonawcy pod adresem: <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet> w zakładce: Regulacje i procedury procesu zakupowego/Deklaracja dostępności.
3. Wykonawca przystępując do niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z portalu [Marketplanet OnePlace](https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet), określone w Instrukcji dla wykonawcy oraz zobowiązuje się korzystając z portalu [Marketplanet OnePlace](https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet) przestrzegać postanowień tej instrukcji.
4. Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem dedykowanych formularzy do złożenia i wycofania oferty oraz komunikacji wynosi: 100 MB.
5. Zamawiający może również komunikować się z Wykonawcami za pomocą poczty elektronicznej, email: aneta.wojciechowska@bielanski.med.pl Maksymalny rozmiar plików przesyłanych za pośrednictwem poczty elektronicznej wynosi 20 MB.

6. Dokumenty elektroniczne, oświadczenia lub elektroniczne kopie dokumentów lub oświadczeń składane są przez Wykonawcę za pośrednictwem Platformy Zakupowej [Marketplanet OnePlace](#).

Zamawiający dopuszcza również możliwość składania dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń za pomocą poczty elektronicznej, na adres email: aneta.wojciechowska@bielanski.med.pl

Sposób sporządzenia dokumentów elektronicznych, oświadczeń lub elektronicznych kopii dokumentów lub oświadczeń musi być zgodny z wymaganiami określonymi w rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, zwanym dalej: rozporządzenie ws. środków komunikacji elektronicznej.

XI. Informacje o sposobie komunikowania się z Wykonawcami w inny sposób niż przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, wskazanych w SWZ

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

XII. Opis sposobu udzielania wyjaśnień treści SWZ

1. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ.
2. Wniosek, o którym mowa w pkt 1 SWZ należy przysyłać za pośrednictwem platformy Zamawiającego: <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>. Po wyborze postępowania z aktualnej listy przetargów PZP (lewa strona menu) Wykonawca ma możliwość (również bez logowania) przesłać wniosek o wyjaśnienie treści SWZ klikając z prawej strony menu „zadaj pytanie”.
3. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, nie później jednak niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert (art. 135 ust. 2 ustawy Pzp).
4. Jeżeli Zamawiający nie udzieli wyjaśnień w terminie, o którym mowa w pkt 3, przedłuży termin składania ofert o czas niezbędny do zapoznania się wszystkich zainteresowanych Wykonawców z wyjaśnieniami niezbędnymi do należytego przygotowania i złożenia ofert.
5. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.
6. Zgodnie z art. 135 pkt 5 ustawy Pzp - w przypadku gdy wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynął w terminie, o którym mowa w pkt 3 SWZ, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ oraz obowiązku przedłużenia terminu składania ofert.
7. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni w przedmiotowym postępowaniu przetargowym pod adresem wskazanym w pkt 2 SWZ.
8. Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania Wykonawców w celu wyjaśnienia wątpliwości dotyczących treści SWZ.
9. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.

XIII. Wskazanie osób uprawnionych do komunikowania się z Wykonawcami

1. Osobami uprawnionymi do komunikowania się z wykonawcami są:
 - 1) Aneta Wojciechowska - e-mail: aneta.wojciechowska@bielanski.med.pl
2. Informacje oraz wszelką korespondencję należy przekazywać w sposób określony w rozdziale X SWZ.

XIV. Termin związania ofertą

1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert **do dnia 09.08.2026 r.**
2. Zgodnie z art. 220 ust.1 ustawy Pzp, bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem terminu związania ofertą jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.
3. W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 1, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą, zwróci się jednokrotnie do wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.
4. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w pkt 3 wymaga złożenia przez wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.
5. Na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 12 ustawy Pzp, Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli wykonawca nie wyrazi pisemnej zgody, o której mowa w pkt 3, na przedłużenie terminu związania ofertą.

XV. Opis sposobu przygotowania oferty

1. Ofertę należy sporządzić w języku polskim w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym zgodnie z § 2 Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 r. w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być złożone wraz z tłumaczeniem na język polski, z zastrzeżeniem pkt 8.2 niniejszej SWZ. Środkiem komunikacji elektronicznej, służącym złożeniu oferty przez Wykonawcę, jest jego prawidłowe złożenie na Platformy Zakupowej [Marketplanet OnePlace](https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet) dostępnej pod adresem: <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>
Kwalifikowany podpis elektroniczny powinien być wystawiony przez dostawcę kwalifikowanej usługi zaufania, będącego podmiotem świadczącym usługi certyfikacyjne – podpis elektroniczny, spełniające wymogi bezpieczeństwa określone w ustawie z dnia 5 września 2016r „o usługach zaufania oraz identyfikacji elektronicznej oraz przesłane za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej.
2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
3. Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami zamawiającego określonymi w dokumentach zamówienia.
4. Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert wycofać ofertę. Wycofanie złożonej oferty za pośrednictwem Platformy Zakupowej zostało opisane w „Instrukcji dla Wykonawcy”, dostępnej pod adresem <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>.
5. Oferta musi być sporządzona w języku polskim, w formatach danych zgodnych z katalogiem formatów wskazanych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 21 maja 2024 r. w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych, w szczególności: pdf, .docx, .rtf, .xps, odt, i opatrzona kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

-
6. Jeżeli na ofertę składa się kilka dokumentów, Wykonawca powinien stworzyć folder, do którego przeniesie wszystkie dokumenty oferty, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Zamawiający dopuszcza następujące formaty plików zawierających skompresowane dane: .rar, .zip, .7z.
7. Oferta zostanie sporządzona w języku polskim, zgodnie z treścią Formularza Oferty, którego wzór stanowi *Załącznik nr 1 do SWZ*. W przypadku gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Oferty.
8. **Wraz z ofertą (Formularz Oferty oraz formularz specyfikacji cenowej) Wykonawca składa, sporządzone w języku polskim:**
- 1) oświadczenie z art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, na formularzu Jednolitego Europejskiego Dokumentu Zamówienia „JEDZ”, które stanowi dowód potwierdzający brak podstaw wykluczenia tymczasowo zastępujący wymagane przez Zamawiającego podmiotowe środki dowodowe.
Zgodnie z art. 125 ust. 4 ustawy Pzp w przypadku składania oferty wspólnej przez kilku wykonawców (konsorcjum lub spółka cywilna) JEDZ-e muszą wypełnić, podpisać i złożyć wszyscy współnicy. Muszą one potwierdzać brak podstaw wykluczenia w ww. zakresie wskazanym w SWZ oraz spełnianie przez współnika danego warunku udziału w postępowaniu.
 - 2) dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania, zgodnie z postanowieniami pkt 10-12, w przypadku, gdy upoważnienie do podpisania oferty nie wynika bezpośrednio z właściwego rejestru.
Dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania sporządzone w języku obcym przekazuje się wraz z tłumaczeniem na język polski.
 - 3) przedmiotowe środki dowodowe wskazane w rozdziale V SWZ.
9. Jeśli Wykonawca składając ofertę wraz z jej załącznikami zamierza zastrzec niektóre informacje w nich zawarte, zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, zobowiązany jest nie później niż w terminie składania ofert, zastrzec w dokumentach składanych wraz z ofertą, że nie mogą one być udostępniane oraz wykazać (załączyć do oferty pisemne uzasadnienie), iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
Stosownie do powyższego, jeśli Wykonawca nie dopełni ww. obowiązków wynikających z ustawy, Zamawiający będzie miał podstawę uznania, że zastrzeżenie tajemnicy przedsiębiorstwa jest bezskuteczne i w związku z tym potraktuje daną informację, jako niepodlegającą ochronie i niestanowiącą tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
Stosownie do treści § 4 ust. 1 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej: *W przypadku gdy dokumenty elektroniczne w postępowaniu lub konkursie, przekazywane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, zawierają informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wykonawca, w celu utrzymania w poufności tych informacji, przekazuje je w wydzielonym i odpowiednio oznaczonym pliku.*
10. Do Oferty należy załączyć dokument potwierdzający umocowanie do reprezentowania, zgodny z wymaganiami określonymi w § 6 ust. 1 lub ust. 2 lub ust. 3 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 30 grudnia 2020 roku *w sprawie sposobu sporządzania i przekazywania informacji oraz wymagań technicznych dla dokumentów elektronicznych oraz środków komunikacji elektronicznej w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie*, lub pełnomocnictwo, zgodne z wymaganiami § 7 rozporządzeniem ws środków komunikacji elektronicznej, przepisów kodeksu cywilnego, postanowieniami ustawy Pzp oraz SWZ.
-

11. Zgodnie z § 6 ust. 1 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej: *W przypadku gdy dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania odpowiednio wykonawcy, wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia publicznego, podmiotu udostępniającego zasoby na zasadach określonych w art. 118 ustawy lub podwykonawcy niebędącego podmiotem udostępniającym zasoby na takich zasadach, zwane dalej "dokumentami potwierdzającymi umocowanie do reprezentowania", zostały wystawione przez upoważnione podmioty inne niż wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, zwane dalej "upoważnionymi podmiotami", jako dokument elektroniczny, przekazuje się ten dokument.*
12. Stosownie do dyspozycji § 6 ust. 2 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej: *W przypadku gdy dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument w postaci papierowej, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczające zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.*
13. Zgodnie z § 6 ust. 3 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej: *Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w § 6 ust. 2, dokonuje w przypadku: 1) dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania - odpowiednio wykonawca, wykonawca wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia, podmiot udostępniający zasoby lub podwykonawca, w zakresie dokumentów potwierdzających umocowanie do reprezentowania, które każdego z nich dotyczą; 2) może dokonać również notariusz.*
14. Przez cyfrowe odwzorowanie, o którym mowa w pkt 13 oraz w innych postanowieniach SWZ, należy rozumieć dokument elektroniczny będący kopią elektroniczną treści zapisanej w postaci papierowej, umożliwiającą zapoznanie się z tą treścią i jej zrozumienie, bez konieczności bezpośredniego dostępu do oryginału.
15. W myśl § 7 ust. 1 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej pełnomocnictwo przekazuje się w postaci elektronicznej i opatruje się kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
16. W przypadku gdy pełnomocnictwo, zostało sporządzone jako dokument w postaci papierowej i opatrzone własnoręcznym podpisem, przekazuje się cyfrowe odwzorowanie tego dokumentu opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym, poświadczającym zgodność cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej.
17. Poświadczenia zgodności cyfrowego odwzorowania z dokumentem w postaci papierowej, o którym mowa w pkt. 16, dokonuje w przypadku pełnomocnictwa: 1) mocodawca, lub 2) notariusz.
18. Zgodnie z § 8 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej, w przypadku przekazywania w postępowaniu dokumentu elektronicznego w formie poddającym dane kompresji, opatrzenie pliku zawierającego skompresowane dokumenty, kwalifikowanym podpisem elektronicznym, jest równoznaczne z opatrzeniem wszystkich dokumentów zawartych w tym pliku kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
19. W przypadku gdy, dokumenty potwierdzające umocowanie do reprezentowania, zostały wystawione przez upoważnione podmioty jako dokument elektroniczny, przekazuje się uwierzytelniony wydruk wizualizacji treści tego dokumentu (§ 9 ust. 5 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej).
20. Uwierzytelniony wydruk, o którym mowa w pkt 19, zawiera w szczególności identyfikator dokumentu lub datę wydruku, a także własnoręczny podpis odpowiednio wykonawcy, wykonawcy wspólnie ubiegającego się o udzielenie zamówienia, podmiotu udostępniającego zasoby lub podwykonawcy albo uczestnika konkursu, potwierdzający zgodność wydruku z treścią dokumentu elektronicznego (§ 9 ust. 6 rozporządzenia ws środków komunikacji elektronicznej).
21. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.

22. Dokumenty elektroniczne w postępowaniu spełniają łącznie następujące wymagania: 1) są utrwalone w sposób umożliwiający ich wielokrotne odczytanie, zapisanie i powielenie, a także przekazanie przy użyciu środków komunikacji elektronicznej lub na informatycznym nośniku danych; 2) umożliwiają prezentację treści w postaci elektronicznej, w szczególności przez wyświetlenie tej treści na monitorze ekranowym; 3) umożliwiają prezentację treści w postaci papierowej, w szczególności za pomocą wydruku; 4) zawierają dane w układzie niepozostawiającym wątpliwości co do treści i kontekstu zapisanych informacji.
23. Dopuszcza się używanie w oświadczeniach, ofercie oraz innych dokumentach określić obcojęzycznych w zakresie określonym w art. 11 ustawy z dnia 7 października 1999 r. o języku polskim.
24. Ofertę wraz z jej załącznikami oraz oświadczeniami i dokumentami, należy złożyć w sposób wskazany w SWZ.

XVI. Sposób oraz termin składania ofert

1. Wykonawca składa ofertę za pośrednictwem Platformy Zakupowej [Marketplanet OnePlace](https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet) dostępnej pod adresem: <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet> w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w następujący sposób:
 - 1) Wykonawca składa Ofertę poprzez:
 - a) dodanie w zakładce „OFERTY”: Formularza Oferty (Załącznik nr 1 do SWZ) wraz z formularzem specyfikacji cenowej (Załącznik nr 1 do Formularz Oferty) oraz dokumentów (załączników) wymaganych w niniejszej SWZ, - podpisanych przez osoby umocowane. Czynności określone w niniejszym ustępie realizowane są poprzez wybranie polecenia „dodaj dokument” i wybranie docelowego pliku, który ma zostać wczytany.
 - 2) Wykonawca winien opisać załącznik nazwą umożliwiającą jego identyfikację.
 - 3) Wykonawca załączając dokument oznacza czy jest on: „Tajny” – dokument stanowi „tajemnicę przedsiębiorstwa” lub opcję „Jawny” – niestanowiący tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 roku o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
 - 4) Złożenie oferty wraz z załącznikami następuje poprzez polecenie „Złóż ofertę”.
 - 5) Potwierdzeniem prawidłowo złożonej Oferty jest komunikat systemowy „Oferta złożona poprawnie” oraz wygenerowany raport ofert z zakładki „Oferty”
 - 6) O terminie złożenia Oferty decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji na Platformie.
 - 7) Po zapisaniu, plik jest w Systemie zaszyfrowany. Jeśli Wykonawca zamieścił niewłaściwy plik, może go usunąć zaznaczając plik i klikając polecenie „usuń”.
 - 8) Wykonawca składa ofertę w formie zaszyfrowanej, dlatego też Oferty nie są widoczne do momentu odszyfrowania ich przez Zamawiającego. Ich treść jest dostępna w raporcie oferty generowanym z zakładki „oferty”
 - 9) Wykonawca może samodzielnie wycofać złożoną przez siebie ofertę. W tym celu w zakładce „OFERTY” należy zaznaczyć ofertę, a następnie wybrać polecenie „wycofaj ofertę”.
2. **Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy złożyć w terminie do dnia 12.05.2026 r. do godziny: 10:00.**
3. Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca może zmienić ofertę (poprawić, uzupełnić). Przed upływem terminu składania ofert Wykonawca może wycofać złożoną ofertę (art. 219 ust. 2 ustawy Pzp). Oferta złożona po terminie, zgodnie z art. 226 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp zostanie odrzucona.

XVII. Termin otwarcia ofert

1. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 12.05.2026 r., o godzinie: 10:30.
2. Zamawiający nie przewiduje publicznej sesji otwarcia ofert.
3. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
4. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
 - 1) nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
 - 2) cenach zawartych w ofertach.
5. W przypadku awarii systemu teleinformatycznego przy użyciu którego Zamawiający otwiera oferty, która powoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez zamawiającego, otwarcie ofert następuje niezwłocznie po usunięciu awarii.
6. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

XVIII. Sposób obliczenia ceny

1. Cena oferty zostanie wyliczona przez Wykonawcę i przedstawiona na formularzu specyfikacji cenowej, którego wzór stanowi *Załącznik Nr 1 do Formularza Oferty*.
2. Cena oferty powinna obejmować wszystkie elementy cenotwórcze realizacji zamówienia, w tym warunki i obowiązki umowne. Cena oferty stanowi kwotę wynagrodzenia, jaką Wykonawca chce uzyskać za wykonanie całego przedmiotu zamówienia, z zastrzeżeniem możliwości dokonania zmiany tego wynagrodzenia przewidzianych w przepisach obowiązującego prawa oraz przewidzianych w projektowanym postanowieniu Umowy w sprawie zamówienia publicznego.
3. Cena brutto oferty (wartość brutto) zostanie wyliczona przez Wykonawcę, w oparciu o ceny jednostkowe netto przedstawione w formularzu specyfikacji cenowej, zgodnie z zasadą: ilość x cena jedn. netto = wartość netto + VAT (od wartości netto zgodnie ze wskazaną stawką) = wartość brutto.
4. Wyliczona, zgodnie z pkt 3, cena oferty brutto podana zostaje przez Wykonawcę w formularzu systemowym na platformie <https://szpitalbielanski.ezamawiajacy.pl/servlet/HomeServlet>
5. Wykonawca poda w formularzu specyfikacji cenowym stawkę podatku od towarów i usług (VAT) właściwą dla przedmiotu zamówienia, obowiązującą według stanu prawnego na dzień składania ofert.
6. Zamawiający nie przewiduje możliwości prowadzenia rozliczeń w walutach obcych. Rozliczenia między Wykonawcą, a Zamawiającym będą dokonywane w złotych polskich.
7. Cena oferty (oraz ceny jednostkowe netto) mają być wyrażone w złotych polskich z dokładnością do 1 grosza, to znaczy z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
8. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług dla celów stosowania kryterium ceny, Zamawiający dolicza do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć. W ofercie, o której mowa w art. 225 ust. 1 ustawy Pzp, Wykonawca ma obowiązek:
 - 1) poinformowania zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego;
 - 2) wskazania nazwy (rodzaju) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;

- 3) wskazania wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym zamawiającego, bez kwoty podatku;
 - 4) wskazania stawki podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą wykonawcy, będzie miała zastosowanie.
9. Zamawiający informuje, że nie przewiduje możliwości udzielenia Wykonawcy zaliczek na poczet wykonania zamówienia.
10. Przy wyliczeniu oferty Wykonawca uwzględnia wszystkie wymogi, o których mowa w niniejszej SWZ i ujmuje wszelkie koszty związane z wykonywaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia, w tym również koszty transportu i rozładunku.

XIX. Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów, i sposobu oceny ofert

1. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.
2. Przy ocenie ofert wartość wagowa wyrażona w procentach będzie wyrażona w punktach (1% = 1 pkt).
3. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierował się niżej opisanymi kryteriami:

PAKIET 7 ORAZ 11:

1. cena - 60 %
2. parametry techniczne - 30 %
3. okres gwarancji - 10 %

W kryterium „cena” ocena ofert niepodlegających odrzuceniu, zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{liczba punktów oferty ocenianej} = \frac{\text{najniższa cena oferty brutto}}{\text{cena oferty ocenianej brutto}} \times 100 \times 60\%$$

W kryterium „parametry techniczne” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

$$\text{liczba punktów oferty ocenianej} = \frac{\text{liczba punktów oferty badanej}}{\text{największa liczba punktów}} \times 100 \times 30\%$$

Wykaz ocenianych parametrów oraz ich punktację zawierają formularze specyfikacji technicznej (tabele) podane w Opisie przedmiotu zamówienia - *Załącznik Nr 2 do SWZ*.

Ocena punktowa dokonana zostanie na podstawie wypełnionego przez wykonawcę formularza specyfikacji technicznej oraz przedstawionych wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych.

Punkty przyznawane będą wg zasad podanych w odpowiednich (dla pakietu) tabelach.

Poszczególne punkty zostaną zsumowane.

Oferta, która zdobędzie maksymalną ilość punktów (dla danego pakietu) otrzyma w przedmiotowym kryterium 30 punktów. Pozostałe proporcjonalnie.

UWAGA:

1. w przypadku niepodania przez wykonawcę w formularzu specyfikacji technicznej wartości parametru ocenianego Zamawiający uzna wartość parametru wynikającą z przedstawionych wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych;
2. w przypadku rozbieżności pomiędzy wartością parametru podaną przez wykonawcę w formularzu specyfikacji technicznej a wynikającą z przedstawionych wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych, Zamawiający uzna wartość parametru wynikającą z dokumentów.
3. w przypadku niezłożenia wraz z ofertą przedmiotowych środków dowodowych na potwierdzenie parametrów ocenianych Zamawiający w kryterium „parametry techniczne” przyzna 0 punktów.
4. **Przedmiotowe środki dowodowe potwierdzające parametr/funkcję oceniany nie podlegają uzupełnieniu.**

W kryterium „okres gwarancji” wyrażonej w miesiącach, ocena ofert, niepodlegających odrzuceniu, zostanie dokonana wg następującej reguły:

Zamawiający przyzna punkty według następujących zasad:

- za zadeklarowanie okresu gwarancji - 24 miesiące - 0 pkt;
- za zadeklarowanie okresu gwarancji - 36 miesięcy - 10 pkt.

PAKIET 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8, 9 oraz 10

1. cena - 90 %
2. okres gwarancji - 10%

1. W kryterium „cena” ocena ofert niepodlegających odrzuceniu, zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:

najniższa cena oferty brutto

liczba punktów oferty ocenianej = cena oferty ocenianej brutto x 100 x 90%

Wymagania jakościowe odnoszące się do co najmniej głównych elementów składających się na przedmiot zamówienia zostały określone w opisie przedmiotu zamówienia (*Załącznik Nr 3 do SWZ*), poprzez podanie parametrów produktu. Dokumenty opisujące przedmiot zamówienia są precyzyjne. W związku z powyższym Zamawiający jest upoważniony do zastosowania ceny jako jednego z kryteriów wyboru oferty o znaczeniu ponad 60%.

2. W kryterium „okres gwarancji” wyrażonym w miesiącach, ocena ofert, niepodlegających odrzuceniu, zostanie dokonana wg następującej reguły:

- za zadeklarowanie okresu gwarancji - 24 miesiące - 0 pkt;
- za zadeklarowanie okresu gwarancji - 36 miesięcy - 10 pkt;

4. Każdy pakiet podlegać będzie odrębnej ocenie.
5. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która otrzyma najkorzystniejszy bilans punktów z kryteriów opisanych w niniejszej SWZ. Wszystkie obliczenia zostaną dokonane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

6. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i pozostałych kryteriów oceny ofert, Zamawiający wybierze spośród tych ofert ofertę, która otrzymała najwyższą ocenę w kryterium o najwyższej wadze tj. ofertę z niższą ceną. Jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia, w wyznaczonym terminie, ofert dodatkowych zawierających nową cenę.
7. Wykonawcy składając oferty dodatkowe, nie mogą oferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
8. W przypadku wpłynięcia jednej oferty niepodlegającej odrzuceniu Zamawiający nie będzie dokonywał jej oceny punktowej.
9. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertę w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
10. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
11. W przypadku braku zgody, o której mowa w pkt 10, oferta podlega odrzuceniu na podstawie art. 226 ust. 1 pkt 13 ustawy Pzp, a Zamawiający zwróci się o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.

XX. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnieniem art. 577 ustawy Pzp, w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w pkt 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertę.
3. Zamawiający zaleca zawarcie umowy w formie elektronicznej opatrzonej podpisem kwalifikowanym (nie dopuszcza się podpisu w osobnym pliku). Oświadczenie woli złożone w formie elektronicznej jest równoważne z oświadczeniem woli złożonym w formie pisemnej.
4. Wykonawca ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią *Załącznik Nr 3 do SWZ*. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty. Data oznaczona w umowie jako data zawarcia umowy będzie pierwszym dniem jej realizacji.
5. Jeżeli zostanie wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie, to Zamawiający może zażądać przed podpisaniem Umowy przedłożenia kopii umowy regulującej ich współpracę w zakresie obejmującym wykonanie zamówienia. Z treści powyższej umowy powinno w szczególności wynikać: zasady współdziałania, zakres współuczestnictwa i podział obowiązków Wykonawców w wykonaniu przedmiotu zamówienia (art. 59 ustawy Pzp).
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępowaniu Wykonawców oraz wybrać ofertę najkorzystniejszą albo unieważnić postępowanie (art. 263 ustawy Pzp).
7. Zamawiający prześle umowę drogą elektroniczną na adres e-mail wskazany w ofercie Wykonawcy celem jej podpisania.

8. Data oznaczona w umowie jako data zawarcia umowy będzie pierwszym dniem jej realizacji.
9. Zamawiający nie przewiduje dodatkowych formalności związanych z zawarciem umowy.

XXI. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy

1. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy, określone zostały w *Załączniku nr 3 do SWZ*.
2. Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego przed zawarciem zostaną uzupełnione o niezbędne informacje dotyczące w szczególności Wykonawcy oraz wartości umowy.

XXII. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania

1. Wykonawcy oraz innemu podmiotowi przysługują środki ochrony prawnej opisane w Dziale IX ustawy Pzp, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
2. Środki ochrony prawnej wobec Ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia oraz dokumentów zamówienia przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 469 pkt 15 ustawy Pzp oraz Rzecznikowi Małych Średnich Przedsiębiorstw.
3. Odwołanie przysługuje na:
 - 1) niezgodną z przepisami ustawy czynność zamawiającego, podjętą w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
 - 2) zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy;
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
5. Odwołujący przekazuje kopię odwołania zamawiającemu przed upływem terminu do wniesienia odwołania w taki sposób, aby mógł on zapoznać się z jego treścią przed upływem tego terminu.
6. Domniemywa się, że zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przekazanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
7. Odwołanie wnosi się w terminie:
 - a) 10 dni od dnia przekazania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana przy użyciu środków komunikacji elektronicznej,
 - b) 15 dni od dnia przekazania informacji o czynności zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia, jeżeli informacja została przekazana w sposób inny niż określony w lit. a.
8. Odwołanie wobec treści ogłoszenia wszczynającego postępowanie o udzielenie zamówienia lub wobec treści dokumentów zamówienia, wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia dokumentów na stronie internetowej.
9. Odwołanie w przypadkach innych niż określone w pkt 9 i 10 wnosi się w terminie 10 dni od dnia, w którym powzięto lub przy zachowaniu należytej staranności można było powziąć wiadomość o okolicznościach stanowiących podstawę jego wniesienia.

XXIII. Wymagania w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 ustawy Pzp

Zamawiający nie określa wymagań w zakresie zatrudnienia na podstawie stosunku pracy, w okolicznościach, o których mowa w art. 95 ustawy Pzp.

XXIV. Wymagania w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp

Zamawiający nie określa wymagań w zakresie zatrudnienia osób, o których mowa w art. 96 ust. 2 pkt 2 ustawy Pzp.

XXV. Informacje o zastrzeżeniu możliwości ubiegania się o udzielenie zamówienia wyłącznie przez Wykonawców, o których mowa w art. 94 ustawy Pzp

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

XXVI. Wymagania dotyczące wadium

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium w przedmiotowym postępowaniu.

XXVII. Zabezpieczenie należytego wykonania Umowy

Zamawiający nie przewiduje takiego warunku.

XXVIII. Informacja o obowiązku osobistego wykonania przez Wykonawcę kluczowych zadań

Zamawiający nie ustala takiego obowiązku.

XXIX. RODO

Szanując Twoją prywatność oraz dbając o to, abyś wiedział kto i w jaki sposób przetwarza Twoje dane osobowe, poniżej przedstawiam informacje, które pomogą Ci to ustalić. 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), zwanego dalej RODO, informuję, iż:

1. **Administratorem** jest Szpital Bielański im. Ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Warszawie (01-809), ul. Ceglowska 80.

2. **Dane kontaktowe Inspektor Ochrony Danych:**

W Szpitalu Bielańskim im. Ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej w Warszawie (01-809), ul. Ceglowska 80 został wyznaczony Inspektor Ochrony

Danych, dane kontaktowe: nr telefonu: 22 56-90-432, adres poczty elektronicznej: iod@bielanski.med.pl.

3. Cele przetwarzania danych osobowych:

Dane osobowe są zbierane w celu niezbędnym dla udostępniania dokumentacji dotyczącej prowadzenia postępowań o udzielenie zamówień publicznych, w związku z postępowaniem o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego.

4. Podstawa prawna przetwarzania danych osobowych:

Przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze (podstawa prawna z art. 6 ust. 1 lit. c RODO)

Ustawa z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

5. Informacje o odbiorcach danych osobowych:

Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych są osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

6. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:

Dane osobowe są przechowywane, zgodnie z art. 78 ust. 1 i 4 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, w sposób gwarantujący jego nienaruszalność, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, przez cały okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego.

7. Uprawnienia z art. 15-21 RODO:

Przysługują Pani/Panu prawa do żądania od Administratora dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, a także prawo do przenoszenia danych lub do wniesienia sprzeciwu wobec ich przetwarzania, z zastrzeżeniem ograniczeń przewidzianych w przepisach RODO oraz innych powszechnie obowiązujących aktów prawnych.

8. Prawo do wniesienia skargi:

Ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez Administratora narusza przepisy RODO.

9. Obowiązek podania danych

Podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych.

10. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji

Pani/Pana dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym w oparciu o profilowanie.

11. Informacja o ograniczeniach w realizacji praw określonych w art. 16 i 18 rozporządzenia 2016/679 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych)

Zamawiający informuje, iż w związku z art. 19 ust. 2 i 3 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych:

- 1) skorzystanie przez osobę, której dane osobowe dotyczą, z uprawnienia do sprostowania lub uzupełnienia, o którym mowa w art. 16 rozporządzenia 2016/679, nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy w sprawie zamówienia publicznego w zakresie niezgodnym z ustawą;



- 2) w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 rozporządzenia 2016/679, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania.

Załącznik nr 1 do SWZ

FORMULARZ OFERTY**na dostawę sprzętu medycznego dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie
(ZP-45/2026)**

Ja/my niżej podpisani:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/ podstawa do reprezentacji)

działając w imieniu i na rzecz:

.....

.....

(pełna nazwa Wykonawcy/Wykonawców w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się
o udzielenie zamówienia)

Adres:

REGON: NIP: KRS Nr

województwo

Uprawnionym do kontaktów z Zamawiającym jest:

Tel.

Adres e-mail:

(na które Zamawiający ma przysyłać korespondencję)

zgłaszamy akces na dostawę, zgodnie z przedstawioną ofertą, według cen jednostkowych netto określonych w formularzu specyfikacji cenowej, na następujących zasadach:

1. **Nasza oferta dotyczy pakietów wyszczególnionych w formularzu specyfikacji cenowej.**
2. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia i akceptujemy wszystkie warunki w niej zawarte, w tym informację Zamawiającego, że data oznaczona w umowie jako data zawarcia umowy będzie pierwszym dniem jej realizacji.
3. Oświadczamy, że uzyskaliśmy wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.
4. Oświadczamy, że wszystkie informacje podane w oświadczeniach i dokumentach przedstawionych w przedmiotowej ofercie są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.
5. Oświadczamy, że jesteśmy związani niniejszą ofertą na czas wskazany w SWZ.
6. Oświadczamy, że akceptujemy termin płatności wynoszący 60 dni od daty przyjęcia prawidłowo wystawionej faktury.
7. Oświadczamy, że w cenie oferty uwzględnione zostały wszystkie koszty związane z wykonywaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia, w tym koszty transportu.

8. Oświadczamy, że w przypadku wyboru naszej oferty, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

9. Czy Wykonawca jest mikroprzedsiębiorstwem bądź małym lub średnim przedsiębiorstwem?

- ☐ mikroprzedsiębiorstwo ☐ małe przedsiębiorstwo ☐ średnie przedsiębiorstwa
☐ jednoosobowa działalność gospodarcza ☐ osoba fizyczna nieprowadząca działalności gospodarczej
☐ inny rodzaj:

(proszę o zakreślenie właściwej odpowiedzi)

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

10. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

11. Oświadczamy, że:

- ☐ następujące części zamówienia zamierzamy powierzyć podwykonawcom *
nazwa podwykonawcy (o ile jest to wiadome) *
☐ nie zamierzamy powierzyć podwykonawcom

12. Oświadczamy, że:

- ☐ wybór oferty nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego *
☐ wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego *
w odniesieniu do następujących towarów/ usług (w zależności od przedmiotu zamówienia):
..... Wartość towaru/ usług (w zależności od przedmiotu zamówienia) powodująca obowiązek podatkowy u Zamawiającego to zł netto **.

* zakreślić właściwe

** dotyczy Wykonawców, których oferty będą generować obowiązek doliczania wartości podatku VAT do wartości netto oferty, tj. w przypadku:

- wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów,
- mechanizmu odwróconego obciążenia, o którym mowa w 23rt. 17 ust. 1 pkt 7 ustawy o podatku od towarów i usług,
- importu usług lub importu towarów, z którymi wiąże się obowiązek doliczenia przez zamawiającego przy porównywaniu cen ofertowych podatku VAT.

13. Oświadczamy, pod groźbą odpowiedzialności karnej (art. 297 KK), że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert.

14. Oświadczamy, że nie podlegamy wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), dalej: rozporządzenie 833/2014, w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1), dalej: rozporządzenie 2022/576.¹

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

15. Oświadczamy, że nie zachodzą w stosunku do nas przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego*²
16. Podajemy adres strony internetowej, na której są dostępne w formie elektronicznej: odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej:
-

.....
podpis elektroniczny kwalifikowany
osoby/-ów uprawnionej/-ych
do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika

e) i lit. g)–i), art. 29 i 30 dyrektywy 2014/25/UE oraz art. 13 lit. a)–d), lit. f)–h) i lit. j) dyrektywy 2009/81/WE na rzecz lub z udziałem:

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

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

² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. *o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego*, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

- 1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
- 3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości, jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

Załącznik Nr 1 do Formularza Oferty

FORMULARZ SPECYFIKACJI CENOWEJ

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie (ZP-45/2026) przeprowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego, oferujemy wykonanie przedmiotu zamówienia w oparciu o następujące ceny jednostkowe netto:

PAKIET

L.p.	Przedmiot zamówienia	Nazwa handlowa/ nr katalogowy/ model Producent	Ilość	Jedn. cena netto	Wartość netto	VAT %	Wartość brutto
1	2	3	4	5	6	7	8
	RAZEM						

.....
podpis elektroniczny kwalifikowany
osoby/-ów uprawnionej/-ych
do reprezentowania Wykonawcy
lub pełnomocnika

UWAGA:

Niniejszy formularz stanowi integralną część Formularza Oferty (Załącznik nr 1 do SWZ)

Załącznik Nr 2 do SWZ

Opis przedmiotu zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego dla Centralnego Bloku Operacyjnego oraz Oddziału Intensywnej Terapii.
2. Zamówienie podzielono na 11 pakietów.
Pakiet 1 - Bariatryczne łóżko do intensywnej opieki z podnośnikiem podłogowym dla Intensywnej Terapii (1 szt.)
Pakiet 2 - Wideolaryngoskop dla Bloku Operacyjnego (1 szt.) oraz (1 szt.) dla Oddziału Intensywnej Terapii
Pakiet 3 - Ciepłarka Sucha dla Bloku Operacyjnego (3 szt.)
Pakiet 4 - Podgrzewacz do płynów infuzyjnych dla Bloku Operacyjnego (1 zestaw po 2 szt.) oraz dla Oddziału Intensywnej Terapii (2 zestawy po 2 szt.)
Pakiet 5 - Ssak jezdny z kompletem akcesoriów dla Bloku Operacyjnego (1 szt.)
Pakiet 6 - Maszyna do odsysania krwi dla Bloku Operacyjnego (1 szt.)
Pakiet 7 - Automatyczny system dozowania formaliny dla Bloku Operacyjnego (1 szt.)
Pakiet 8 - Infuzyjna pompa strzykawkowa (8 szt.)
Pakiet 9 - Stymulator nerwów obwodowych (2 szt.)
Pakiet 10 - Kardiomonitor z opcją pomiaru temperatury w jamie ustnej
Pakiet 11 - Aparat USG (1 szt.) dla Centralnego Bloku Operacyjnego
3. Lokalizacja dostawy przedmiotu zamówienia:
 a) ul. Ceglowska 80, Warszawa
4. Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych na dowolną ilość pakietów.
5. **Zaoferowany sprzęt musi być kompletny i gotowy do użytkowania bez dodatkowych zakupów.**
6. Zaoferowany sprzęt musi być fabrycznie nowy - nie starsze niż 2025. Zamawiający wyklucza dostawę sprzętu powystawowego.
7. Okres gwarancji na oferowany sprzęt - min. 24 miesiące.
8. Oprogramowanie i opisy w języku polskim.
9. FORMULARZE SPECYFIKACJI TECHNICZNEJ

Pakiet 1 - Bariatryczne łóżko do intensywnej opieki z podnośnikiem podłogowym dla Intensywnej Terapii (1 szt.)			
L.P.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a, oceniany/a	Parametr/funkcja Oferowany/a
	ŁÓŻKO BARIATRYCZNE - 1 SZT.	model/producent podać	

1.	Łóżko wyposażone w składane barierki dzielone ze zintegrowanym sterowaniem łóżka	Tak	
2.	Bezpieczne obciążanie robocze - min. 522 kg.	Tak ,podać	
3.	Maksymalna waga pacjenta –454 kg	Tak, podać	
4.	Łóżko z możliwością regulowania długości leża na 3 poziomach 202, 214 oraz 224 cm	Tak	
5.	Łóżko z możliwością poszerzenia, szerokość standardowa min. 103 cm, poszerzona min. 134 cm	Tak, podać	
6.	Elektryczna regulacja wysokości platformy leża 36 – 80 cm Elektryczna regulacja pozycji Trendelenburga i odwrotnej pozycji trendeleburga 0-12° Elektrycznie obsługiwane oparcie pleców z autoregresji – 0-62° Elektryczna regulacja segment podparcia łydek w pozycji wspomagającej krążenie	Tak, podać	
7.	Leże łóżka wyposażone w 4 platformy z możliwością wyjęcia bez użycia dodatkowych narzędzi.	Tak	
8.	Panel przedłużający podparcie łydek po wydłużeniu leża	Tak	
9.	Szyny do worków drenażowych i podobnych akcesoriów znajdujące się pod segmentem podparcia ud i oparciem pleców po obu stronach	Tak	
10.	Łóżko wyposażone w podwójne koła 150 mm	Tak	
11.	Łóżko wyposażone w pedał (przy każdym kole) do uruchamiania centralnego hamulca, swobodnej jazdy lub uruchamiania koła sterującego do jazdy w linii prostej	Tak	
12.	Łóżko umożliwia montaż pasów unieruchamiających w 3 miejscach (po obu stronach)	Tak	
13.	Funkcja obustronnego oświetlenia podłogi pod łóżkiem uruchamiana z panelu sterowania.	Tak	
14.	Łóżko wyposażone w baterię	Tak	
15.	Po odłączeniu zasilania łóżko przechodzi do stanu niskiego zużycia energii	Tak	
16.	Poziom naładowania baterii oznajmiany za pomocą sygnałów dźwiękowych w trakcie użytkowania łóżka w trybie bateryjnym, sygnał przerywany - wszystkie funkcje dostępne, sygnał ciągły - funkcje częściowo ograniczone z możliwością tymczasowego uruchomienia.	Tak	
17.	Łóżko wyposażone w panele sterowania dla opiekuna, panele sterowania dla pacjenta, panele wagi, panele do sterowania dla pielęgniarki	Tak	

18.	Na panelu sterowania opiekuna znajdują się wskaźniki podłączenia do prądu, wskaźnik stanu baterii, wskaźnik systemu antyzakleszczeniowego oraz przyciski do regulacji pozycji, pozycja CPR, blokada funkcji	Tak	
19.	Panel sterowania dla pielęgniarkei z przyciskiem do uzyskania pozycji krzesła i przyciskiem ustawienia leża w pozycji poziomej.	Tak	
20.	Łóżko wyposażone w system ważenia pacjenta, klasa dokładności III, od 10 do 522 kg z przedziałem do 500g. Informacja odnośnie wagi na wyświetlaczu znajdującym się w panelu wagi	Tak, podać	
21.	Waga z funkcją dodawania i odejmowania przedmiotów oraz zerowania.	Tak	
22.	Wyświetlacz wagi z funkcją pokazywania poszczególnych kątów nachylenia łóżka gdy zmienia się nachylenie łóżka (kąt oparcia pleców, ud, trendelenburg, anty-trendelenburg)	Tak	
23.	System wykrywania ruchów pacjenta z regulacją czułości wraz z graficznym przedstawieniem wybranej czułości wykrywania ruchów	Tak	
24.	System antyzakleszczeniowy wykrywający utknięcie pacjenta (lub przedmiotu) pomiędzy podstawą a platformą leża za pomocą czujników nad każdym kołem. System zatrzyma obniżanie łóżka po wykryciu przeszkody. Informacja o działaniu systemu - graficzna na wyświetlaczu oraz wskaźniku LED	Tak	
25.	Przewód zasilający pokrycia do zarządzania mikroklimatem skóry	Tak	
26.	Dźwignie do CPR po obu stronach łóżka	Tak	
27.	Łóżko wyposażone w napęd elektryczny zapewniający wsparcie podczas ruchu w tył i przód obsługiwany za pomocą 2 uchwytów znajdujących się przy panelu wezglowia. Jadąc do przodu jest możliwość wyboru prędkości, pełna prędkości i połowa prędkości.	Tak	
28.	Łóżko wyposażone pomocnicze źródło zasilania (gniazdo) umożliwiające zasilanie urządzeń które powinny być umieszczone w nogach (np. pompa materaca). Gniazdo jest aktywne gdy łóżko podłączone jest do prądu.	Tak	
29.	Łóżko wyposażona w pedał do regulacji wysokości	Tak	
30.	Materac z pompą dla pacjentów o masie do 454 kg	Tak	
31.	Materac z trybem zmienocisnieniowym oraz pasywnym (CLP)	Tak, podać	
32.	Materac z trybem czasowego utwardzenia do celów pielęgnacyjnych na okres 15 min z możliwością wydłużenia do 30 min.	Tak, podać	

33.	Pompa materaca z funkcją sterowania komfortem poprzez zwiększanie i zmniejszanie ciśnienia w komorach materaca z ilustracją graficzną	Tak	
34.	Pompa materaca wyposażona w wskaźnik niskiego ciśnienia, wskaźnik naładowania akumulatora oraz wskaźnik konieczności przeprowadzenia serwisu.	Tak	
35.	Pompa materaca wyposażona w port podłączenia pokrycia do zarządzania mikroklimatem skóry	Tak	
36.	Pompa materaca wyposażona w wskaźniki alarmów	Tak	
37.	Materac wyposażony w zawór CPR do szybkiego spuszczenia powietrza		
38.	Materac składa się z 21 komór w tym: 3 statycznych komór przy głowie, 12 komór na odcinku tułowia pracujących w trybie naprzemiennym/CLP, 6 komór na odcinku pięt i łydek pracujących w trybie naprzemiennym/CLP zachowujące niższe ciśnienie pod piętami	Tak	
39.	Organizer kabla umożliwiający umieszczenie przewodu wzdłuż boku materaca	Tak	
40.	Materac wyposażony w dodatkowe komory(wałki) po bokach materaca z możliwością pompowania/opróżniania celem dopasowania do szerokości łóżka. Komory uruchamiane za pomocą zaworów od strony nóg.	Tak	
41.	Wymiar materaca (maksymalny po napowaniu dodatkowych komór) - 2140 x 1220 x 205 mm	Tak, podać	
PODNOŚNIK PODŁOGOWY			
42.	Mobilny podnośnik pasywny bariatryczny o wytrzymałej konstrukcji	Tak	
43.	Szeroka rama i przedłużony wysięgnik urządzenia uwzględnia większy rozmiar pacjenta	Tak	
44.	Regulacja wysokości siłownikiem elektrycznym, zasilanie akumulatorowe	Tak	
45.	Udźwig z ramą do transferu pacjentów w pozycji siedzącej: 320 kg	Tak	
46.	Czteropunktowa rama do zaczepiania nosideł pętlowych, pozwalająca na komfortowe przemieszczanie dużych pacjentów bariatrycznych w pozycji siedzącej	Tak	
47.	Nosidła bariatryczne w rozmiarach M,L,XL,XXL, z oznaczeniem kolorystycznym dla szybkiej identyfikacji rozmiaru.	Tak	
48.	Możliwy szeroki wybór rodzajów nosideł w tym nosidła hamakowe dedykowane pacjentom o dużą otyłością brzuszną	Tak, podać	

49.	Nosidła o bezpiecznym obciążeniu roboczym 454 kg	Tak	
50.	Zakres podnoszenia min. 1225mm, podnośnik pozwala na podniesienie pacjenta z podłogi.	Tak, podać	
51.	Szerokość zewnętrzna podstawy jezdnej w pozycji złożonej min. 740 mm	Tak podać	
52.	Szerokość zewnętrzna podstawy jezdnej w pozycji rozłożonej min. 1240 mm	Tak, podać	
53.	Długość podnośnika min. 1485 mm	Tak, podać	
54.	Niska podstawa z kółkami 102 mm, umożliwiająca podjazd pod małe prześwity	Tak	
55.	Moduł pomiarowy masy ciała pacjenta (waga)	Tak	
56.	Sześć podwójnych kółek jezdnych, dwa koła z hamulcami	Tak	
57.	Podstawa jezdna z możliwością elektrycznego rozszerzania poprzez pilot sterujący na przewodzie oraz panel sterowania znajdujący się na kolumnie urządzenia	Tak	
58.	Wyświetlacz umieszczony na maszcie podnośnika. Na wyświetlaczu wyświetlane są informacje na temat poziomu naładowania baterii, licznika użytkowania	Tak	
59.	Sterowanie góra/dół oraz rozstawem nóg podstawy, możliwe z pilota sterującego na przewodzie oraz panelu sterowania znajdującego się na maszcie urządzenia	Tak	
60.	Automatyczne zatrzymanie opuszczania przy napotkaniu na przeszkodę jako zabezpieczenie przed przyściśnięciem pacjenta	Tak	
61.	Podnośnik wyposażony w przycisk wyłączania funkcji elektrycznych w sytuacjach awaryjnych.	Tak	
62.	Podnośnik wyposażony w ręczne obniżanie awaryjne	Tak	
63.	Poziom ochrony dla podnośnika IPX4 (odporne na zachłapanie wodą z różnych kierunków)	Tak	
64.	Masa całkowita podnośnika bez wagi min. 69,1 kg	Tak, podać	
65.	Masa całkowita podnośnika z wagą min. 70 kg	Tak, podać	
GWARANCJA			
66.	Gwarancja min. 24 miesięcy - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK, podać (ilość miesięcy)	

Pakiet 2 - Wideolaryngoskop (1 szt.) dla Bloku Operacyjnego oraz (1 szt.) dla Oddziału Intensywnej Terapii			
L.P	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a oceniany/a	Parametr/funkcja Oferowany/a
	Wideolaryngoskop <ul style="list-style-type: none"> dla Bloku Operacyjnego - 1 szt. dla Oddziału Intensywnej Terapii – 1 szt. 	model/producent podać	
1	Wideolaryngoskop o budowie modułowej składający się z: - rękojeści, - odłączanego monitora min. 3,5” montowanego do rękojeści oraz łyżek intubacyjnych w postaci nakładek w 4 różnych rozmiarach dla pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych, dorosłych i otyłych dorosłych	Tak ,podać	
2	Kolorowy monitor TFT o przekątnej min. 3,5” oraz rozdzielczości min. 640x480	Tak, podać	
3	Ekran dotykowy, proste menu w języku polskim z możliwością przeglądania zapisanych zdjęć i filmów	Tak	
4	Możliwość obrotu monitora w dwóch płaszczyznach: - góra/dół – min. 130° - prawo/lewo – min. 270°	Tak, podać	
5	Możliwość rejestracji i odtwarzania zdjęć i filmów	Tak	
6	Możliwość podłączenia do zewnętrznego monitora (złącze HDMI) oraz do komputera (złącze USB-C) w celu archiwizacji zapisanych zdjęć i filmów.	Tak	
7	Wskaźnik naładowania akumulatora (graficzny lub liczbowy)	Tak, podać	
8	Kamera CMOS	Tak	
9	Podgrzewana optyka zapobiega parowaniu kamery	Tak	
10	Kąt pola widzenia kamery: min. 58°	Tak, podać	
11	Zakres roboczy: min. 20 – 100 mm	Tak, podać	
12	Źródła światła : LED, min. 1500 luxów, 5000K	Tak, podać	
13	Zasilanie akumulatorem litowym o czasie działania nie krótszym niż 4 h	Tak, podać	
14	Możliwość ładowania akumulatora, zasilacz sieciowy w zestawie	Tak	

15	Możliwość pracy z łyżkami jednorazowego użytku i wielorazowego użytku	Tak	
16	Regulowany trzpień rękojeści w zależności od użytej łyżki	Tak	
17	Łyżki jednorazowego użytku o specjalnym kształcie ułatwiającym intubację trudnych dróg oddechowych, dostępne w min. 6 rozmiarach, w tym dla pacjentów neonatologicznych, pediatrycznych, osób dorosłych i dorosłych otyłych, wykonane w poliwęglanu	Tak, podać	
Dodatkowe akcesoria			
Prowadnica			
18	Prowadnica wielorazowego użytku o specjalnym kształcie ułatwiającym intubację trudnych dróg oddechowych, do sterylizacji w autoklawie 2 szt.	Tak, podać	
Gwarancja			
19	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy .	TAK (podać ilość miesięcy)	

Pakiet 3 - Ciepłarka Sucha dla Bloku Operacyjnego (3 szt.)			
L.p.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a	Parametr/funkcja oferowany/a
1.	Ciepłarka Sucha dla Bloku Operacyjnego-3 szt.	model/ producent podać	
2.	Urządzenie stacjonarne, łatwe i bezpieczne do przenoszenia. Wyposażone w 4 gumowe nóżki.	TAK	
3.	Obudowa z płyt izolacyjnych pokrytych łatwym do mycia tworzywem sztucznym.	TAK	
4.	Przezroczysta pokrywa wykonana ze bezpiecznego szkła hartowanego, z dwoma wspornikami teleskopowym utrzymującym ją w pozycji otwartej.	TAK	
5.	Panel dodatkowy z przyciskami, wyświetlaczem min. 3.2" oraz wskaźnikiem stand-by.	TAK, podać	
6.	Wyświetlacz pokazujący temperaturę rzeczywistą i zadaną.	TAK	
7.	Ogrzewacz z jedną komorą i systemem grzewczym. Komora zamykana od góry.	TAK	

8.	Konwekcyjny system ogrzewania z obiegiem wymuszonym wentylatorem, gwarantującym równomierny rozkład temperatury w całej komorze.	TAK	
9.	Konstrukcja urządzenia zapewniająca przekazywanie ciepła do elementów ogrzewanych tylko za pośrednictwem powietrza.	TAK	
10.	Elektroniczne zabezpieczenie przed przegrzaniem bezpośrednio monitorujące temperaturę powietrza w komorze.	TAK	
11.	Niezależny czujnik temperatury dla elektronicznego zabezpieczenia przed przegrzaniem.	TAK	
12.	Konstrukcja urządzenia zapewniająca brak możliwości przekroczenia zadanej temperatury powierzchni, na której znajdują się elementy ogrzewane.	TAK	
13.	min. 2 czujniki temperatury zastosowane w celu kontroli systemu ogrzewania.	TAK, podać	
14.	Zabezpieczenia przed przegrzaniem umieszczone w min. 2 różnych miejscach.	TAK	
15.	Optyczny i akustyczny alarm w przypadku uszkodzenia czujnika temperatury.	TAK	
16.	Urządzenie przeznaczone do pracy ciągłej.	TAK	
17.	Mechaniczne (termostat bimetaliczny) zabezpieczenie przed przegrzaniem.	TAK	
18.	Sygnał optyczny wyświetlany na ekranie przy niedomkniętej pokrywie.	TAK	
19.	Alarm optyczny i akustyczny włączający się po 60 sekundach przy niedomkniętej pokrywie.	TAK	
20.	Optyczny i akustyczny alarm "niskiej / wysokiej temperatury", uruchamiany w przypadku wykrycia rozbieżności między temperaturą zadaną i temperaturą rzeczywistą w komorze.	TAK	
21.	Optyczny i akustyczny alarm w przypadku przegrzania.	TAK	
22.	Tryb czuwania (stand by).	TAK	
23.	Pojemność komory: 30l netto -36l brutto (+- 1L)	TAK, podać	
24.	Maksymalne obciążenie komory: 25 kg. (+- 1kg)	TAK, podać	
25.	Przybliżona pojemność do ogrzewania: <ul style="list-style-type: none"> • 24 butelki 0.5L; • 12 butelek 1L; • 2 worki 5L; • 3 worki 3L. 	TAK, podać	

26.	Ustawiany przez użytkownika zakres temperatur: 25°C - 70°C \pm 2°C (zmiana o 1°C).	TAK, podać	
27.	Zewnętrzne wymiary urządzenia: 350 x 400 x 620 mm (Szerokość x Wysokość x Głębokość).	TAK, podać	
28.	Wewnętrzne wymiary komory: 314 x 260 x 395 mm (Szerokość x Wysokość x Głębokość)	TAK, podać	
29.	Waga: max.21 kg.	TAK, podać	
30.	Napięcie zasilania: 220-240 VAC, 50-60 Hz, prąd znamionowy 1.75 A.	TAK, podać	
31.	Moc grzałki: max. 400 Wat.	TAK, podać	
32.	Temperatura otoczenia (w trakcie działania): 15 - 25 °C.	TAK, podać	
33.	Temperatura otoczenia (magazynowanie): 10 - 55 °C.	TAK, podać	
34.	Wilgotność względna (działanie i magazynowanie): 30 - 70 %.	TAK, podać	
35.	Opcja "BOOST" pozwalająca na przyspieszenie ogrzewania wsadu poprzez czasowe zwiększenie temperatury grzania.	TAK	
36.	Oprogramowanie wyposażone w programator czasowy, pozwalający precyzyjnie ustalić dzienny i tygodniowy cykl pracy urządzenia.	TAK	
37.	System dezynfekcji UV-C.	TAK	
GWARANCJA			
38.	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK (podać ilość miesięcy)	

Pakiet 4 - Podgrzewacz do płynów infuzyjnych dla Bloku Operacyjnego (1 zestaw po 2 szt.) oraz dla Oddziału Intensywnej Terapii (2 zestawy po 2 szt.)

Lp	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a oceniany/a	Parametr/funkcja Oferowany/a
	Podgrzewacz do płynów infuzyjnych: Blok Operacyjny (1 zestaw po 2 szt.) Oddział Intensywnej Terapii (2 zestawy po 2 szt.)	model/producent podać	
1.	Suchy przepływowy podgrzewacz do krwi i płynów infuzyjnych – 6 szt.	TAK	
2.	Możliwość bezpiecznego stosowania do krwi i płynów infuzyjnych	TAK	
3.	Możliwość stosowania standardowych przyrządów do przetoczeń krwi lub płynów infuzyjnych	TAK	

4.	Wymiennik ciepła w postaci dwóch niezależnie sterowanych, elastycznych profili grzewczych, o dł. 140 cm każdy, w których umieszcza się dreny infuzyjne	TAK, podać	
5.	Wymiennik ciepła dostosowany do drenów infuzyjnych o średnicy 3,5 – 5,0 mm	TAK, podać	
6.	Możliwość regulacji temperatury w zakresie od 33°C do 41°C (co 0,1°) niezależnie dla każdego kanału grzewczego	TAK, podać	
7.	Dokładność: $\pm 1^{\circ}\text{C}$	TAK	
8.	Duży i czytelny wyświetlacz temperatury dla każdego z kanałów grzewczych	TAK	
9.	Wizualny i dźwiękowy alarm wysokiej temperatury	TAK	
10.	Wizualny i dźwiękowy sygnał niskiej temperatury przy $32 \pm 1^{\circ}\text{C}$	TAK	
11.	Wizualne i dźwiękowe ostrzeżenie o awarii czujnika	TAK	
12.	Podwójne zabezpieczenie przed przegrzaniem – automatyczny wyłącznik w przypadku przekroczenia temperatury $42 \pm 1^{\circ}\text{C}/43 \pm 2^{\circ}\text{C}$	TAK, podać	
13.	Sterowanie mikroprocesorowe – system autokontroli	TAK	
14.	Szybki czas nagrzewania: mniej niż 2 min od 20°C do 36°C	TAK, podać	
15.	Wydajność ogrzewania: min. 25 ml/min dla każdego kanału i min. 75 ml/min. w przypadku wykorzystania obu kanałów do podgrzania jednej infuzji	TAK, podać	
16.	Waga do 2300 g	TAK, podać	
17.	Możliwość zamocowania na stojakach do kroplówek o różnych średnicach za pomocą klamry montażowej	TAK	
18.	Wyświetlacz typu LED zawierający wskaźniki temperatury ustawionej, temperatury aktualnej, czasu nagrzewania, indykator ogrzewania, indykatory alarmów i sygnałów ostrzegawczych	TAK	
19.	Obsługa za pomocą przycisków membranowych – co najmniej przyciski regulacji temperatury góra/dół, przycisk aktywacji ogrzewania	TAK	
20.	Nie dopuszcza się sterowania za pomocą dotykowych wyświetlaczy LCD/OLED, ze względu na utrudnioną obsługę w rękawiczkach oraz ryzyko uszkodzenia mechanicznego	TAK	
21.	Możliwość pracy ciągłej	TAK	
22.	100-240 VAC / 50-60 Hz	TAK	
23.	Pobór mocy max 180VA	TAK, podać	
24.	Maksymalne wymiary urządzenia: 200 x 130 x 250 mm	TAK, podać	
25.	Klasa zabezpieczenia elektrycznego I BF	TAK, podać	
26.	Klasa ochrony min IPX2	TAK, podać	
27.	Wbudowane złącze wyrównania potencjałów	TAK, opisać	
28.	Wyrób medyczny klasy IIb	TAK, podać	

29.	Urządzenie spełniające wymagania normy ASTM F 2172-02, zgodnej ze standardową specyfikacją podgrzewaczy krwi	TAK	
GWARANCJA			
30.	Gwarancja min. 24 miesięcy - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK, podać (ilość miesięcy)	

Pakiet 5 - Ssak jezdny z kompletem akcesoriów dla Bloku Operacyjnego (1 szt.)			
L.p.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a	Parametr/funkcja oferowany/a
	Ssak jezdny z kompletem akcesoriów dla Bloku Operacyjnego – 1 szt.	model/producent podać	
1.	Zasilanie 230 VAC 50 Hz+/-10%	Tak, podać	
2.	Podciśnienie max. nie mniejsze niż 90 kPa	Tak, podać	
3.	Maksymalna wydajność (mierzona w zakresie pracy za zbiornikiem na wydzieliny): 30 l/min	Tak, podać	
4.	Wbudowany manometr do pomiaru podciśnienia ze skalą w kPa i mmHg	Tak	
5.	Możliwość precyzyjnego ustawienia podciśnienia za pomocą regulatora membranowego.	Tak	
6.	Ssak przystosowany do pracy ciągłej 24 h/dobę.	Tak	
7.	Pompa niskoobrotowa (poniżej 50 obr/min) tłokowa, wytwarzająca podciśnienie bezolejowa, nie wymagająca konserwacji.	Tak	
8.	Trwała obudowa z tworzywa ,odpornego na środki dezynfekcyjne, z włącznikiem dotykowym i wskaźnikiem zasilania LED	Tak	
9.	Cicha praca (do 37 dB).	Tak	
10.	Wielostopniowe zabezpieczenie przed przelaniem pompy – zbiornik zabezpieczający 0,25 litra.	Tak	
11.	Zbiornik 2,5l wielorazowy z poliwęglanu, nietłukący z tworzywa z podziałką, do wkładów jednorazowych, z uchwytem maszynowym i blokadą zabezpieczającą wysuwanie się zbiornika z uchwytu w czasie wymiany wkładu	Tak	
12.	Wkłady jednorazowe kompatybilne do w/w zbiornika 2,5l	Tak	
13.	Ssak na wózku jezdny kolumnowym wykonany ze stopów niekorodujących, o wysokości min. 60 cm, na czterech kołach z blokadami oraz z szyną na zbiorniki i inne akcesoria	Tak, podać	
14.	Włącznik/wyłącznik nożny zintegrowany z wózkiem – wbudowany w wózek	Tak	



15.	Filtr antybakteryjny	Tak	
16.	Metalowy uchwyt na dren	Tak	
18.	Waga urządzenia z wózkiem do 18 kg	Tak, podać	
19.	Klasa IIa, typ CF	Tak	
	Gwarancja		
20.	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	Tak (podać ilość miesięcy)	

Pakiet 6 - Maszyna do odsysania krwi dla Bloku Operacyjnego (1 szt.)			
L.P.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a	Parametr/funkcja oferowany/a
	Maszyna do odsysania krwi dla Bloku Operacyjnego – 1 szt.	model/ producent podać	
1.	Mobilny zestaw do autotransfuzji śródoperacyjnej zintegrowany na wózku transportowym, z możliwością trójstopniowej regulacji wysokości	Tak	
2.	Urządzenie posiadające co najmniej 3 programy pozyskiwania czerwonych krwinek (RBC), w tym program EMERGENCY	Tak, podać	
3.	Autotest sprawności urządzenia przeprowadzany podczas uruchomienia	Tak	
4.	Wysoki wskaźnik hematokrytu w produkcie końcowym Hct: 65% (+/- 5%).	Tak	
5.	Czujniki pomiaru Hct dla krwi wyciągniętej pobieranej przez urządzenie jak dla koncentratu czerwonych krwinek po przemyciu	Tak	
6.	Wysoki poziom usuwania heparyn, potasu, wolnej Hb, albumin, potasu - min. 95%	Tak, podać	
7.	eliminacja tłuszczu nie emulgowanego (99%)	Tak	
8.	System działający w czasie rzeczywistym – umożliwiający ciągłe pozyskiwania krwi autologicznej	Tak	
9.	Rozpoczęcie przetwarzania niezależnie od zgromadzonej objętości krwi (>40ml)	Tak	
10.	System pozyskujący koncentrat krwinek czerwonych w oparciu o jeden, uniwersalny zestaw dedykowany dla wszystkich grup wiekowych pacjentów – bez dzwonów o różnych pojemnościach	Tak	
11.	System wyposażony w czytelny dotykowy ekran 10", z możliwością regulacji, oraz dostępem do funkcji pomocy	Tak, podać	
12.	Krótki czas przetwarzania w wersji „emergency” – pozyskiwanie min. 100 ml koncentratu krwinek czerwonych RBC	Tak, podać	
13.	System alarmów wizualnych i dźwiękowych	Tak	

14.	Alarmy: - pustego zbiornika krwi - pełnego zbiornika na odpady (waste bag) - pustego pojemnika do przemywania - nieszczelności komory przemywania - nieprawidłowego zamocowania zestawu - braku zasilania sieciowego	Tak	
15.	System wyposażony w pompę próżniową	Tak	
16.	Wózek transportowy z czterema kółkami oraz możliwością blokowania w pozycji „na wprost”	Tak	
17.	Waga systemu <85 kg	Tak	
18.	Zasilanie 230V, 50/60 Hz	Tak	
Gwarancja			
19.	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	Tak (podać ilość miesięcy)	

Pakiet 7 - Automatyczny system dozowania formaliny dla Bloku Operacyjnego (1 szt.)			
L.P.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a	Parametr/funkcja oferowany/a
	Automatyczny system dozowania formaliny dla Bloku Operacyjnego – 1 szt.	model/ producent podać	
1.	Producent	PODAĆ	
2.	Kraj pochodzenia	PODAĆ	
3.	Zautomatyzowany system dozowania formaliny w systemie zamkniętym, eliminującym kontakt użytkownika z substancją chemiczną, dla próbek biologicznych/histopatologicznych	TAK	
4.	Urządzenie medyczne in-vitro do użytku wyłącznie przez wykwalifikowany personel, zgodne z rozporządzeniem (EU) 2017/746 (MDR) lub równoważnym	TAK	
5.	Wymiary urządzenia: szerokość: maks. 740mm / wysokość: maks. 1950mm / głębokość: maks. 890mm.	TAK, podać	
6.	Waga urządzenia bez pojemników z formaliną maks. 210 kg	TAK, podać	
7.	Zasilanie 230 V 50/60 Hz	TAK	

8.	Urządzenie może stać w strefie czystej bloku operacyjnego	TAK	
	Obudowa		
9.	Stal AISI 304 / aluminium malowane na kolor biały, z proszkiem antybakteryjnym hamującym rozwój mikroorganizmów, opracowanym w technologii jonów srebra.	TAK	
10.	Wodoszczelne zamknięcie na wypadek wycieków i awarii pompy	TAK	
11.	Konstrukcja bez ostrych krawędzi	TAK -5 pkt. NIE – 0 pkt. PODAĆ	
	System ładowania/dozowania formaliny:		
12.	Komora dozowania utrwalacza z wbudowanym systemem wyciągowym	TAK	
13.	W fazie dozowania utrwalacza drzwi komory są zaryglowane, uniemożliwiając tym samym przypadkowe ich otwarcie przez personel	TAK	
14.	Podwójna wentylacja (jedna w obszarze dozowania i jedna w obszarze przestrzeni na odczynniki)	TAK -5 pkt. NIE – 0 pkt. PODAĆ	
15.	Dodatkowa wentylacja umieszczona w obszarze dozowania podczas fazy napełniania pojemnika	TAK	
16.	Szuflada w części przedniej zapewniająca łatwy dostęp do zbiorników przechowujących utrwalacze	TAK -5 pkt. NIE – 0 pkt. PODAĆ	
17.	Przestrzeń szuflady dostępna dla min. 4 zbiorników (min. 10l. każdy)	TAK, podać	
18.	Automatyczny system centrowania pojemnika z czujnikiem obecności	TAK	
19.	Wbudowana waga w komorze dozowania utrwalacza	TAK -5 pkt. NIE – 0 pkt. PODAĆ	
20.	Czujnik prawidłowego umieszczenia dozownika w pojemniku	TAK	
21.	Czujnik pełnego pojemnika	TAK	
22.	Zawór zapobiegający kapaniu z dyszy	TAK	

23.	Czujniki do kontroli wycieku odczynników w komorze roboczej oraz w obszarze pompy	TAK	
24.	Procedura „tryb bezpieczeństwa” w przypadku wycieków wewnętrznych	TAK	
25.	Wbudowana lampa bakteriobójcza UVC z cyklem ręcznym i automatycznym, działająca w min. trzech trybach 15 min, 30 min oraz 45 min	TAK, podać	
System filtracji oparów formaliny:			
26.	Min. jeden filtr HEPA H14 o skuteczności min. 99,995%	TAK, podać	
27.	Filtr z węglem aktywnym (z jednym lub dwoma wkładami) o łącznej masie min. 25kg	TAK, podać	
28.	Możliwość podłączenia do centralnego systemu wentylacji	TAK -5 pkt. NIE – 0 pkt. PODAĆ	
Terminal z ekranem dotykowym:			
29.	Kolorowy wyświetlacz panoramiczny o przekątnej min. 10 cali	TAK, podać	
30.	Rozdzielczość min. 1280 x 800	TAK, podać	
31.	Ekran dotykowy	TAK	
32.	Pamięć wewnętrzna min. 4 GB	TAK, podać	
33.	Min. dwurdzeniowy procesor min. 1,33 GHz	TAK, podać	
34.	System operacyjny min. Windows 10	TAK, podać	
35.	Oprogramowanie z interfejsem graficznym i ikonami	TAK	
36.	Obsługa urządzenia w języku polskim	TAK	
Dostępne wejścia/wyjścia:			
37.	Min. 1x port USB min. 2.0	TAK, podać	
38.	Min. 1x port LAN Ethernet 10/100/1000 Mbps RJ45	TAK, podać	
39.	Zintegrowany czytnik kart do systemu monitorowania temperatury	TAK	
Drukarka do drukowania etykiet i czytnik kodów			
40.	Drukarka wbudowana w bryłę urządzenia	TAK	

41.	Korpus z tworzywa ABS z przednią pokrywą	TAK	
42.	Jakość druku 203 dpi	TAK	
43.	Czytnik kodów bezpośrednio podłączany do urządzenia	TAK	
44.	Odczyt kodów 1D i 2D	TAK	
Akcesoria / materiały eksploatacyjne kompatybilne z oferowanym urządzeniem			
	Pojemniki dla próbek biologicznych/histopatologicznych kompatybilne z urządzeniem:		
45.	Pojemniki kompatybilne z urządzeniem o pojemnościach min.: 0,5 L, transparentny 1 L, transparentny 3 L, transparentny 5 L, transparentny 10 L, nietransparentny	TAK, podać	
46.	Pojemniki z widocznym oznaczeniem pojemności	TAK -5 pkt. NIE – 0 pkt. PODAĆ	
47.	Pokrywy pojemników wyposażone w zawór jednokierunkowy ze zintegrowanym zamknięciem uszczelniającym służący do napełnienia pojemników formaliną	TAK	
48.	Pokrywy pojemników oznaczone kodem kreskowym 2D do rozpoznawania pojemności i śledzenia próbek	TAK	
49.	Pokrywy pojemników zgodnie z rozporządzeniem MDR wyposażone w kod UDI, zawierające następujące informacje: <ul style="list-style-type: none"> • GTIN : numer pozycji w handlu globalnym, • (10) : partia do której należy pojemnik, • (240) : kod katalogowy, • (91) : masa pustego pojemnika, • (92) : typ pojemnika, • (93) : wewnętrzne pole identyfikatora • (94): identyfikator wiadra, niepowtarzalna wartość dla każdego wygenerowanego kodu 	TAK	
	Zbiornik z formaliną kompatybilny z urządzeniem:		

50.	<ul style="list-style-type: none"> - zbiornik wykonany z polietylenu, wypełniony 10% zbuforowaną formaliną o PH mieszczącym się w zakresie 7.2-7.4 - zgodnie ze standardami Polskiego Towarzystwa Patologów potwierdzone wynikami z Laboratorium akredytowanego na terenie Polski (wyniki badań dołączyć do oferty) - zbiornik wyposażony w szybkozłącze, tworząc system zamknięty z urządzeniem - kompatybilność z urządzeniem potwierdzona oficjalnym dokumentem producenta urządzenia załączonym do oferty - ilość formaliny w zbiorniku min. 10 L, - zbiornik umieszczony w kartonie posiadającym uchwyty po obu stronach ułatwiający przenoszenie 	TAK, podać	
	Papier do drukarki kompatybilny z urządzeniem:		
51.	Rolka papieru termicznego kompatybilna z drukarką do urządzenia (min. 80 etykiet na rolce)	TAK, podać	
	Gwarancja		
52.	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	Tak (podać ilość miesięcy)	

Pakiet 8 - Infuzyjna pompa strzykawkowa (8 szt.)

Lp.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a oceniany/a	Parametr/funkcja Oferowany/a
	Infuzyjna pompa strzykawkowa dla oddziału Intensywnej Terapii - 8 szt.	model/producent podać	
1	Pompa strzykawkowa sterowana elektronicznie przeznaczona do stosowania u dorosłych, dzieci oraz noworodków w celu okresowego lub ciągłego podawania pozajelitowych i dojelitowych płynów klinicznie akceptowanymi drogami podania. Należą do nich droga dożylna, dotętnicowa, podskórna, zewnątrzoponowa i dojelitowa.	Tak	

2	Napięcie 11-16 V DC, zasilanie przy użyciu zasilacza zewnętrznego lub Stacji Dokującej	Tak, podać	
3	Dokładność mechaniczna $\leq \pm 0,5\%$	Tak	
4	Strzykawka mocowana od przodu	Tak	
5	Automatyczny napęd strzykawki	Tak	
6	Zabezpieczenie przed swobodnym przepływem, niezależnie od położenia głowicy napędowej	Tak	
7	Pompa skalibrowana do pracy ze strzykawkami o objętości 2/3, 5, 10, 20 i 50/60 ml różnych typów oraz różnych producentów	Tak, podać	
8	Masa pompy ok. 1,4 kg	Tak, podać	
9	Wymiary 249 x 68 x 152 mm (szer. x wys. x gł.) Pompa zajmująca przestrzeń nie większą niż 3 000 cm ³	Tak, podać	
10	Klawiatura nawigacyjna do wprowadzania parametrów i obsługi pompy	Tak	
11	Odłączalny uchwyt do przenoszenia i mocowania pompy do rur i szyn medycznych pionowych i poziomych	Tak	
12	Możliwość łączenia 2 i 3 pomp w moduły bez użycia stacji dokującej.	Tak	
13	Odłączalny uchwyt do przenoszenia zestaw 2 i 3 pomp zasilanych jednym przewodem.	Tak	
14	Podświetlany ekran i przyciski z możliwością regulacji na 9 poziomach	Tak	
15	Regulacja głośności w zakresie od 59dBA do 74dBA na 9 poziomach	Tak, podać	
16	Regulacja jasności i kontrastu ekranu na 9 poziomach	Tak	
17	Zasilanie z akumulatora wewnętrznego min. 19 h. przy przepływie 5 ml/h. ; Min. 10h przy przepływie 25ml/h	Tak, podać	
18	Możliwość wymiany akumulatora przez użytkownika bez użycia narzędzi.	Tak	
19	Możliwość programowania parametrów infuzji w mg, mcg, U lub mmol, z uwzględnieniem lub nie masy ciała w odniesieniu do czasu (np. mg/kg/min; mg/kg/h; mg/kg/24h)	Tak ,podać	
20	Zakres prędkości infuzji podstawowej min. 0,1 do 999,9 ml/h Prędkość infuzji w zakresie od 0,1 - 99,99ml/h programowana co 0,01ml/godz.	Tak, podać	
21	Prędkości bolusa min: dla strzykawki o poj.3ml =1-150 ml/h dla strzykawki o poj.5ml =1-300 ml/h dla strzykawki o poj.10ml =1-500 ml/h dla strzykawki o poj.20ml =1-800 ml/h dla strzykawki o poj.30ml =1-1200 ml/h dla strzykawki o poj.50/60ml =1-1800 ml/h	Tak podać	
22	Możliwość utworzenia Bazy Leków używanych w infuzjoterapii na terenie szpitala z możliwością zastosowania oprogramowania do tworzenia Bibliotek Leków na poszczególne oddziały.	Tak	

23	Możliwość skonfigurowania do 50 oddziałów w jednej pompie.	Tak	
24	Biblioteka Leków zawierająca 1 200 leków z możliwością podzielenia na min. 30 grup.	Tak, podać	
25	Biblioteka leków zawierająca po 10 stężeń dla każdego leku.	Tak	
26	Leki zawarte w Bibliotece Leków powiązane z parametrami infuzji (limity względne min-max; limity bezwzględne min-max, parametry standardowe), możliwość wyświetlania naprzemiennego nazwy leku i/lub wybranych parametrów infuzji.	Tak	
27	Automatyczne prowadzenie infuzji przy stopniowym wzroście i spadku prędkości. Infuzja składa się z trzech faz: wzrostu, utrzymania i spadku.	Tak	
28	Automatyczne prowadzenie infuzji w trybie okresowym, składający się z dwóch faz: bolusa i prędkości.	Tak	
29	Automatyczne prowadzenie terapii dawka w czasie. Po wprowadzeniu parametrów dawki i czasu pompa automatycznie obliczy prędkość infuzji.	Tak	
30	Możliwość opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb TCI (ang. Target Controlled Infusion)	Tak	
32	Tryb TCI z modelami farmakokinetycznymi dla Propofolu, Remifentanyl i Sufentanyl	Tak	
33	Możliwość podania dodatkowego bolusa w trakcie trwania terapii TCI.	Tak	
34	Możliwość prowadzenia znieczulenia zewnątrzoponowego	Tak	
35	Możliwość opcjonalnego rozszerzenia oprogramowania pompy o tryb PCA i PCEA	Tak	
36	Zakres ciśnienia okluzji od 0,1-1,2 Bara (75 mmHg do 900mmHg), z wyborem na 9 poziomach.	Tak, podać	
37	Możliwość rozszerzenia zakresu ciśnienia okluzji o trzy dodatkowe poziomy 10 mmHg, 30 mmHg, 50 mmHg	Tak	
38	Czujnik skoku/spadku ciśnienia w linii - (okluzji i rozłączenia linii) bez konieczności stosowania specjalnych drenów	Tak	
39	Dokładność czujnika skoku/spadku ciśnienia w linii możliwa do ustawienia na trzech poziomach 2mmHg, 8mmHg, 20mmHg	Tak	
45	Prezentacja ciągłego pomiaru ciśnienia w linii w formie graficznej.	Tak	
46	Funkcja programowania objętości do podania (VTBD) 0,1- 9999 ml	Tak	
47	Funkcja programowania czasu infuzji przynajmniej od 1min – 99:59 godzin	Tak	
48	Funkcja stand-by programowana w zakresie 1 min - 23:59 godz.	Tak	

49	Pompa przygotowana do rozbudowy o moduł do bezprzewodowej komunikacji pomp z komputerem poza stacją dokującą .	Tak	
50	W przypadku niewłaściwej dawki 0.1 ml spowodowanej niepoprawnym działaniem urządzenia, pompa wyłączy się automatycznie.	Tak	
51	Alarmy niezbędne do bezpiecznego prowadzenia terapii.	Tak	
52	Menu w języku polskim	Tak	
53	Historia pracy obejmująca min. 3000 wpisów.	Tak	
54	Możliwość współpracy z czytnikiem kodów kreskowych	Tak	
55	Możliwość współpracy z systemem do kontrolowanej insulinoterapii	Tak	
56	Możliwość pracy pompy w środowisku MRI - w dedykowanej stacji	Tak	
57	Zużycie energii - pobór mocy przez jedną pompę maksymalnie 8VA	Tak	
Gwarancja			
58	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK, podać (ilość miesięcy)	

Pakiet 9 - Stymulator nerwów obwodowych (2 szt.)			
Lp.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a oceniany/a	Parametr/funkcja Oferowany/a
	Stymulator nerwów obwodowych dla Oddziału Intensywnej Terapii - 2 szt.	model/producent podać	
1	Zestaw w walizce ochronnej : - neurostymulator - bateria 9V - zestaw kabli - tester prawidłowego funkcjonowania urządzenia	Tak	
2	Ergonomiczny kształt stymulatora	Tak	
3	Zabezpieczenie przed zsunięciem się z miejsca przeprowadzania stymulacji	Tak	
4	Duży płaski ciekłokrystaliczny ekran	Tak	
5	Menu w języku polskim	Tak	
6	Klawiatura szybkiego wyboru	Tak	
7	Klawiatura funkcyjna	Tak	
8	Precyzyjne cyfrowe pokrętko ustawiania natężenia prądu	Tak	
Zakresy ustawień stymulatora			

9	amplituda prądu (natężenie) 0,00 – 1,00 mA lub 0,00-5,00 mA	Tak, podać	
10	czas trwania bodźca 0,05 ms;0,10 ms; 0,30 ms; 0,50 ms, 1,00 ms	Tak	
11	częstotliwość bodźca 1, 2 lub 3Hz	Tak, podać	
12	podaż sekwencji bodźców o różnym czasie trwania dla łatwiejszej lokalizacji nerwu/splotu nerwów	Tak	
13	automatyczne wyłączenie urządzenia jeśli nie używane sonda	Tak	
14	sonda do nieinwazyjnej, przezskórnej identyfikacji nerwów obwodowych, kompatybilna z zaoferowanym sprzętem – 2 szt.	Tak model/producent podać	
	Gwarancja		
15	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK, podać (ilość miesięcy)	

Pakiet 10 - Kardiomonitor z opcją pomiaru temperatury w jamie ustnej			
Lp.	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a	Parametr/funkcja oferowany/a
	Kardiomonitor z opcją pomiaru temperatury w jamie ustnej dla Centralnego Bloku Operacyjnego – 1 szt.	model/ producent podać	
1.	Kardiomonitor o budowie modułowo-kompaktowej – podstawowe moduły pomiarowe EKG, SpO2, RESP, NIBP, TEMP fabrycznie zintegrowane w obudowie. Możliwość łatwego doposażenia w moduły innych parametrów dołączane do kardiomonitora bez udziału serwisu np. w razie zmiany wymogów NFZ	TAK	
2.	Uchwyt wyposażony w pojemnik lub koszyk na akcesoria	TAK	
3.	Kardiomonitor wyposażony w podstawę jezdnią z pojemnikiem lub koszykiem na akcesoria	TAK	
4.	Możliwość doposażenia kardiomonitora w funkcję komunikacji bezprzewodowej	TAK	
5.	Kardiomonitor kompatybilny z systemem centralnego monitorowania posiadanym przez Zamawiającego	TAK	
6.	Masa kardiomonitora nie większa niż 4 kg	TAK, podać	
7.	Monitor wyposażony w kolorowy ekran LCD TFT o przekątnej min. 10" i rozdzielczości min 1280x800 pikseli	TAK, podać	
8.	Możliwość jednoczesnej prezentacji min 6 krzywych dynamicznych różnych parametrów a w przypadku monitorowania 12 odprowadzeń EKG możliwość jednoczesnej prezentacji wszystkich 12 kanałów EKG	TAK	

9.	Możliwość wyboru przez Użytkownika różnych układów danych wyświetlanych na ekranie; zaprogramowane min. 5 różnych formatów wyświetlania z możliwością wprowadzania zmian i ich zapisywania (w tym co najmniej kolejność, kolor, położenie krzywych i parametrów liczbowych, kolejność i rodzaj przycisków ekranowych)	TAK, podać	
10.	Możliwość zapisywania i przywoływania różnych profili zawierających ustawienia alarmów, pomiarów i wyświetlania. Pamięć min. 5 różnych profili	TAK, podać	
11.	Algorytm typu EWS do wykonywania pomiarów chwilowych i oceny stanu pacjenta	TAK	
12.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim	TAK	
13.	Konfigurowalne przyciski ekranowe	TAK	
14.	Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów min. 48-godz.	TAK, podać	
15.	Monitor obsługiwany wyłącznie za pomocą ekranu dotykowego, nieposiadający pokręteł ani fizycznych przycisków. Płaski panel przedni umożliwiający łatwe utrzymanie w czystości	TAK	
16.	Obsługa dotyku wielopunktowego i gestów	TAK	
17.	Możliwość zablokowania reakcji ekranu na dotyk np. na czas dezynfekcji	TAK	
18.	Obudowa zabezpieczona przed działaniem kurzu i płynów – klasa min. IP22	Tak	
19.	Automatyczne dopasowanie jasności ekranu do otoczenia (wbudowany czujnik oświetlenia)	TAK	
20.	Zasilanie monitora 230V/50Hz, zasilacz fabrycznie wbudowany w monitor	TAK	
21.	Zasilanie akumulatorowe na min. 4 godziny ciągłej pracy.	TAK, podać	
22.	Żywotność akumulatorów nie mniejsza niż 500 cykli ładowania lub 3 lata używania, typ litowo-jonowy lub polimerowy	TAK, podać	
23.	Alarmy wizualne i dźwiękowe, min. 3 stopniowe, sygnalizowane w różny sposób w zależności od kategorii	TAK	
24.	Alarmy dźwiękowe zgodne ze standardem IEC 60601-1-8:2020	TAK	
25.	Programowany sposób zachowania alarmów w sytuacji ustąpienia przyczyny alarmu: podtrzymanie sygnalizacji dźwiękowej, podtrzymanie sygnalizacji wizualnej lub brak podtrzymania	TAK	
26.	Wszystkie elementy składowe kardiomonitora chłodzone konwekcyjnie – nie dopuszcza się wbudowanych wentylatorów	TAK	

27.	Monitor przystosowany do pracy w sieci centralnego monitorowania - wbudowany interfejs sieciowy RJ-45	TAK	
28.	Wbudowane min. 2 porty USB-C	TAK, podać	
29.	Akcesoria pomiarowe kompatybilne z kardiomonitorami używanymi przez Zamawiającego w Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii	TAK	
30.	Możliwość dezynfekcji obudowy różnymi środkami odkażającymi, w tym alkoholem izopropylowym min. 70%	TAK	
Pomiar EKG			
31.	Monitorowanie 3 odprowadzeń EKG przy użyciu przewodu 3 elektrodowego	TAK	
32.	Możliwość monitorowania 7 odprowadzeń EKG przy użyciu przewodu 5 elektrodowego	TAK	
33.	Możliwość monitorowania 12 odprowadzeniowego zapisu EKG w układzie o zredukowanej liczbie elektrod (maksymalnie 6 elektrod). Co najmniej 8 uzyskanych w ten sposób krzywych musi odpowiadać rzeczywistym zapisom odprowadzeń EKG.	TAK	
34.	Możliwość rozbudowy o funkcję pełnego, 12 odprowadzeniowego badania EKG w standardowym układzie 10 elektrodowym w jakości diagnostycznej.	TAK	
35.	Możliwość prezentacji na monitorze wszystkich monitorowanych odprowadzeń równocześnie	TAK	
36.	Wyświetlanie na ekranie kardiomonitora diagramu obrazującego lokalizację elektrod w różnych układach oraz aktualną jakość kontaktu ze skórą dla każdej elektrody	TAK	
37.	Pomiar częstości pracy serca HR w zakresie min. 20 do 250 ud/min dokładnością +/-1 ud/min	TAK	
38.	Pomiar ciągły, analiza i prezentacja wartości odchylenia odcinka ST we wszystkich monitorowanych odprowadzeniach. Zakres pomiarowy ST min od -20 do +20 mm	TAK	
39.	Pomiar ciągły, analiza i prezentacja długości odstępu QT oraz wartości skorygowanej QTc.	TAK	
40.	Możliwość doposażenia w oprogramowanie do prezentacji zmian ST na wykresach wieloosiowych (tzw ST Mapa)	TAK	
41.	Konfigurowane alarmy przekroczenia wartości granicznych ST i QT(QTc)	TAK	
42.	Możliwość wyłączenia alarmów poszczególnych arytmii, w tym migotania przedsionków oraz PVC/min	TAK	

43.	Możliwość konfigurowania kryteriów wyzwalania alarmów poszczególnych arytmii, w tym SVT oraz PVC/min	TAK	
44.	Funkcja nauki arytmii	TAK	
45.	Funkcja odrzucania impulsów stymulatora	TAK	
46.	Wyjście sygnału EKG do synchronizacji kardiowertera	TAK	
47.	Przewód EKG 3 lub 5 elektrodowy– 1 kpl.	TAK	
Pomiar oddechu (RESP)			
48.	Pomiar częstości oddechu w zakresie min. od 2 do 120 R/min z dokładnością +/-1 oddech/min	TAK	
49.	Pomiar oddechu metodą impedancyjną	TAK	
50.	Możliwość wyboru z poziomu menu kardiomonitora odprowadzenia wykorzystywanego do zliczania oddechów	TAK	
51.	Ustawianie granic alarmowych częstości oddechu oraz czasu trwania bezdechu	TAK	
Pomiar ciśnienia metodą nieinwazyjną			
52.	Wyświetlanie wartości ciśnień - skurczowego, rozkurczowego i średniego	TAK	
53.	Ustawianie granic alarmowych ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i średniego	TAK	
54.	Zakres pomiarowy min. (20 ÷ 250mmHg)	TAK, podać	
55.	Tryb pracy ręczny (pomiar na żądanie)	TAK	
56.	Tryb pracy automatyczny - odstępy pomiarowe min. od 1 do 360 minut	TAK	
57.	Przewód łączący mankiet z modulem – 1 szt.	TAK	
58.	Mankiet średni na ramię dla dorosłych – 1 szt.	TAK	
59.	Mankiet mały na ramię dla dorosłych – 1 szt.	TAK	
60.	Mankiet duży na ramię dla dorosłych – 1 szt.	TAK	
Pomiar saturacji i pletyzmografia			
61.	Wyświetlanie krzywej pletyzmograficznej, wartości liczbowych: saturacji, częstości pulsu i wskaźnika perfuzji	TAK	
62.	Zakres pomiarowy saturacji min. 1-100%	TAK	
63.	Zakres pomiarowy tętna min. 40-240 ud/min	TAK	
64.	Ustawianie granic alarmowych % saturacji oraz częstości pulsu	TAK	
65.	Technologia pomiarowa o wysokiej skuteczności redukcji artefaktów i pomiaru przy niskiej perfuzji: Masimo lub FAST	TAK	
66.	Czujnik pomiarowy wielorazowy dla dorosłych silikonowy na palec – 1 szt.	TAK	

67.	Możliwość stosowania czujników różnych typów i producentów, w tym Nellcor i Masimo, bez ryzyka utraty gwarancji na kardiomonitor	TAK	
Pomiar temperatury			
68.	Pomiar predykcyjny temperatury w technologii WelchAllyn lub równoważnej z możliwością stosowania czujników do pomiaru w jamie ustnej, pod pachą i doodbytniczych	TAK	
69.	Możliwość pomiaru w trybie chwilowym i ciągłym	TAK	
70.	Zakres pomiaru temperatury w trybie ciągłym min. 27 - 43°C, w trybie chwilowym min 36-40°C w jamie ustnej, min 35-40°C pod pachą i min. 30-42°C per rectum	TAK, podać	
71.	Dokładność pomiaru min +/- 0,1 C	TAK	
Gwarancja			
72.	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK (podać ilość miesięcy)	

Pakiet 11 - Aparat USG (1 szt.) dla Centralnego Bloku Operacyjnego			
LP	Opis parametru /funkcji	Parametr/funkcja wymagany/a	Parametr/funkcja oferowany/a
	Aparat USG dla Centralnego Bloku Operacyjnego – 1 szt.	model/ producent podać	
1.	Waga aparatu z wózkiem oraz 3 głowicami max. 39 kg.	39 kg - 0 pkt. <39 kg - 5 pkt. Tak, podać	
2.	Aparat wyposażony w wózek: -z portami umożliwiającymi jednoczesne podłączenie 3 głowic, -z miejscem na 2 żele, -opakowanie ściereczek przeznaczonych do dezynfekcji aparatu oraz głowic, -4 uchwyty na głowice.	Tak	
3.	Regulacja wysokości wózka o min. 25 cm.	Tak, podać	
4.	Aparat z wbudowanym trybem edukacyjnym zawierającym liczną bazę filmów instruktażowych (3D) prowadzących osobę wykonującą badanie krok po kroku, tzw. platforma diagnostyczno-edukacyjna. Min. 150 filmów.	Tak, podać	

5.	Aparat sterowany osobnym dotykowym pojemnościowym ekranem min.10 cali, hermetycznie zamkniętym umożliwiającym szybką dezynfekcję.	10 cali -0 pkt. > 10 cali -5 pkt. Tak, podać	
6.	Najważniejsze funkcje tj. wzmocnienie, głębokość, tryby pracy, obliczenia, zapisywanie zdjęć i sekwencji video dostępne w formie klawiszy fizycznych.	Tak	
7.	Możliwość regulacji kąta pochylenia ekranu w zakresie od 0 do 140 stopni.	Tak	
8.	Możliwość wyjęcia systemu USG z podstawy jezdnej (bez użycia narzędzi) i używania go jako aparat przenośny wyposażony w 1 port głowicy. Masa urządzenia przenośnego nie większa niż 8 kg.	Tak, podać	
9.	Minimalny czas pracy aparatu tylko z zasilania akumulatorowego, przy pełnym możliwym dla aparatu obrazowaniu i maksymalnej jasności wyświetlacza w temperaturze pokojowej min. 180 minut.	Tak, podać	
10.	Dioda sygnalizująca stan naładowania baterii dostępna po zamknięciu urządzenia.	Tak	
11.	Czas uruchomienia urządzenia przy pierwszym włączeniu nie przekraczający 20 sekund.	Tak	
12.	Monitor LCD o przekątnej min. 15 cali	15 cali -0 pkt. > 15 cali -5 pkt. Tak, podać	
13.	Rozdzielczość wyświetlanego obrazu min. 1920x1080	Tak, podać	
14.	Dynamika systemu min 180. dB.	180dB - 0 pkt. > 180dB -10 pkt. Tak, podać	
15.	Cyfrowy układ formowania wiązki ultradźwiękowej.	Tak	
16.	Obrazowanie wielokierunkowe tzn. wysyłanie przez te same kryształy głowicy kilku wiązek ultradźwiękowych pod różnymi kątami działające na wszystkich oferowanych głowicach.	Tak	
17.	Obrazowanie harmoniczne THI.	Tak	
18.	Technika przetwarzania obrazu, eliminująca artefakty szumu plamkowego.	Tak	
19.	Technika przetwarzania obrazu eliminująca artefakty boczne.	Tak	
20.	Obrazowanie Duplex.	Tak	
21.	Presety fabryczne aparatu w zależności od uruchomionej głowicy.	Tak	
22.	Możliwość dowolnego konfigurowania menu ekranowego w zależności od potrzeb	Tak	

	operatora, poprzez przesuwanie, zamienianie miejscami.		
23.	Możliwość nagrywania i odtwarzania dynamicznego obrazów (CINE LOOP), min. 20 sekund.	Tak	
24.	Funkcje auto wzmacniania, automatycznej optymalizacji obrazu wraz ze zmianą głębokości skanowania, realizowana za pomocą jednego przycisku.	Tak	
25.	Regulacja wzmocnienia TGC z płynną regulacją ogniska wzmocnienia.	Tak	
26.	Tryb 2D (B-mode) - maksymalna głębokość penetracji co najmniej 35 cm - możliwość powiększania obrazu	Tak, podać	
27.	M-mode.	Tak	
28.	Tryb Doppler Kolorowy (CD) oraz Doppler Mocy (CPD) – 256 kolorów.	Tak	
29.	Tryb Doppler Pulsacyjny (PWD).	Tak	
30.	Tryb Dopplera Tkankowego.	Tak	
31.	Tryb Dopplera Ciągłego (CWD) z możliwością podłączenia EKG.	Tak	
32.	Tryb Dopplera TCD.	Tak	
33.	Pełne pakiety pomiarowe przypisane do danego presetu oraz w zależności od używanej głowicy.	Tak	
GŁOWICE			
34.	Wszystkie głowice odporne na upadki (z wys. 91,4 cm), wstrząsy i wibracje, potwierdzone przez Producenta.	Tak	
35.	Głowica liniowa do identyfikacji nerwów, badań msk i małych narządów, płuc, 1 szt.	Tak	
36.	Minimalny zakres częstotliwości 6-15 MHz	Tak	
37.	Szerokość czoła głowicy min. 50 mm	Tak, podać	
38.	Głębokość obrazowania min. 6 cm	Tak, podać	
39.	Ilość elementów głowicy min. 256	Tak, podać	
40.	Możliwość opcjonalnego zastosowania przystawki biopsyjnej	Tak	
41.	Głowica liniowa do identyfikacji nerwów, badań naczyniowych i małych narządów, płuc	Tak	
42.	Minimalny zakres częstotliwości 3-12 MHz	Tak, podać	
43.	Szerokość czoła głowicy min. 38 mm	Tak, podać	
44.	Głębokość obrazowania min. 9 cm	Tak, podać	
45.	Ilość elementów głowicy min. 190	Tak, podać	
46.	Możliwość opcjonalnego zastosowania przystawki biopsyjnej	Tak	

47.	Głowica konweksowa do badań brzusznych, nerwów, ginekologiczno-położniczych, płuc oraz mięśniowo-szkieletowych, kręgosłupa, 1 szt.	Tak	
48.	Minimalny zakres częstotliwości 3-10 MHz	Tak, podać	
49.	Głębokość obrazowania min. 18 cm	Tak, podać	
50.	Szerokość czoła głowicy konweksowej min. 35mm	Tak, podać	
51.	Ilość elementów min. 128	Tak, podać	
52.	Możliwość opcjonalnego zastosowania przystawki biopsyjnej	Tak	
ARCHIWIZACJA			
53.	Możliwość automatycznego eksportu po każdym badaniu na podłączony za pomocą złącza USB dysk zewnętrzny.	Tak	
54.	Archiwizacja raportów z badań.	Tak	
55.	Porty USB 3.0 wbudowane w aparat (do archiwizacji na pamięci typu Pen Drive) min. 2 sztuki. Łączna liczba portów USB min. 6.	Tak, podać	
56.	Możliwość bezprzewodowej transmisji obrazów/danych za pomocą Wi-Fi. Wbudowany moduł DICOM.	TAK – 5 pkt. NIE – 0 pkt.	
WYPOSAŻENIE DODATKOWE			
57.	Możliwość rozbudowy o głowicę przezprzełykową do badań kardiologicznych Zakres częstotliwości pracy min 3-8 MHz Głębokość penetracji min. 18 cm.	Tak, podać	
58.	Możliwość szybkiej dezynfekcji całego aparatu. Hermeticznie zamknięty monitor oraz panel sterujący.	Tak	
59.	1. Komunikacja Wi-Fi (802.11a/b/g/n/ac) 2. Złącze sieciowa LAN 10/100/1000 Ethernet RJ 45 3. Aparaty USG wysyła automatycznie badania 4. Oprogramowanie DICOM 3.0 umożliwiające zapis i przesyłanie obrazów w standardzie DICOM – min. Media Storage, Verification, Storage (Network), Print, MWM (Modality Worklist Management), Query/Retrieve (QR), Structure Reporting 5. Aktywny protokół komunikacji DICOM 3.0 do przesyłania obrazów i danych min. klasy DICOM PRINT, STORE, WORKLIST, raporty strukturalne (SR) 6. Integracja z systemem PACS funkcjonującym w SPZOZ tj.: System PACS: INFINITY PACS, wersja: 3.0.11.5(B4P1). Producent: INFINITY Healthcare Co., Ltd., dystrybutor: ResQmed Sp. z o.o.System.	Tak	

	Komunikacja poprzez DICOM. Integracja dostarczonego rozwiązania z systemem informatycznym zamawiającego w zakresie min.: pobierania DICOM Modality Worklist; DICOM Store; DICOM Query/Retrieve; w koszcie Wykonawca musi uwzględnić licencje klienckie i serwerowe pozwalające na integrację z posiadanymi systemami PACS		
	GWARANCJA		
60.	Gwarancja min. 24 miesiące - 24 miesiące - 36 miesięcy	TAK (podać ilość miesięcy)	

Załącznik Nr 3 do SWZ

PROJEKTOWANE POSTANOWIENIA UMOWY

zawarta w dniu roku w Warszawie, pomiędzy Szpitalem Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Warszawie (kod 01-809), ul. Ceglowska 80, jako podmiotem leczniczym, prowadzącym działalność na podstawie wpisu do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000087965 oraz wpisanym do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonym przez Wojewodę Mazowieckiego pod nr 000000007199, NIP 118-14-17-683, REGON 012298697, zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

.....

a

firmą z siedzibą w , REGON: NIP zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:

.....

Umowa dotyczy realizacji zamówienia publicznego ZP-45/2026 przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę sprzętu medycznego dla Szpitala Bielańskiego w Warszawie.

Zakup współfinansowany ze środków Urzędu Miasta st. Warszawy w ramach umowy dotacji na pokrycie kosztów zadania p.n.: „Zakupy niezbędnego sprzętu medycznego dla miejskich szpitali”

§ 1

1. Wykonawca sprzedaje a Zamawiający nabywa (zwany dalej sprzętem), wyszczególniony w Załączniku Nr 1 do przedmiotowej umowy (zgodnie z PAKIETEM). Przedmiotem sprzedaży jest aparat fabrycznie nowy, niebędący sprzętem powystawowym.
2. W ramach niniejszej umowy Wykonawca zobowiązuje się do:
 - a) dostarczenia oraz uruchomienia, instalacji/montażu sprzętu;
 - b) przeszkolenia pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi dostarczonego sprzętu. Przeszkolenie pracowników nastąpi w terminie uzgodnionym z Zamawiającym;
 - c) dostarczenia instrukcji obsługi (wersja elektroniczna i papierowa) i dokumentacji technicznej oferowanego aparatu w języku polskim/dokumentacja techniczna i serwisowa.

§ 2

1. Dostawa i uruchomienie/ instalacja/montaż nastąpi w terminie do /6 tygodni/8 tygodni/10 tygodni od dnia zawarcia umowy
2. Dostawa dokonana będzie do siedziby Zamawiającego do pomieszczenia przez niego wskazanego:
 - a) ul. Ceglowska 80

3. Konkretny dzień i godzina dostawy wymaga uprzedniego uzgodnienia z przedstawicielem Zamawiającego w osobie pracownika Działu Zaopatrzenia tel. (22) 56-90-331/713 oraz pracownika Działu Sprzętu i Aparatury Medycznej tel. (22) 56-90-357/380.
Osoba odpowiedzialna za realizację umowy po stronie Wykonawcy:, tel:
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia sprzętu w przypadku niezgodnienia ostatecznego terminu dostawy, o którym mowa w ust. 3, skutkiem czego taka dostawa i okres do dnia uzgodnionego z Zamawiającym odbioru nie jest wliczany do prawidłowego terminu dostawy.
5. Dostawa do miejsca wskazanego przez Zamawiającego, uruchomienie/installacja/montaż jest obowiązkiem Wykonawcy warunkującym podpisanie protokołu odbioru.
6. Ryzyko dostarczenia, uruchomienia/installacji/montażu sprzętu, w tym związane z transportem i rozładunkiem, ponosi Wykonawca do dnia odbioru.

§ 3

1. Przyjęcie zakupionego sprzętu przez Zamawiającego zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym w formie pisemnej podpisanym przez przedstawicieli obu stron tj.:
 - a) Strona Zamawiającego : Pracownika Działu Sprzętu i Aparatury Medycznej tel. (22) 56-90-357/380.
 - b) Strona Wykonawcy: wyznaczony pracownik
2. Protokolarne przyjęcie sprzętu nastąpi po spełnieniu warunków określonych w § 1 ust. 2 lit. a) oraz c) umowy. Protokół odbioru sprzętu stanowi podstawę do wystawienia przez wykonawcę faktury VAT.

§ 4

1. Wartość brutto umowy wynosi zł (słownie:/100) w tym podatek VAT i jest zgodna z ofertą złożoną w postępowaniu ZP-45/2026.
2. Wykonawca wystawia faktury za realizację umowy zgodnie z przepisami o VAT, w szczególności: w KSeF – od dnia w którym ma taki obowiązek, z zastrzeżeniem ust. 3 – 6.
3. Jeżeli z przyczyn technicznych (np. awaria lub niedostępność KSeF) Wykonawca nie może czasowo wystawić lub udostępnić faktury w KSeF, wówczas wystawia fakturę elektroniczną poza KSeF (zgodnie z przepisami) oraz tego samego dnia przesyła ją w PDF na adres: faktury@bielanski.med.pl, a następnie wprowadza ją do KSeF w terminie wynikającym z przepisów, z zastrzeżeniem ust. 5 i 6. Termin płatności wpisany przez Wykonawcę na fakturze musi być zgodny z terminem płatności określonym w ust. 6 niniejszego paragrafu. W przypadku wpisania przez Wykonawcę na fakturze terminu płatności niezgodnego z terminem określonym w ust. 6 niniejszego paragrafu, obowiązującym jest termin płatności określony w ust. 6. Jednocześnie ustala się, że Zamawiający nie będzie dokonywał korekt błędnie wskazanego terminu płatności na fakturze, Wykonawca zobowiązany jest do dokonania tych korekt wewnętrznie w swoich systemach księgowych.
4. W przypadku doręczenia faktury z brakami, błędami, termin płatności wystawionej faktury ulega automatycznemu wstrzymaniu do czasu doręczenia stosownej korekty do faktury, w takim przypadku termin płatności zostaje przesunięty, na termin umożliwiający jej realizację (w razie upływu terminu płatności - nie może być krótszy niż 7 dni od dnia doręczenia korekty do faktury) bez żadnych konsekwencji dla Zamawiającego wynikających z nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego Wykonawcy. W celu sprawnej weryfikacji i dekretacji dokumentów należy na każdej fakturze (np. w polu „Uwagi/Opis”, ewentualnie w polu przeznaczonym w systemie Wykonawcy na numer

referencyjny) wskazywać: (a) numer umowy, oraz (b) numer zamówienia / numer zlecenia, których dotyczy faktura, w formacie: „Umowa nr ... / Zamówienie nr ...”.

5. Jeżeli do rozliczenia danej faktury Umowa wymaga dokumentów potwierdzających wykonanie, Wykonawca przesyła je w PDF na adres: faktury@bielanski.med.pl. W tytule e-maila i nazwie pliku wpisuje: nr Umowy i nr faktury, w tym numer identyfikujący tę fakturę w KSeF /jeżeli został nadany/. Data wystawienia faktury odpowiada dacie wskazanej na fakturze, natomiast za datę otrzymania faktury uznaje się datę doręczenia faktury przez Zamawiającego przez którą należy rozumieć datę odnotowanego wpływu faktury do skrzynki odbiorczej adresu, chyba że wcześniej przydzielony zostaje numer identyfikujący tę fakturę w KSeF. Faktura odebrana bez doręczenia wymaganych załączników jest traktowana jako przedwczesna – Zamawiający wzywa do uzupełnienia, a Wykonawca wystawia fakturę/korektę po uzupełnieniu. Ust. 4 stosuje się odpowiednio.
6. Zamawiający zobowiązuje się do regulowania należności w ciągu 60 dni od daty otrzymania faktury ustrukturyzowanej tj. od dnia, w którym fakturze został nadany numer identyfikujący KSeF (NrKSeF) oraz wymaganych załączników /jeżeli dotyczy/, o których mowa w ust. 5.
7. Za dzień zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
8. Wykonawca oświadcza, iż numer rachunku bankowego stanowi rachunek rozliczeniowy, o którym mowa w art. 49 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Prawo bankowe, lub imienny rachunek w spółdzielczej kasie oszczędnościowo-kredytowej, której podmiot jest członkiem, otwarty w związku z prowadzoną przez członka działalnością gospodarczą - wskazanych w zgłoszeniu identyfikacyjnym lub zgłoszeniu aktualizacyjnym i potwierdzony przy wykorzystaniu STIR w rozumieniu art. 119zg pkt 6 Ordynacji podatkowej.
9. Cena, o której mowa w ust. 1 zawiera wszystkie koszty związane z wykonaniem umowy, w tym związane z wykonaniem obowiązków, o których mowa w § 1 ust. 2, § 4 ust. 8, § 7 oraz koszty transportu.
10. Wynagrodzenie Wykonawcy uwzględnia cenę bezterminowych oraz nieograniczonych terytorialnie licencji na dostarczone oprogramowanie, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w SWZ. Do licencji, o których mowa w zdaniu poprzednim stosuje się przepisy o rękojmi i gwarancji na zasadach określonych w umowie i przepisach kodeksu cywilnego. Wykonawca jest zobowiązany do dokonywania bieżącej aktualizacji oprogramowania producenta w okresie obowiązującej gwarancji.
11. Zamawiający uprawniony jest do stosowania mechanizmu podzielonej płatności (split payment) dla wystawionych przez Wykonawcę faktur, które zawierają naliczony podatek VAT.
12. Wykonawca zobowiązany jest wskazać na każdej wystawionej fakturze rachunek objęty mechanizmem podzielonej płatności oraz znajdujący się w wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT. Ustę 4 stosuje się odpowiednio.

§ 5

1. W przypadku dostarczenia sprzętu niespełniającego warunków zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania wymiany wadliwego sprzętu na nowy, wolny od wad.
2. Wszelkie reklamacje Wykonawca zobowiązany jest załatwić w ciągu 14 dni roboczych, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uznaną w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia przy odbiorze dostawy niezgodnej z zamówieniem, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia towaru.
4. Koszty odbioru dostawy, o której mowa w ust. 3 w całości obciążają Wykonawcę.

§ 6

1. Zamawiający uprawniony jest do żądania zapłaty kary umownej:
 - a) w wysokości 0,2 % wartości netto niedostarczonego sprzętu, za każdy dzień zwłoki, po przekroczeniu terminu określonego w § 2 ust. 1 umowy,
 - b) w wysokości 0,2 % wartości netto sprzętu objętego naprawą (według cen umownych) za każdy dzień zwłoki w podejmowaniu napraw objętych gwarancją lub przeglądu gwarancyjnego (liczony od upływu terminu określonego w zleceniu przeglądu, a jeśli zawiadomienia nie było, liczony według zasad ogólnych w zakresie obliczania terminów od daty protokołu zdawczo - odbiorczego). Zamawiający odstąpi od naliczania kar umownych za zwłokę w naprawie/wymianie jeśli wykonawca dostarczy sprzęt zastępczy o takiej samej funkcjonalności.
 - c) w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy jest on zobowiązany do zapłaty kary umownej w wysokości 5% ceny netto przedmiotu umowy.
2. Zamawiający będzie dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego zastrzeżoną powyżej karę umowną.
3. Zamawiający uprawniony jest do potrącania kary umownej (również niewymagalnej) z płatności wynikających z faktur. Kary umowne naliczają się automatycznie i nie wymagają sporządzenia odrębnego dokumentu. Nota księgowa lub zawiadomienie o wysokości kary sporządzona w celach dokumentacyjnych może być doręczona jednocześnie z oświadczeniem o potrąceniu. Potrącenie jest skuteczne z dniem doręczenia oświadczenia /ewentualnie z notą lub zawiadomieniem/ i Zamawiającego, na co Wykonawca wyraża zgodę.
4. W przypadku niedotrzymania terminów dostawy, określonych w umowie, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zakupu niedostarczonego przedmiotu zamówienia u innego dostawcy (bez wyznaczania dodatkowego terminu). W razie niezafatwienia reklamacji w terminie lub niewykonania przeglądu gwarancyjnego Zamawiający zastrzega sobie prawo do zlecenia czynności innemu autoryzowanemu serwisowi producenta (bez wyznaczania dodatkowego terminu). W przypadku zlecenia przez Zamawiającego przeglądu gwarancyjnego albo innych prac serwisowych w okresie gwarancji przegląd lub prace zostaną powierzone autoryzowanemu serwisowi. W przypadku poniesienia przez Zamawiającego wyższych niż wynikają z niniejszej umowy, różni w cenie sprzętu lub usługi lub ceną usługi zastępczej Zamawiający obciąży Wykonawcę, na podstawie noty obciążeniowej. Ust. 3 stosuje się odpowiednio.
5. Wszelkie kary i obciążenia wynikające z not księgowych zastrzeżone w niniejszej umowie podlegają kumulacji.
6. Łączna maksymalna wartość kar umownych nie może przekraczać 10% wartości netto umowy.

§ 7

1. Wykonawca udziela-miesięcznej gwarancji na dostarczony sprzęt.
2. Gwarancja obejmuje przeglądy urządzeń zgodnie z wymogami i wytycznymi producenta - min. 1 rocznie, naprawy, konserwacje wraz z częściami zamiennymi i zużywalnymi.
3. W okresie gwarancji trzy naprawy gwarancyjne tego samego podzespołu/elementu powodują wymianę na nowy podzespół/element.
4. Wykonawca zapewnia dostępność serwisu i części zamiennych przez min. 7 lat.
5. Wykonawca zobowiązuje się do przyjmowania zgłoszeń o awarii aparatu lub błędów oprogramowania i konieczności dokonania ich naprawy przez 5 dni roboczych od poniedziałku do piątku. Zgłoszenia dokonywane będą w dni powszednie, telefonicznie pod numerem telefonu lub e-mail w godzinach od 7.30 do 15.30.

6. W celu dokonania naprawy Wykonawca przybędzie do siedziby Zamawiającego w czasie nie dłuższym niż 2 dni robocze od dnia zgłoszenia awarii lub odbierze uszkodzone urządzenie /podzespół/część zastępczą kurierem na swój koszt.
7. W przypadku, gdy naprawa urządzeń będzie musiała trwać dłużej niż 5 dni roboczych, od czwartego dnia od podjęcia naprawy, Wykonawca wstawi na czas naprawy, sprzęt zastępczy lub podzespół/część zastępczą umożliwiającą tymczasową pracę aparatu, o nie gorszych parametrach technicznych.
8. W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski lub w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE Zamawiający dopuszcza czas naprawy, odpowiednio do 10 oraz do 15 dni roboczych.
9. Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje awarii/usterek wynikających z:
 - a) niewłaściwego użytkowania urządzenia, w tym niezgodnie z jego przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
 - b) mechanicznego uszkodzenia urządzenia, powstałego z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
 - c) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
 - d) jakiegokolwiek ingerencji osób trzecich;
 - e) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (pożar, powódź, zalanie itp.).
10. Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji (liczbę dni wyłączenia z eksploatacji każdorazowo potwierdza inżynier serwisowy Wykonawcy dokonując odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym sprzętu) oraz podaje termin kolejnego przeglądu wraz z nowym terminem zakończenia gwarancji.
11. W przypadku wykonania naprawy - potwierdzeniem wykonania usługi będzie protokół z naprawy/karta pracy serwisu, podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego oraz wpis do Paszportu Technicznego określający status sprzętu: sprzęt sprawny gotowy do udzielania świadczeń medycznych, sprzęt sprawny warunkowo (podać warunek), sprzęt niesprawny.
12. Dla dostarczonego sprzętu Wykonawca obowiązany jest założyć Paszport Techniczny.
13. Wykonawca zobowiązany jest do dokonywania niezbędnych aktualizacji oprogramowania.

§ 8

Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przez niego sprzęt będący przedmiotem umowy, posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu.

§ 9

dotyczy PAKIETU 10 oraz 11

1. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w trakcie wykonywania umowy, w tym danych osobowych oraz sposobów ich zabezpieczenia.
2. Strony odpowiadają za zachowanie tajemnicy, o której mowa w ust. 1, przez wszystkie osoby zaangażowane przy wykonywaniu umowy.
3. Wykonawca może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie.
4. Wykonawca zobowiązany jest stosować środki techniczne i organizacyjne zapewniające ochronę przetwarzanych danych, a w szczególności powinien zabezpieczyć dane przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.

-
5. Zasady przetwarzania danych osobowych zostaną uregulowane w odrębnej umowie, stanowiącej Załącznik Nr 4 do umowy.

§ 10

1. Zamawiający może odstąpić od umowy ze skutkiem na przyszłość:
- 1) w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o zaistnieniu 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 podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu;
 - 2) jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
 - a) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455, ustawy Pzp,
 - b) Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108,
 - c) Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził, w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu o funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że Rzeczpospolita Polska uchybiła zobowiązaniom, które ciąży na niej na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE, dyrektywy 2014/25/UE i dyrektywy 2009/81/WE, z uwagi na to, że Zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem prawa Unii Europejskiej.
 - d) Zamawiający jako administrator dokonał weryfikacji Wykonawcy pod względem spełniania wymagań określonych dla podmiotu przetwarzającego, na podstawie wyników Listy weryfikacyjnej według Załącznika Nr 4 do SWZ wypełnionej i przedstawionej przez Wykonawcę, względnie w przypadku nie przedstawienia tej Listy (Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do wypełnienia Listy weryfikacyjnej stanowiącej załącznik Nr 1 do Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (sporządzonej na podstawie Listy weryfikacyjnej - Załącznik Nr 4 do SWZ) do niniejszej Umowy i dostarczenia jej Administratorowi danych najpóźniej do dnia zawarcia umowy w celu weryfikacji zdolności do zapewnienia przez Podmiot przetwarzający bezpieczeństwa przetwarzania danych osobowych).
2. W przypadku, o którym mowa w ust. 1 pkt 2 lit. a, Zamawiający odstępuje od umowy w części, której zmiana dotyczy.
3. W przypadkach, o których mowa w ust. 1, 2, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
4. Przed odstąpieniem od umowy w całości lub spornej części z przyczyn innych niż wymienione w ust. 1 pkt. 1, 2 lit. b), c) Zamawiający pisemnie wezwie Wykonawcę do należytego wykonania umowy.

§ 11

1. Strony oświadczają, iż wynikające z niniejszej umowy sprawy sporne będą załatwiane polubownie w drodze uzgodnień i porozumień. W przypadku zwłoki Zamawiającego w regulowaniu faktur Wykonawca zobowiązany jest przed wszczęciem sporu sądowego do wyznaczenia Zamawiającemu dodatkowego terminu do zapłaty, nie krótszego niż 14 dni.
2. Właściwym do rozpoznania sporu jest sąd siedziby Zamawiającego.

§ 12

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody Zamawiającego dokonywać cesji zobowiązań Zamawiającego z niniejszej umowy na osoby trzecie.

§ 13

1. W związku z wymogami art. 24 oraz art. 25 Ustawy z dnia 14 czerwca 2024 r. o ochronie sygnalistów w Szpitalu Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki SPZOZ wprowadzono Procedurę dokonywania zgłoszeń naruszeń prawa i podejmowania działań następnych zawierającą w szczególności rodzaje naruszeń prawa podlegające zgłoszeniom, osoby odpowiedzialne za przyjmowanie zgłoszeń wewnętrznych, zasady zgłaszania informacji o naruszeniach prawa i podejmowania działań następnych, warunki objęcia ochroną sygnalistów zgłaszających informacje o naruszeniach prawa, środki ochrony sygnalistów, tryb dokonywania zgłoszeń zewnętrznych.
2. Pełna treść procedury, o której mowa w ust. 1, dostępna jest na stronie internetowej oraz BIP Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki SPZOZ.

§ 14

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie postanowienia według następującej kolejności: SWZ, oferta Wykonawcy, ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych, Kodeksu Cywilnego oraz przepisy prawa farmaceutycznego.
2. Wszelkie zmiany dotyczące umowy mogą być dokonywane w formie pisemnej, aneksu do umowy, pod rygorem nieważności.


§ 15

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

ZAŁĄCZNIK NR
DO UMOWY NR ZP-45/2026

 Szpital Bielański	INFORMACJA O ZAGROŻENIACH WYSTĘPUJĄCYCH NA TERENIE SZPITALA BIELAŃSKIEGO	Obowiązuje od 16.04.2012
		Wydanie 2
		str. 62 z 2

Osoby wykonujące pracę na terenie Szpitala narażone są na oddziaływanie różnorodnych czynników niebezpiecznych i szkodliwych zagrażających zdrowiu i życiu. Praca w warunkach narażenia na czynniki niebezpieczne i szkodliwe stwarza możliwość wystąpienia niepożądanych skutków zdrowotnych w wyniku zagrożeń zawodowych występujących w środowisku pracy lub sposobu wykonywania pracy. W celu zapewnienia bezpieczeństwa i ochrony zdrowia pracowników niezbędna jest identyfikacja występujących zagrożeń.

Czynnik **niebezpieczny** występujący w środowisku pracy jest to czynnik, którego oddziaływanie na pracującego może prowadzić do urazu, natomiast czynnik **szkodliwy** jest to czynnik, którego oddziaływanie na pracującego może prowadzić do zachorowania.

Na stanowiskach pracy w Szpitalu mogą wystąpić zagrożenia spowodowane przez następujące czynniki niebezpieczne i szkodliwe występujące w procesie pracy :

- czynniki biologiczne
- czynniki chemiczne
- czynniki fizyczne

ZAGROŻENIA BIOLOGICZNE

W Szpitalu skala narażenia na czynniki biologiczne jest duża. Zakażenia następują m.in. przez : bezpośrednie skaleczenie, wszczepienie, kontakt z pacjentem lub materiałem biologicznym. Do tych czynników zaliczamy:

- **wirusy** – najniebezpieczniejszymi chorobami spowodowanymi wirusami są np.: wirusowe zapalenie wątroby typu B, C ; AIDS, HIV.
- **bakterie** – gronkowce, paciorkowce, prątki gruźlicy.
- **grzyby** – zagrożenie powodujące choroby skóry i błon śluzowych.
- **Pasożyty** – (mikro-) organizmy żyjące na lub w innym organizmie.

ZAGROŻENIA CHEMICZNE

Skutki działania substancji chemicznych mogą być ogólne (zmiany w układzie nerwowym, wątrobie, nerkach, układzie sercowo-naczyniowym, układzie immunologicznym itd.) lub miejscowe (działanie drażniące i uczulające skórę i błony śluzowe).

W zależności od skutków oddziaływania na organizm substancje chemiczne dzielimy na:

- **toksyczne** – po wchłonięciu przez organizm powodujące zatrucie, zatrucie ostre przewlekłe lub śmierć. Substancją toksyczną używaną w Szpitalu jest np. formaldehyd.
- **drażniące** – do substancji drażniących zaliczamy kwasy, zasady, rozpuszczalniki, chlor. Kontakt z substancją drażniącą powoduje działanie : narkotyczne, duszące, żrące, drażniące.
- **uczulające** – są to substancje wywołujące uczulenia (alergie). Przykładem substancji uczulających używanych w Szpitalu są np. detergenty lub środki dezynfekujące.
- **rakotwórcze i mutagenne** – substancje skutkujące chorobami nowotworowymi lub zmianami w genach przekazywanych na następne pokolenie np.: tlenek etylenu.
- **upośledzające funkcje rozrodcze** – substancje wpływające szkodliwie na płód - mogące doprowadzić do poronienia np. : alkohol etylowy, formaldehyd

ZAGROŻENIA CZYNNIKAMI FIZYCZNYMI

Do zagrożeń czynnikami fizycznymi zaliczamy:


- **hałas** – jest to dźwięk szkodliwy, dokuczliwy i niepożądany, oddziałujący na narząd słuchu oraz inne części organizmu człowieka
- **drżania mechaniczne** – jest to proces polegający na przenikaniu energii za źródła drgań do organizmu człowieka przez określoną część organizmu będącą w bezpośrednim kontakcie ze źródłem drgań.
- **mikroklimat** – do tej szkodliwości zalicza się: temperaturę, wilgotność i ruch powietrza oraz promieniowanie ciepłe.
- **promieniowanie widzialne (oświetlenie)** – nieodpowiednie oświetlenie może być przyczyną zmęczenia wzroku i zmęczenia nerwowego.
- **promieniowanie podczerwone** – nazywamy promieniowanie optyczne (IR) o długości fali w zakresie 780 nm do 1 mm i dzieli się na trzy zakresy.
- **promieniowanie nadfioletowe** – nazywamy promieniowanie optyczne o długości fali od 100 do 400 nm.
- **promieniowanie laserowe** – jest to promieniowanie obejmujące długość fali od 180 nm do 1mm.
- **promieniowanie elektromagnetyczne** – nazywamy emisję lub przenoszenie energii w postaci fal elektromagnetycznych i przyporządkowanym im jonom.
- **promieniowanie jonizujące** – promieniowanie składające się z cząstek bezpośrednio lub pośrednio jonizujących albo z obu rodzajów tych cząstek lub fal elektromagnetycznych o długości do 100 nm. Emitowane jest przez włączony aparat RTG lub przez pierwiastki promieniotwórcze np. : Jod – 123 lub Jod – 131.
- **prąd elektryczny** – zagrożeniem jest przepływ prądu przez ciało człowieka.

Skutki działania ww. czynników są bardzo złożone i różnorodne.

W związku z powyższym zobowiązujemy do przestrzegania przepisów i zasad bezpieczeństwa i higieny pracy.

WYKONAWCA

**ZAŁĄCZNIK NR ...
DO UMOWY NR ZP-45/2026**

 Szpital Bielański	WYMAGANIA BHP I OCHRONY ŚRODOWISKA DLA PODWYKONAWCÓW	Obowiązuje od 16.04.2012
		Wydanie 2
		Str. 1 z 1

1. Przed przystąpieniem do realizacji zadania na terenie Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki, Wykonawca/Dostawca ma obowiązek zapoznania się oraz zapoznania pracowników z *informacją o zagrożeniach występujących na terenie Szpitala Bielańskiego..*
2. Wykonawca/Dostawca zobowiązuje się do przestrzegania wymagań wdrożonego w Szpitalu Bielańskim im. ks. J. Popiełuszki Zintegrowanego Systemu Zarządzania, a w szczególności do:
 - a) organizowania pracy na terenie Szpitala Bielańskiego zgodnie z obowiązującymi przepisami i zasadami BHP oraz z przepisami z zakresu ochrony środowiska,
 - b) informowania Zakładowy Inspektorat BHP o wypadkach przy pracy i zdarzeniach potencjalnie wypadkowych zaistniałych wśród pracowników podwykonawcy podczas wykonywania pracy na terenie szpitala,
 - c) realizacji zadania w sposób najmniej uciążliwy dla środowiska w tym: racjonalnego korzystania z wody, energii elektrycznej, zapobiegania zanieczyszczeniom oraz ochrony terenów zielonych,
3. Za wszelkie odpady wytworzone podczas realizacji umowy przez pracowników Wykonawcy oraz za systematyczne usuwanie wytworzonych przez siebie odpadów (w celu zachowania porządku i estetyki budynków oraz terenów przyległych do Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki) odpowiada Wykonawca.
4. Wykonawca zobowiązuje się do:
 - a) stosowania sprzętu sprawnego technicznie oraz spełniającego wymogi BHP, Prawa Ruchu Drogowego i UDT,
 - b) zachowania szczególnych środków ostrożności oraz czystości w czasie transportu materiałów lub odpadów na zewnętrznych i wewnętrznych drogach transportowych (korytarze, windy),
 - c) zabezpieczenia przed dostępem osób postronnych i odpowiedniego oznakowania miejsca prowadzenia prac
 - d) eliminowania ryzyka i zagrożenia personelu, pacjentów, osób odwiedzających,
 - e) utrzymania w trakcie realizacji umowy porządku w obszarze swojej działalności,
 - f) przestrzegania obowiązującego w Szpitalu Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki zakazu palenia tytoniu i spożywania alkoholu.
5. Na terenie Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki, Wykonawca/Dostawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za:
 - a) bezpieczeństwo swoich pracowników,
 - b) skutki zdarzeń zaistniałych w czasie realizacji umowy w stosunku do osób trzecich, urządzeń i materiałów oraz środowiska.
6. W przypadku zaistnienia wypadku, zdarzenia lub awarii środowiskowej należy natychmiast powiadomić osobę odpowiedzialną za realizację umowy.
7. Wszelkie działania przy zaistnieniu wypadków, zdarzeń lub awarii środowiskowych z winy Wykonawcy/Dostawcy, przeprowadzane są przez Wykonawcę/Dostawcę i na jego koszt.
8. Uprawnieni pracownicy szpitala mają prawo do kontroli prawidłowości postępowania Wykonawcy/Dostawcy oraz oceny warunków pracy Wykonawcy/Dostawcy na terenie szpitala oraz posiadania stosownych umów i decyzji w zakresie wymaganym prawem.

9. Kontrole przeprowadzane są w obecności wyznaczonego pracownika Wykonawcy/Dostawcy.

WYKONAWCA

**ZAŁĄCZNIK NR ...
DO UMOWY NR ZP-45/2026**

Dotyczy PAKIETU 10 oraz 11

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta pomiędzy Szpitalem Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Warszawie (kod 01-809), ul. Ceglowska 80, jako podmiotem leczniczym, prowadzącym działalność na podstawie wpisu do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000087965 oraz wpisanym do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonym przez Wojewodę Mazowieckiego pod nr 000000007199, NIP 118-14-17-683, REGON 012298697, zwanym dalej Szpitalem lub Administratorem, reprezentowanym przez:

.....

a
firmą z siedzibą w, wpisaną do, zwaną dalej Podmiotem przetwarzającym, reprezentowaną przez:

.....

zwanymi łącznie dalej: „Stronami” o następującej treści:

Mając na uwadze, że:

- 1) Strony zawarły umowę Nr ZP-45/2026 („Umowa Podstawowa”), w związku, z wykonywaniem której Administrator powierzy Podmiotowi przetwarzającemu przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym Umową;
- 2) Celem Umowy jest ustalenie warunków, na jakich Podmiot przetwarzający wykonuje operacje przetwarzania danych osobowych w imieniu Administratora;
- 3) Strony zawierając Umowę dążą do takiego uregulowania zasad przetwarzania danych osobowych, aby odpowiadały one w pełni przepisom 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, s. 1), zwane dalej: „RODO”.

Strony postanowiły zawrzeć Umowę o następującej treści:

§ 1**Oświadczenia Stron**

1. Szpital oświadcza, że jest Administratorem w rozumieniu art. 4 pkt 7 RODO.
2. Administrator oświadcza, że powierzone Podmiotowi przetwarzającemu do przetwarzania dane osobowe zgromadził zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz że jest uprawniony do ich przetwarzania w zakresie, w jakim powierzył je Podmiotowi przetwarzającemu.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w ramach prowadzonej działalności profesjonalnie zajmuje się przetwarzaniem danych osobowych objętym Umową i Umową Podstawową, posiada w tym zakresie niezbędną wiedzę, odpowiednie środki techniczne i organizacyjne oraz daje rękojmię należytego wykonania niniejszej Umowy.

4. Na żądanie Administratora Podmiot przetwarzający okaże Administratorowi stosowne referencje lub inne dowody, iż Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, aby przetwarzanie spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.

§ 2

Opis przetwarzania przedmiot, czas trwania przetwarzania, charakter i cel przetwarzania, rodzaj danych osobowych oraz kategorie osób, których dane dotyczą

1. Na warunkach określonych niniejszą Umową oraz Umową Podstawową Administrator powierza Podmiotowi przetwarzającemu przetwarzanie w rozumieniu art. 4 pkt 2 RODO, danych osobowych, o których niżej mowa (Przedmiot przetwarzania).
2. Przetwarzanie będzie wykonywane w okresie obowiązywania Umowy Podstawowej.
3. Charakter i cel przetwarzania wynikają z Umowy Podstawowej.
4. Celem przetwarzania jest dostawa, instalacja, uruchomienie oraz przeglądy dostarczonego sprzętu, zgodnie z zaleceniami producenta, naprawy, konserwacje.
5. Przetwarzanie obejmować będzie szczególne kategorie danych osobowych, w tym dane dotyczące zdrowia.
6. Przetwarzanie danych będzie dotyczyć pacjentów.
7. Charakter przetwarzania obejmuje dane medyczne pacjenta dotyczące zdrowia w postaci elektronicznej.
8. Przetwarzanie obejmować będzie szczególne kategorie danych osobowych tj. dane dotyczące zdrowia.
9. Przetwarzanie danych będzie dotyczyć danych pacjenta.

§ 3

Podpowierzenie

1. Podmiot przetwarzający nie może korzystać z usług innego podmiotu przetwarzającego bez uprzedniej szczegółowej lub ogólnej pisemnej zgody Administratora. W przypadku ogólnej pisemnej zgody podmiot przetwarzający informuje Administratora o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących dodania lub zastąpienia innych podmiotów przetwarzających, dając tym samym administratorowi możliwość wyrażenia sprzeciwu wobec takich zmian.
2. Podmiot przetwarzający może powierzyć konkretne operacje przetwarzania danych („podpowierzenie”) w drodze pisemnej umowy podpowierzenia („Umowa Podpowierzenia”) innym podmiotom przetwarzającym („Podprzetwarzający”).
3. W razie zgłoszenia sprzeciwu, o którym mowa w ust. 1 Podmiot przetwarzający nie ma prawa powierzyć danych Podprzetwarzającemu objętemu sprzeciwem, a jeżeli sprzeciw dotyczy aktualnego Podprzetwarzającego, musi niezwłocznie zakończyć podpowierzenie temu Podprzetwarzającemu. Wątpliwości co do zasadności sprzeciwu i ewentualnych negatywnych konsekwencji Podmiot przetwarzający zgłosi Administratorowi w czasie umożliwiającym zapewnienie ciągłości przetwarzania.
4. Dokonując podpowierzenia Podmiot przetwarzający ma obowiązek zobowiązać Podprzetwarzającego, do realizacji wszystkich obowiązków Podmiotu przetwarzającego wynikających z niniejszej Umowy powierzenia, z wyjątkiem tych, które nie mają zastosowania ze względu na naturę konkretnego podpowierzenia.
5. Podmiot przetwarzający nie ma prawa przekazać Podprzetwarzającemu całości wykonania Umowy.

§ 4

Obowiązki i prawa Administratora

1. Administrator zobowiązany jest współdziałać z Podmiotem przetwarzającym w wykonaniu Umowy, udzielać mu wyjaśnień w razie wątpliwości co do legalności poleceń Administratora, jak też wywiązywać się terminowo ze swoich szczegółowych obowiązków.
2. Administrator kontroluje sposób przetwarzania powierzonych danych osobowych po uprzednim poinformowaniu Podmiotu przetwarzającego o planowanej kontroli, co najmniej 7 dni przed planowanym terminem rozpoczęcia kontroli ze wskazaniem na piśmie osób wyznaczonych przez Administratora do przeprowadzenia kontroli. Podmiot przetwarzający umożliwia Administratorowi przeprowadzenie kontroli.
3. Administrator lub wyznaczone przez niego osoby są uprawnione do wstępu do pomieszczeń, w których przetwarzane są powierzone dane osobowe oraz wglądu do dokumentacji związanej z ich przetwarzaniem. Administrator uprawniony jest do żądania od Podmiotu przetwarzającego udzielania informacji dotyczących przebiegu przetwarzania danych osobowych oraz udostępnienia rejestru wszystkich kategorii czynności przetwarzania dokonywanych w imieniu Administratora. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania zgodności działania z przepisami RODO.
4. Administrator jest uprawniony do żądania udzielania wszelkich informacji lub wyjaśnień, w postaci papierowej lub elektronicznej, dotyczących danych osobowych, powierzonych do przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy. Podmiot przetwarzający jest zobligowany udzielić wszelkich niezbędnych informacji dotyczących realizacji postanowień niniejszej Umowy.
5. W przypadku wystąpienia zagrożeń mogących mieć wpływ na odpowiedzialność Administratora za przetwarzanie powierzonych danych osobowych Podmiot przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie podjąć działania w celu ich usunięcia oraz natychmiast poinformować o nich Administratora.
6. Podmiot przetwarzający niezwłocznie informuje Administratora o wszelkich postępowaniach w sprawie naruszenia przepisów o ochronie danych osobowych lub podejrzenia takiego naruszenia, prowadzonych przez pracowników Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych dotyczących danych osobowych, powierzonych do przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy.
7. W przypadku powzięcia przez Administratora wiadomości o rażącym naruszeniu zobowiązań wynikających z przepisów dotyczących ochrony danych osobowych lub niniejszej Umowy, Podmiot przetwarzający umożliwi Administratorowi przeprowadzenie niezapowiedzianej kontroli.
8. Podmiot przetwarzający jest zobowiązany do zastosowania się do zaleceń pokontrolnych sformułowanych przez Administratora, dotyczących zabezpieczenia danych osobowych, których przetwarzanie zostało powierzone Podmiotowi przetwarzającemu.

§ 5

Obowiązki Podmiotu przetwarzającego

Podmiot przetwarzający ma następujące obowiązki:

- 1) Podmiot przetwarzający przetwarza dane wyłącznie zgodnie udokumentowanymi poleceniami lub instrukcjami Administratora;
- 2) Podmiot przetwarzający oświadcza, że nie przekazuje danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej (czyli poza Europejski Obszar Gospodarczy („EOG”). Podmiot przetwarzający oświadcza również, że nie korzysta z podwykonawców, którzy przekazują dane poza EOG;

- 3) Jeżeli Podmiot przetwarzający ma zamiar lub obowiązek przekazywać dane poza EOG, informuje o tym Administratora, w celu umożliwienia Administratorowi podjęcia decyzji i działań niezbędnych do zapewnienia zgodności przetwarzania z prawem lub zakończenia powierzenia przetwarzania;
- 4) Podmiot przetwarzający uzyskuje od osób, które zostały przez niego upoważnione do przetwarzania danych w celu wykonaniu Umowy, udokumentowane zobowiązania do zachowania tajemnicy, ewentualnie upewnia się, że te osoby podlegają ustawowemu obowiązkowi zachowania tajemnicy;
- 5) Podmiot przetwarzający zapewnia ochronę danych i podejmuje środki ochrony danych, o których mowa w art. 32 RODO, zgodnie z dalszymi postanowieniami Umowy;
- 6) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się wobec Administratora do odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania praw określonych w rozdziale III RODO („Prawa osoby, której dane dotyczą”). Podmiot przetwarzający oświadcza, że zapewnia obsługę praw jednostki w odniesieniu do powierzonych danych;
- 7) Podmiot przetwarzający przestrzega warunków korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego (Podprzetwarzającego);
- 8) Podmiot przetwarzający, biorąc pod uwagę charakter przetwarzania, w miarę możliwości pomaga Administratorowi poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO („Prawa osoby, której dane dotyczą”);
- 9) Podmiot przetwarzający współpracuje z Administratorem przy wykonywaniu przez Administratora obowiązków określonych w art. 32–36 RODO;
- 10) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do ograniczenia dostępu do danych osobowych wyłącznie do osób, których dostęp do danych jest niezbędny dla realizacji Umowy. Podmiot przetwarzający ma obowiązek zapewnić osobom upoważnionym do przetwarzania danych odpowiednie szkolenie z zakresu ochrony danych osobowych;
- 11) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji opisującej sposób przetwarzania danych, w tym rejestru wszystkich kategorii czynności przetwarzania dokonywanych w imieniu Administratora;
- 12) Podmiot przetwarzający powiadamia Administratora o każdym podejrzeniu naruszenia ochrony danych osobowych, nie później niż w 24 godziny od pierwszego zgłoszenia, umożliwia Administratorowi uczestnictwo w czynnościach wyjaśniających i informuje Administratora o ustaleniach z chwilą ich dokonania, w szczególności o stwierdzeniu naruszenia. Powiadomienie stwierdzeniu naruszenia, powinno być przesłane wraz z wszelką niezbędną dokumentacją dotyczącą naruszenia, aby umożliwić Administratorowi spełnienie obowiązku powiadomienia organ nadzorczego.
- 13) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do wypełnienia Listy weryfikacyjnej, stanowiącej załącznik Nr 1 (sporządzonej na podstawie Listy weryfikacyjnej - Załącznik Nr 4 do SWZ) do niniejszej Umowy i dostarczenia jej Administratorowi danych najpóźniej do dnia zawarcia umowy w celu weryfikacji zdolności do zapewnienia przez Podmiot przetwarzający bezpieczeństwa przetwarzania danych osobowych.

§ 6

Odpowiedzialność Stron

1. Administrator ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie przepisów prawa w zakresie ochrony danych osobowych zgodnie z RODO.
2. Podmiot przetwarzający ponosi odpowiedzialność za przetwarzanie danych niezgodnie z niniejszą Umową.
3. Podmiot przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane swoim działaniem w związku z niedopełnieniem obowiązków, które RODO nakłada bezpośrednio na Podmiot przetwarzający lub gdy działał poza zgodnymi z prawem instrukcjami Administratora lub wbrew tym instrukcjom.
4. Podmiot przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane niezastosowaniem właściwych środków bezpieczeństwa.
5. Jeżeli Podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Administratora za wypełnienie obowiązków przez Podprzetwarzającego spoczywa na Podmiocie przetwarzającym.
6. Każda ze Stron odpowiada za szkody wyrządzone drugiej Stronie oraz osobom trzecim w związku z wykonywaniem niniejszej Umowy. Odpowiedzialność Stron jest określona zgodnie z przepisami ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2017 r., poz. 459 z późn. zm.), z uwzględnieniem przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz postanowień niniejszej Umowy.
7. W celu uniknięcia wątpliwości Podmiot przetwarzający ponosi odpowiedzialność za działania swoich pracowników i innych osób, przy pomocy których przetwarza dane osobowe, jak za własne działanie i zaniechanie.

§ 7

Zasady zachowania poufności

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

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Administrator jest uprawniony do rozwiązania niniejszej Umowy ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku:
 - 1) rażącego naruszenia przez Podmiot przetwarzający postanowień określonych w niniejszej Umowie;
 - 2) gdy w wyniku kontroli pracowników Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych zostanie stwierdzone naruszenie przepisów o ochronie danych osobowych.
2. W przypadku rozwiązania niniejszej Umowy Podmiot przetwarzający usuwa wszelkie dane osobowe lub jeżeli nie jest to możliwe zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych, w nieprzekraczanym terminie 7 dni, licząc od dnia rozwiązania niniejszej Umowy. Fakt dokonania usunięcia lub zwrotu potwierdza się odpowiednim protokołem.

3. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W przypadku, gdy niniejsza Umowa 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, jak również akty prawne, które zastąpią wskazane ustawy i rozporządzenia.
5. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową zastosowanie mają obowiązujące przepisy prawa, w szczególności ustawa o ochronie danych osobowych oraz Kodeks cywilny.
6. Umowa wchodzi w życie z dniem jej podpisania przez Strony.
7. Sądem właściwym dla rozstrzygania sporów powstałych w związku z realizacją niniejszej Umowy jest sąd właściwy dla siedziby Administratora.
8. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

PODMIOT PRZETWARZAJĄCY

ADMINISTRATOR

Załącznik nr 4 do SWZ

LISTA WERYFIKACYJNA

Do umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych

L.p.	PYTANIE	ODPOWIEDŹ
1.	Czy Podmiot przetwarzający wyznaczył Inspektora Ochrony Danych?	
2.	Kto wykonuje zadania dotyczące zapewniania przestrzegania przepisów o ochronie danych osobowych w Podmiocie przetwarzającym (w sytuacji braku wyznaczenia Inspektora Ochrony Danych)?	
3.	Czy Podmiot przetwarzający prowadzi rejestr kategorii czynności przetwarzania zawierający wszystkie informacje wskazane w art. 30 ust. 2 RODO?	
4.	Czy Podmiot przetwarzający posiada opracowane i zatwierdzone procedury z zakresu ochrony danych osobowych?	
5.	Czy Podmiot przetwarzający dba o bieżące doskonalenie wiedzy swoich pracowników poprzez cykliczne szkolenia oraz inne działania mające na celu uświadamianie pracowników w zakresie zagadnień dotyczących ochrony danych osobowych?	
6.	Czy zgodnie z art. 29 RODO osoby wykonujące operacje na danych osobowych otrzymały w Podmiocie przetwarzającym upoważnienia do przetwarzania danych osobowych?	
7.	Czy osoby upoważnione przez Podmiot przetwarzający do przetwarzania danych osobowych zostały zobowiązane do zachowania ich w tajemnicy?	
8.	Czy Podmiot przetwarzający przechowuje kopie zapasowe w bezpiecznej lokalizacji (poza miejscem przetwarzania danych osobowych) oraz zabezpiecza kopie przed ich nieuprawnionym dostępem?	
9.	Czy Podmiot przetwarzający korzysta z usług tylko takich podmiotów zewnętrznych/podwykonawców, którzy zostali wcześniej przez niego sprawdzeni pod kątem zapewnienia odpowiedniego poziomu ochrony danych osobowych?	
10.	Proszę wskazać kto w Podmiocie przetwarzającym jest odpowiedzialny za kontakt i wykonywanie procedury postępowania w sytuacji naruszenia ochrony danych?	

11.	Czy Podmiot przetwarzający wdrożył i stosuje zasady udzielania dostępu tylko do informacji niezbędnych do zakresu wykonywanych obowiązków oraz zasady najmniejszego uprzywilejowania? W myśl zasady najmniejszego uprzywilejowania użytkownik ma mieć dostęp tylko do tych informacji i zasobów, które są mu niezbędne do wykonywania zadań służbowych.	
12.	Czy Podmiot przetwarzający zapewnia realizację praw osób, których dane dotyczą?	
13.	Czy Podmiot przetwarzający dokonuje oceny skutków dla ochrony danych?	
14.	Czy Podmiot przetwarzający posiada procedury odtwarzania systemu po awarii oraz ich testowania?	
15.	Czy podmiot przetwarzający prowadzi ewidencję/rejestr naruszeń przepisów o ochronie danych osobowych, w tym naruszeń bezpieczeństwa danych?	
16.	Czy Podmiot przetwarzający zarządza dostępem do systemów oraz programów komputerowych, w którym są przetwarzane dane osobowe, poprzez proces nadawania, przeglądu i odbierania uprawnień oraz stosuje bezpieczne mechanizmy uwierzytelniania?	
17.	Czy Podmiot przetwarzający posiada doświadczenie w świadczeniu usług związanych z powierzeniem przetwarzania danych? Jeśli tak, to jak długie?	
18.	Czy Podmiot przetwarzający prowadzi regularnie audyty dotyczące zasad bezpieczeństwa informacji, w tym danych osobowych, w celu weryfikacji spełniania wymogów polityki ochrony danych lub innej wewnętrznej procedury, w tym ocena skuteczności środków technicznych i organizacyjnych mających zapewnić bezpieczeństwo przetwarzania? (art. 32 ust. 1 lit d) RODO)	
19.	Czy pracownicy Podmiotu przetwarzającego będą przetwarzać powierzone dane osobowe w trybie pracy zdalnej?	
20.	Czy stwierdzono prawomocną decyzją PUODO lub innego organu nadzorczego lub prawomocnym wyrokiem sądu naruszenie ochrony danych osobowych przez Podmiot przetwarzający?	
21.	Czy Podmiot przetwarzający korzysta z usług podwykonawców z państw trzecich?	