

UMOWA Nr

zawarta w dniu r. w Szczecinie pomiędzy:

SZCZECIŃSKIE CENTRUM ZDROWIA SAMODZIELNYM PUBLICZNYM ZAKŁADEM OPIEKI ZDROWOTNEJ

w Szczecinie, ul. Wyspiańskiego 24, 70-497 Szczecin, NIP: 8522208689, Regon: 810821342, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy Szczecin – Centrum w Szczecinie – XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem: KRS 0000005493 którego reprezentuje:

.....

zwanym w dalszej części umowy **Zamawiającym**,
a,

.....

zwanym w dalszej części umowy **Wykonawcą**

§ 1

Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest decyzja o wyborze oferty najkorzystniejszej podjęta w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (dalej „Ustawa Pzp”), pod nazwą „Dostawa aparatu USG” (znak sprawy: 1/ZAM/2024

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest dostawa –fabrycznie nowego, nieużywanego, bez wad i uszkodzeń, spełniającego wszystkie powszechnie uznawane polskie i międzynarodowe standardy jakości, wyprodukowanego w r., i zgodnego ze Specyfikacją warunków zamówienia (SWZ) oraz ofertą Wykonawcy: aparatu USG
producent/typu/modelu/rok produkcji:
- wraz z montażem, uruchomieniem i przeszkoleniem personelu medycznego Zamawiającego z obsługi urządzenia, zwanego dalej „Przedmiotem Umowy”.
2. Szczegółowy opis Przedmiotu Umowy zawiera Załącznik nr 1 do Umowy oraz Oferta Wykonawcy.
3. Wykonawca oświadcza, iż Przedmiot Umowy posiada deklaracje zgodności. Wykonawca jest zobowiązany do jej przedłożenia na żądanie Zamawiającego w wyznaczonym przez niego terminie.
4. Wykonawca oświadcza, iż Przedmiot Umowy został wprowadzony do obrotu lub do używania zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu 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 oraz ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.
5. Zamawiający i Wykonawca wybrany w postępowaniu o udzielenie zamówienia zobowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w sprawie zamówienia publicznego, w celu należytej realizacji zamówienia.
6. Specyfikacja Warunków Zamówienia oraz Oferta Wykonawcy stanowiącą integralną część Umowy.

7. Wykonawca oświadcza, że Przedmiot Umowy, określony w ust. 1, jest wolny od wad fizycznych i prawnych, oraz jest dopuszczony do obrotu prawnego na terytorium RP.

§ 3

1. Przedmiot Umowy wraz z wymaganymi prawem dokumentami oraz instrukcjami obsługi w języku polskim zostanie dostarczony do siedziby Zamawiającego lub w miejscu uzgodnionym uprzednio z Zamawiającym w terminie do dni¹ kalendarzowych od dnia zawarcia umowy tj. do dnia r. Wraz z Przedmiotem Umowy dostarczone zostaną dokumenty gwarancyjne, pochodzące od producenta.
2. Jeżeli zwłoka w stosunku do terminu określonego w ust. 1 przekroczy 7 dni, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy, w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez Zamawiającego tej przesłanki uprawniającej do odstąpienia od Umowy.
3. O terminie dostawy przedmiotu zamówienia Wykonawca zawiadomi Zamawiającego na dwa dni przed planowaną dostawą. Wykonawca dostarczy Przedmiot Umowy do miejsca dostawy we własnym zakresie, na własny koszt i ryzyko.
4. Zamawiający rozpocznie czynności odbioru w miejscu uzgodnionym z Wykonawcą, w dniu dostawy Przedmiotu Umowy.
5. W dniu dostawy Wykonawca dokona również montażu i uruchomienia Przedmiotu Umowy.
6. Szkolenie personelu medycznego Zamawiającego z obsługi Przedmiotu Umowy nastąpi w terminie uzgodnionym przez strony, jednak nie później niż w terminie 3 dni od dnia dostawy sprzętu.
7. Odbiór będzie polegał na stwierdzeniu zgodności z SWZ oraz Ofertą Wykonawcy, w szczególności parametrów technicznych i funkcjonalnych, braku uszkodzeń mechanicznych, poprawności działania. Z czynności odbioru zostanie sporządzony protokół odbioru Przedmiotu Umowy.
8. W przypadku stwierdzenia wad lub niezgodności Przedmiotu Umowy z treścią SWZ lub Ofertą Wykonawcy lub postanowieniami niniejszej umowy, w szczególności stwierdzenia uszkodzeń mechanicznych Wykonawca niezwłocznie, ale nie później niż w terminie 7 dni, dokona wymiany przedmiotu zamówienia na wolny od stwierdzonych wad lub niezgodności.
9. W przypadku nie wywiązania się przez Wykonawcę ze zobowiązania, którym w ust. 6, Zamawiający będzie mógł odstąpić od Umowy w terminie 30 dni od zaistnienia okoliczności stanowiącej podstawę odstąpienia.
10. Dokumenty gwarancyjne dostarczone wraz z Przedmiotem Umowy zostaną podpisane (wystawione) po podpisaniu przez strony protokołu odbioru.
11. Protokół odbioru będzie podstawą do wystawienia przez Wykonawcę faktury.
12. Protokół odbioru, o którym mowa w niniejszym paragrafie, przygotowuje Wykonawca w porozumieniu z Zamawiającym.

§ 4

1. Za realizację Przedmiotu Umowy Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie w kwocie netto zł (słownie: netto) powiększone o należny podatek od towarów i usług (VAT) wg. stawki 8% w kwocie zł (słownie:).
2. Wynagrodzenie pokrywa wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu, należytej i zgodnej z niniejszą umową oraz obowiązującymi przepisami, realizacji przedmiotu zamówienia.
3. Płatność wynagrodzenia nastąpi przelewem w terminie do 14 dni po otrzymaniu przez Zamawiającego poprawnie wystawionej faktury. Wykonawca zobowiązuje się wystawić fakturę w dniu odbioru przedmiotu zamówienia i doręczyć ją Zamawiającemu w tym dniu.
4. Błędnie wystawiona faktura nie stanowi podstawy do zapłaty. O błędnym wystawieniu faktury Zamawiający niezwłocznie powiadomi Wykonawcę. Terminu płatności liczony będzie ponownie od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury.

¹ Kryterium oceny ofert

5. Zapłata nastąpi przelewem na rachunek bankowy wskazany na fakturze VAT, z tym zastrzeżeniem, że rachunek bankowy musi być zgodny z numerem rachunku ujawnionym w wykazie prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej, zw. dalej „wykazem”. Gdy w wykazie ujawniony będzie inny rachunek bankowy niż rachunek wskazany na fakturze, płatność wynagrodzenia dokonana zostanie na rachunek bankowy ujawniony w wykazie.
6. Zamawiający oświadcza, że zrealizuje płatność za rachunek wystawiony przez Wykonawcę z zastosowaniem mechanizmu podzielonej płatności (Split Payment).
7. Za datę płatności uważa się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
8. Wykonawca nie może przenieść na osoby trzecie swoich wierzytelności wynikających z Umowy bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego.

§ 5

1. Wykonawca udziela Zamawiającemu:
.....² *miesięcznej gwarancji na przedmiot zamówienia.*
2. Wykonawca zobowiązany jest, bez dodatkowego wynagrodzenia i prawa żądania zwrotu kosztów z tym związanych, reprezentować Zamawiającego przy dochodzeniu roszczeń z tytułu gwarancji wobec gwaranta i dokonywać wszelkich niezbędnych czynności faktycznych i prawnych niezbędnych dla skutecznego dochodzenia tych roszczeń.
3. Zamawiający powiadomi Wykonawcę w godzinach od 7.30 do 15.00 w dni robocze o ujawnieniu wady, której usunięcie powinno być dokonane w ramach gwarancji w terminach z niej wynikających. Zawiadomienie powinno nastąpić niezwłocznie po ujawnieniu się wady. Czas naprawy urządzenia wynosi max. 2 dni od zgłoszenia email, faxem bądź tel. na wskazany numer (dotyczy dni roboczych). Termin może ulec wydłużeniu o czas niezbędny do sprowadzenia uszkodzonego elementu, jednak nie dłużej łącznie niż do 5 dni roboczych – Wykonawca ma obowiązek dostarczenia urządzenia zastępczego najpóźniej w 5 dniu roboczym od zgłoszenia.
4. Gwarancja nie ogranicza praw Zamawiającego do instalowania wyposażenia dodatkowego przez wykwalifikowane podmioty.
5. Niezależnie od uprawnień z tytułu udzielonych gwarancji Zamawiający może dochodzić roszczeń z tytułu rękojmi na zasadach ogólnych.
6. Na wypadek, gdyby dochodzenie roszczeń z tytułu gwarancji nie doprowadziło do usunięcia wady lub wymiany rzeczy na nowe w terminie 14 dni od dnia powiadomienia, o którym mowa w ust. 2, powiadomienie o wadzie dokonane zgodnie z ust 2 będzie miało ten sam skutek co powiadomienie o wadzie, o którym mowa w art. 563 §1 Kodeksu cywilnego.
7. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się obowiązkowo dokonać nieodpłatnych przeglądów technicznych (nie mniej niż wynika z zaleceń i wskazań producenta, ostatni przegląd na koniec okresu gwarancyjnego). Przeglądy będą każdorazowo potwierdzone raportem serwisowym określającym szczegółowy zakres wykonanych czynności.

§ 6

1. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% kwoty wynagrodzenia brutto wskazanej w §4 ust. 1 w przypadku odstąpienia w całości lub części od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę z powodu przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
2. Wykonawca zobowiązany jest zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości:
 - 1) 0,5 % kwoty wynagrodzenia brutto wskazanej w §4 ust. 1 za każdy dzień zwłoki w wymianie Przedmiotu Umowy na wolny od stwierdzonych przy odbiorze wad lub niezgodności oraz w okresie gwarancji lub rękojmi liczonego od dnia wyznaczonego jako termin do usunięcia tych wad;
 - 2) 0,5% kwoty wynagrodzenia brutto wskazanej w §4 ust. 1 za każdy dzień zwłoki w wykonaniu Przedmiotu Umowy.

² Kryterium oceny ofert

3. Limit kar umownych, jakich Zamawiający i Wykonawca mogą żądać od siebie nawzajem z wszystkich tytułów przewidzianych w niniejszej umowie wynosi 20% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1.
4. Wierzytelności z tytułu kar umownych oraz szkód, wynikających z nienależnego wykonania umowy przez Wykonawcę, Zamawiający jest uprawniony do skompensowania z należnym Wykonawcy wynagrodzeniem, nawet, jeśli którakolwiek z wierzytelności nie jest jeszcze wymagalna. Do kompensaty dochodzi poprzez złożenie przez Zamawiającego Wykonawcy oświadczenia o dokonaniu kompensaty wraz z wyjaśnieniem podstaw powstania wierzytelności po stronie Zamawiającego. Złożenie takiego oświadczenia ma skutek dokonania zapłaty. W przypadku braku możliwości dokonania kompensaty kary umowne będą płatne przelewem na konto bankowe Zamawiającego wskazane w wezwaniu do zapłaty, w terminie 7 dni od daty otrzymania przez Wykonawcę wezwania do ich zapłaty.
5. Jeżeli którekolwiek opóźnienie (zwłoka), o którym mowa w ust. 2 przekroczy 7 dni, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od Umowy z winy Wykonawcy, w terminie 30 dni od zaistnienia okoliczności stanowiącej podstawę odstąpienia.
6. Zamawiającemu służy prawo dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego zastrzeżone w umowie kary.
7. W celu uniknięcia wątpliwości, strony zgodnie ustalają, że przy dochodzeniu kar umownych Zamawiający nie ma obowiązku wykazywania poniesionej szkody ani jej wysokości.
8. Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu nienależytego wykonania lub nie wykonania Umowy, w tym związana z opóźnieniem (zwłoką), skutkująca w szczególności obowiązkiem zapłaty kar umownych, wyłączają jedynie zdarzenia losowe związane z działaniem siły wyższej lub zawinione przez Zamawiającego.

§ 7

1. Strony do kontaktu w celu uzgadniania na bieżąco spraw związanych z realizacją Przedmiotu Umowy, wyznaczają i upoważniają wymienione poniżej osoby (koordynatorzy):
 - 1) ze strony Zamawiającego:
 - 2) ze strony Wykonawcy:
2. Koordynatorzy są związani warunkami i terminami ustalonymi w Umowie.
3. Wykonawca zobowiązany jest przedstawić wskazanej wyżej osobie, a także wszystkim pracownikom (bez względu na formę zatrudnienia), których dane udostępni Zamawiającemu w celu zapewnienia obsługi i realizacji niniejszej umowy klauzulę informacyjną Zamawiającego stanowiącą załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
4. Każda ze Stron zobowiązuje się zawiadomić na piśmie drugą Stronę o zmianie swojego koordynatora; dla skutecznej zmiany koordynatora nie jest konieczne dokonanie zmiany Umowy.
5. Koordynatorzy mogą komunikować się ze sobą w sprawach związanych z realizacją Przedmiotu Umowy także za pośrednictwem elektronicznych narzędzi, w szczególności za pomocą faksu, poczty elektronicznej, telefonu.

§ 8

1. Poza przypadkami prawem przewidzianymi Zamawiającemu przysługuje prawo odstąpienia od umowy w następujących sytuacjach:
 - 1) w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy w całości lub w jej części nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia lub dalsze wykonywanie umowy może zagrazić podstawowemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu. W takiej sytuacji Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy;
 - 2) z winy Wykonawcy, gdy Wykonawca nie przystąpił do realizacji przedmiotu umowy bez uzasadnionych przyczyn lub nie kontynuuje realizacji przedmiotu umowy mimo dodatkowego wezwania Zamawiającego złożonego na piśmie;

- 3) dostawy innego przedmiotu umowy niż określony w opisie przedmiotu zamówienia;
 - 4) realizacji umowy z nienależytą starannością;
 - 5) wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu na podstawie art. 108 ustawy Pzp;
 - 6) dokonano zmiany umowy z naruszeniem art. 454 i art. 455 ustawy Pzp.
2. Zamawiający będzie mógł odstąpić od umowy z przyczyn określonych w ust.1 niniejszego paragrafu w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę odstąpienia, jednak nie później, niż w terminie obowiązywania niniejszej umowy.
 3. Odstąpienie od niniejszej umowy uznaje się za skuteczne z chwilą doręczenia Wykonawcy oświadczenia Zamawiającego drogą faksową pod numerem lub mailową na adres jeśli zostanie potwierdzone następnie listem poleconym wysłanym na adres Wykonawcy.

§ 9

1. Przewiduje się możliwości zmiany umowy, gdy:
 - 1) ulegnie zmianie stan prawny w zakresie dotyczącym realizowanej umowy, który spowoduje konieczność zmiany sposobu wykonania zamówienia przez Wykonawcę;
 - 2) wystąpią przeszkody o obiektywnym charakterze (zdarzenia nadzwyczajne, zewnętrzne i niemożliwe do zapobieżenia, a więc mieszczące się w zakresie pojęciowym tzw. „siły wyższej”, „klęski żywiołowej”). W takim przypadku termin realizacji przedmiotu umowy może ulec przesunięciu o czas trwania przeszkody. Strony zobowiązują się do natychmiastowego poinformowania się nawzajem o wystąpieniu ww. przeszkód;
2. Strony dopuszczają możliwość zmian redakcyjnych umowy oraz zmian będących następstwem zmian danych stron ujawnionych w rejestrach publicznych, a także zmian korzystnych z punktu widzenia realizacji przedmiotu umowy, w szczególności przyspieszających realizację, obniżających koszt ponoszony przez Zamawiającego na wykonanie, utrzymanie lub użytkowanie przedmiotu umowy bądź zwiększających użyteczność przedmiotu umowy. W takiej sytuacji, strony wprowadzą do umowy stosowne zmiany weryfikujące redakcyjne dotychczasowe brzmienie umowy bądź wskazujące nowe dane wynikające ze zmian w rejestrach publicznych albo też kierując się poszanowaniem wzajemnych interesów, zasadą równości Stron oraz ekwiwalentności świadczeń i przede wszystkim zamiarem wykonania przedmiotu umowy, określą zmiany korzystne z punktu widzenia realizacji przedmiotu umowy.
3. Żadnej ze stron Umowy nie przysługuje roszczenie o zawarcie aneksu (obie strony muszą wyrazić zgodę się na zawarcie aneksu).

§9¹

1. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany umowy we wszystkich jej zakresach (w tym w zakresie wydłużenia terminu obowiązywania niniejszej umowy, wynagrodzenia wykonawcy, zakresu przedmiotowego) w przypadku występowania okoliczności utrudniających lub uniemożliwiających realizację zamówienia (lub dopiero mających taki stan wywołać) w związku z występowaniem stanu epidemii lub zagrożenia epidemicznego.
2. Strony informują się wzajemnie o wpływie okoliczności związanych z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego na należyte wykonanie niniejszej umowy, o ile taki wpływ wystąpił lub może wystąpić. Strony umowy potwierdzają ten wpływ, dołączając do informacji, o której mowa w zdaniu pierwszym, oświadczenia lub dokumenty, które mogą dotyczyć w szczególności:
 - 1) nieobecności pracowników lub osób świadczących pracę za wynagrodzeniem na innej podstawie niż stosunek pracy, które uczestniczą lub mogłyby uczestniczyć w realizacji zamówienia z uwagi na: ich obowiązkową hospitalizację, objęcie kwarantanną lub nadzorem epidemiologicznym w związku z pozostawaniem w styczności z osobami, których zdrowie zostało zagrożone przez stan epidemii/zagrożenia epidemicznego, zwolnienie od wykonywania pracy z powodu konieczności osobistego sprawowania opieki nad dzieckiem,

- o którym mowa w art. 32 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 25 czerwca 1999 r. o świadczeniach pieniężnych z ubezpieczenia społecznego w razie choroby i macierzyństwa, lub dzieckiem legitymującym się orzeczeniem o znacznym lub umiarkowanym stopniu niepełnosprawności do ukończenia 18 lat albo dzieckiem z orzeczeniem o niepełnosprawności w przypadku zamknięcia żłobka, klubu dziecięcego, przedszkola, szkoły lub innej placówki, do których uczęszcza dziecko, lub niemożności sprawowania opieki przez nianię lub dziennego opiekuna z powodu rozprzestrzeniania się stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego;
- 2) decyzji wydanych przez Głównego Inspektora Sanitarnego lub działającego z jego upoważnienia państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego nakładających na wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych w związku z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego;
 - 3) poleceń lub decyzji wydanych przez wojewodów, ministra właściwego do spraw zdrowia lub Prezesa Rady Ministrów związanych z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego ;
 - 4) wstrzymania lub trudności w zakresie realizacji dostawy;
 - 5) innych okoliczności, które uniemożliwiają bądź w istotnym stopniu ograniczają możliwość wykonania umowy;
 - 6) okoliczności, o których mowa w pkt 1-5, w zakresie w jakim dotyczą one podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy.
3. W przypadku wykonawców mających siedzibę lub wykonujących działalność związaną z realizacją umowy poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w miejsce dokumentów, o których mowa w ust. 2, składa się dokumenty wydane przez odpowiednie instytucje w tych krajach lub oświadczenia tych wykonawców.
 4. Każda ze stron może żądać przedstawienia dodatkowych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających wpływ okoliczności związanych z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego na należyte wykonanie tej umowy.
 5. Zamawiający po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego o których mowa w ust. 2 wpływają na należyte wykonanie umowy w uzgodnieniu z wykonawcą dokonuje zmiany umowy, w szczególności poprzez:
 - 1) zmianę terminu wykonania umowy polegającą w szczególności na wydłużeniu terminu realizacji.
 - 2) zmianę sposobu wykonywania dostawy,
 - 3) zmianę zakresu świadczenia Wykonawcy i odpowiadającą jej zmianę wynagrodzenia lub sposobu rozliczenia wynagrodzenia Wykonawcy,- o ile wzrost ceny spowodowany każdą kolejną zmianą nie przekroczy 50% wartości pierwotnej umowy.
 6. W przypadku stwierdzenia, że okoliczności związane z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego, o których mowa w ust. 2, mogą wpłynąć na należyte wykonanie umowy, zamawiający, w uzgodnieniu z wykonawcą, może dokonać zmiany umowy zgodnie z ust. 5.
 7. Zmiana terminu wykonania umowy lub czasowe zawieszenie wykonywania umowy może nastąpić o czas trwania przeszkody i/lub o czas trwania skutków związanych z wystąpieniem tej przeszkody. W przypadku wydłużenia terminu obowiązywania umowy, zmiana może nastąpić o czas niezbędny do wyczerpania ilości określonych w umowie.
 8. Strona wnioskująca o zmianę umowy przedstawia wpływ okoliczności związanych z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego na należyte jej wykonanie.
 9. Wykonawca i podwykonawca, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem stanu epidemii/zagrożenia epidemicznego, mogą wpłynąć lub wpływają na należyte wykonanie łączącej ich umowy, która jest związana z wykonaniem zamówienia publicznego lub jego części, uzgadniają odpowiednią zmianę tej umowy, w szczególności mogą zmienić termin wykonania umowy lub jej części, czasowo zawiesić wykonywanie umowy lub jej części, zmienić sposób wykonywania umowy lub zmienić zakres wzajemnych świadczeń.

10. W przypadku dokonania zmiany umowy, jeżeli zmiana ta obejmuje część zamówienia powierzona do wykonania podwykonawcy, wykonawca i podwykonawca mogą uzgodnić odpowiednią zmianę łączącej ich umowy, w sposób zapewniający, że warunki wykonania tej umowy przez podwykonawcę nie będą mniej korzystne niż warunki wykonania umowy zmienionej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą.

§10

1. Wykonawca nie ma prawa przenoszenia praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez zgody Zamawiającego wyrażonej pod rygorem nieważności na piśmie.
2. Nieważność lub nieskuteczność któregośkolwiek z postanowień Umowy nie wpływa na ważność i skuteczność pozostałych jej postanowień. Strony będą dążyły do zastąpienia nieważnego lub nieskutecznego postanowienia przez ważne i skuteczne postanowienie, które pozwoli osiągnąć w sposób jak najbardziej zbliżony taki sam lub podobny cel Umowy.
3. Ewentualne spory wynikłe z niniejszej Umowy rozstrzygane będą przez miejscowo właściwy Sąd dla siedziby Zamawiającego.
4. Wszelka korespondencja kierowana będzie przez strony wzajemnie na adresy wskazane w nagłówku umowy. Każda ze stron zobowiązana jest niezwłocznie powiadomić drugą stronę o zmianie adresu do doręczeń wskazanego w nagłówku umowy lub pozostałych danych kontaktowych, pod rygorem uznania za prawidłowe doręczenia na dotychczasowy adres.
5. Strony zobowiązują się do wzajemnego, niezwłocznego informowania o każdej zmianie statusu prawnego i adresu siedziby. W przypadku niedopełnienia w/w obowiązków przez którąkolwiek ze Stron, Stronę tę obciążać będą ewentualne koszty mogące wynikać wskutek zaniechania.
6. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych oraz Kodeksu cywilnego z wyłączeniem przepisu art. 563 § 1.
7. Umowa niniejsza sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej strony/ Umowa została sporządzona w formie elektronicznej zgodnie z art. 78¹ § 1 Kodeksu cywilnego pod rygorem nieważności i zawarta w dacie złożenia podpisu przez ostatnią ze Stron³.

.....

.....

Zamawiający

Wykonawca

³ dostosować do formy sporządzenia i zawarcia umowy

załącznik nr 1 do umowy

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA (SOPZ)

- 1. Przedmiotem zamówienia jest zakup i dostawa fabrycznie nowego nieużywanego aparatu USG według poniższ**

L.p.	OPIS / PARAMETRY WYMAGANE	Parametr wymagany	Parametry oferowane /podać zakresy lub opisać	Parametry punktowany
APARAT USG 1 sztuka				
1.	Aparat fabrycznie nowy	TAK		
2.	Producent	Podać		
3.	Nazwa i typ	Podać		
4.	Kraj pochodzenia	Podać		
5.	Rok produkcji	Podać		
6.	Cyfrowy aparat ultrasonograficzny z kolorowym Dopplerem	TAK		
7.	Cyfrowy, szerokopasmowy system formowania wiązki ultradźwiękowej	TAK		
8.	Zasilanie 100 – 240 V, 50-60Hz, pobór mocy nie większy niż 600W	TAK		
9.	Dotykowy, programowalny panel sterujący LCD wbudowany w konsolę. Przekątna min. 10,1 cali	TAK		
10.	Cyfrowy płaski monitor LCD lub LED o przekątnej ekranu min. 21" i rozdzielczości 1920x1080,	TAK		
11.	Regulacja panelu sterowania w lewo/prawo w zakresie min 150 stopni	TAK		
12.	Dynamika systemu min. 270 dB	TAK		
13.	Liczba kanałów przetwarzania ultradźwiękowego min. 4 000 000	TAK, PODAĆ		
14.	Zakres częstotliwości pracy aparatu min. 2 – 18 MHz	TAK		
15.	Głębokość skanowania min. 30 cm	TAK		
16.	Aparat mobilny, waga nie większa niż 85 kg	TAK		
17.	Min. 4 aktywne i równorzędne gniazda do jednoczesnego przyłączenia głowic obrazowych	TAK		
18.	Wyświetlanie na ekranie wszystkich istotnych informacji: typ i zakres pracy głowicy, aktywnej aplikacji klinicznej, głębokości penetracji, poziomu wzmocnienia, dynamiki, poziomu kontrastu, poziomu wzmocnienia koloru, nazwy przychodni i nazwiska pacjenta	TAK		
19.	Porty USB wbudowane w aparat pozwalające na zapis eksportowanych danych w formatach min. DICOM, AVI, JPG min. 2	TAK		

20.	Podręczna pamięć powyżej 2100 obrazów (Cine Loop) z możliwością wyboru długości pętli obrazowych.	TAK		
21.	Ilość ustawień wstępnych (tzw. Presetów) programowanych przez użytkownika: minimum 30	TAK		
22.	Podstawa jezdna z obrotowymi kołami z możliwością blokowania co najmniej dwóch z nich	TAK		
23.	Możliwość regulacji wysokości konsoli w zakresie min 12 cm lub zakres regulacji pulpitu góra/dół w zakresie min. 11 cm	TAK		
24.	Wbudowany moduł EKG wraz z zestawem kabli	TAK		
25.	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych pacjenta na ekranie dotykowym lub wysuwanej klawiaturze	TAK		
26.	Jednostka centralna - tryby obrazowania			
27.	Tryby obrazowania: - 2D - M-Mode - Kolor M-mode - Doppler pulsacyjny i HPRF - Doppler ciągły - Doppler kolorowy - Doppler tkankowy kolorowy oraz spektralny	TAK		
28.	Częstotliwość odświeżania obrazu (Frame rate) w 2D min. 1600 Hz	TAK		
29.	Zoom min 8x w obrazach zatrzymanych i w czasie rzeczywistym	TAK		
30.	Zasięgowa regulacja wzmocnienia (TGC i LGC) min. w 8 strefach oraz LGC min. w 2 strefach lub z regulacją strefową TGC w 8 zakresach oraz automatyczną regulacją LGC	TAK		
31.	Automatyczna optymalizacja obrazu 2D przy pomocy jednego klawisza	TAK		
32.	Jednoczesna prezentacja 2D i M-Mode w różnych proporcjach wielkości oraz prezentacji M-mode	TAK		
33.	Jednoczesna prezentacja 2D/Color Doppler i 2D	TAK		
34.	Jednoczesna prezentacja 2D/Color i PW TRIPLEX lub CW TRIPLEX o różnych wzajemnych proporcjach oraz całego spektrum na ekranie	TAK		
35.	Korekcja bramki dopplerowskiej $\pm 80^\circ$.	TAK		
36.	Regulacja szerokości bramki dopplerowskiej w granicach min 1 -20 mm	TAK		
37.	Maksymalna mierzona prędkość w trybie Dopplera ciągłego dla zerowego kąta korekcji min. 25-m/s	TAK		
38.	Wybór map koloru kodujących przepływ	TAK		
39.	Praca w trybie wielokierunkowego emitowania i składania wiązki ultradźwiękowej z głowic w pełni elektronicznych, z min. 9 kątami emitowania wiązki tworzącymi obraz 2D na głowicy liniowej. Wymóg pracy dla trybu 2D oraz w trybie obrazowania harmonicznego	TAK		
40.	Czas akwizycji obrazów regulowany przez operatora w zakresie od min. 1 do 45 sekund	TAK		

41.	Specjalistyczne oprogramowanie wraz z pełnymi pakietami pomiarowymi do badań Specjalistyczne oprogramowanie do: - badań jamy brzusznej, - badań naczyniowych, - badań TCD, - badań małych narządów, - badań mięśniowo-szkieletowych, - MSK - kardiologicznych dorosłych - ginekologicznych, położniczych - badań stress echo (badania obciążeniowe, z aktywizacją obrazów jednoklatkowych i sekwencji lewej komory w każdym do min. 10 etapów, do min. 40 projekcji każdego etapu, od min 1 do 180 sek. Długości aktywizacji)	TAK		
42.	Funkcja zduplikowania na ekranie dotykowym obrazu ultrasonograficznego z monitora aparatu celem ułatwienia wykonywania procedur interwencyjnych.	TAK		
43.	Archiwizacja obrazów			
44.	Rejestracja „klipów” sekwencji obrazów	TAK		
45.	Wewnętrzny dysk twardy ultrasonografu min. 500 GB, formaty zapisu min. DICOM, AVI, JPG	TAK		
46.	Możliwość podłączenia aparatu do dowolnego komputera PC z zainstalowanym oprogramowaniem serwera DICOM kablem sieciowym 100 Mbps w celu wysyłania danych (obrazy, raporty)	TAK		
47.	Videoprinter czarno-biały	TAK		
48.	Głowice			
49.	Głowica sektorowa typu „purewave „ do badań kardiologicznych (wykonana w technologii spolaryzowanych kryształów)	TAK		
50.	Głowica”, zakres min 1 – 5 MHz (+/-1MHz) - obrazowanie harmoniczne	TAK		
51.	- ilość elementów min. 88	TAK		
52.	Głowica konweksowa do badań jamy brzusznej	TAK		
53.	Zakres częstotliwości min 1 – 6 MHz: (+/-1MHz) - obrazowanie harmoniczne	TAK		
54.	- ilość elementów min. 192	TAK, PODAĆ		
55.	Głowica liniowa do badań powierzchniowych i małych narządów	TAK		
56.	Zakres częstotliwości min 4 – 12 MHz: (+/-1MHz) - obrazowanie harmoniczne	TAK		
57.	- ilość elementów min. 192	TAK, PODAĆ		
58.	Możliwość rozbudowania na dzień składania oferty			
59.	Moduł (software i hardware) do komunikacji w trybie DICOM 3.0 do przesyłania obrazów i danych min. klasy DICOM PRINT STORE, WORKLIST, raporty strukturalne (SR)	TAK		

60.	Oprogramowanie do ilościowej i jakościowej ocena funkcji kurczliwości LV bazująca na 3 projekcjach z wykorzystaniem Strain obrazu 2D i rezultatem w postaci wykresów Strain oraz „byczego oka”	TAK		
61.	Głowica sektorowa przezprzełykowa typu „matrycowego” do wyboru z zakresu min. 3,5-6,5 MHz - ilość elementów piezoelektrycznych min. 2500 elementów - dostępne tryby pracy: 2D, CD, PW, CW, TDI, PW TDI, THI, - M-mode, Kolor M-mode,	TAK		
62.	Możliwość rozbudowy o opcję automatycznego pomiaru kompleksu Intima Media	TAK		
63.	Możliwość rozbudowy o głowice objętościowe typu Convex (min. 2-6 MHz; min. 190 elementów) oraz endo-waginalna (min. 3-9 MHz, min. 160° (FOV) do obrazowania 3D/4D	TAK		
64.	Możliwość rozbudowy o obrazowanie 3D/4D z głowic tzw. wolumetrycznych; prędkość odświeżania min. 25 VPS	TAK		
65.	Głowicę liniową szerokopasmowa o zakresie częstotliwości emitowanych min. 5.0 – 12.0 MHz; obrazowanie harmoniczne, liczba elementów min. 256; Długość czopa głowicy (FOV) min. 50 mm - Możliwość zastosowania przystawki biopsyjnej lub z możliwością rozbudowy o głowicę liniową o 192 elementach (spełniającą pozostałe parametry)	TAK		
66.	Głowica sektorowa pediatryczna szerokopasmowa, o zakresie częstotliwości emitowanych min. 3.0 MHz - 8.0 MHz; obrazowanie harmoniczne; kąt widzenia min. 90°; (ilość elementów min. 90) Tryby pracy min. 2D, Color Doppler, PW Doppler,	TAK		
67.	Możliwość powiększania obrazu diagnostycznego (sektorowego) wraz z informacjami ogólnymi oraz informacjami liczbowymi dotyczącymi nastaw aparatu do wielkości min. 80% powierzchni monitora	TAK		
68.	Poziom hałasu włączonego systemu - podać	PODAĆ		

Tabela 2

WARUNKI DOSTAWY I SERWISU GWARANCYJNEGO		Parametr wymagany ⁴
1.	Rok produkcji oferowanego urządzenia – nie wcześniej niż 2023r.	TAK
2.	Okres gwarancji jakości min. 36 miesięcy od daty podpisania protokołu odbioru.	TAK, podać
3.	Dostawa montaż i instalacja urządzenia/ sprzętu przez upoważnionego pracownika Wykonawcy w miejsce wskazanym przez Zamawiającego .	TAK
4.	W okresie gwarancji jakości obowiązkowo dokonać nieodpłatnie przeglądy techniczne (nie mniej niż wynika z zaleceń i wskazań producenta, ostatni przegląd na koniec okresu gwarancyjnego); przeglądy każdorazowo potwierdzone raportem serwisowym określającym szczegółowy zakres wykonanych czynności.	TAK, (zaleca się podanie częstotliwości przeglądów)

5.	W okresie gwarancji jakości , po wykonaniu max. 3 napraw tego samego podzespołu / urządzenia wymaga się wymiany tego podzespołu / urządzenia na nowe.	TAK
6.	Czas naprawy urządzenia wynosi max. 2 dni od zgłoszenia email'em, faxem bądź tel. na wskazany numer (dotyczy dni roboczych). Termin może ulec wydłużeniu o czas niezbędny do sprowadzenia uszkodzonego elementu, jednak nie dłużej łącznie niż do 5 dni roboczych – Wykonawca ma obowiązek dostarczenia urządzenia zastępczego najpóźniej w 5 dniu roboczym od zgłoszenia.	TAK
7.	Serwis gwarancyjny i pogwarancyjny producenta / autoryzowany przez producenta na terenie UE.	TAK
8.	Wraz z dostawą przedmiotu zamówienia wymagane dokumenty: a) Instrukcja obsługi w języku polskim (lub przetłumaczona na język polski) w formie wydrukowanej i w wersji elektronicznej na nośniku danych (płyta CD/DVD lub pamięć USB). b) Deklaracje zgodności dla wyrobu medycznego	TAK
9.	Wypełnione karta gwarancyjna oraz paszport techniczny na urządzenie	TAK
10.	Gwarancja produkcji części zamiennych na min. 10 lat od dostawy.	TAK
11.	Instruktaż obsługowy, szkolenie dla personelu medycznego (min. 2 osób) w miejscu użytkowania sprzętu zakończone protokołem.	TAK
12.	Miejsce realizacji uprawnień gwarancyjnych : siedziba Zamawiającego	TAK
13.	Aktualny dokument dopuszczający do obrotu (tj. atest, świadectwo, certyfikat EC wydany przez jednostkę notyfikowaną, deklaracja zgodności CE).	TAK

2. Dodatkowe wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia:

- oferowany wyrób medyczny posiada deklaracje zgodności a Wykonawca jest zobowiązany do jej złożenia na każde żądanie Zamawiającego;
- oferowany wyrób medyczny został zgłoszony Prezesowi Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych lub wpisany do rejestru wyrobów medycznych i podmiotów odpowiedzialnych za ich wprowadzenie do obrotu, lub że dokonano powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o wyrobie w trybie ustawy o wyrobach medycznych oraz złożenie ich na każde żądanie Zamawiającego lub oświadczenia wraz z uzasadnieniem o braku obowiązku posiadania wyżej wymienionych dokumentów.

załącznik nr 2 do umowy

Klauzula dla pracowników (bez względu na formę zatrudnienia) i osób reprezentujących kontrahentów

Zgodnie z art. 13 i 14 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) informuję, iż:

1. Administratorem Państwa danych osobowych jest Szczecińskie Centrum Zdrowia SP ZOZ z siedzibą w Szczecinie przy ul. Wyspiańskiego 24, 70-497 Szczecin, wpisane do rejestru stowarzyszeń Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000005493; NIP 8522208689, REGON 81082134200000 (zwany dalej SCZ ZOZ);
2. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym możesz się skontaktować wysyłając wiadomość e-mail na adres: iod@sczspzoz.pl lub za pośrednictwem poczty pisząc na adres:

Inspektor Ochrony Danych:

Szczecińskie Centrum Zdrowia SP ZOZ w Szczecinie
ul. Wyspiańskiego 24
70-497 Szczecin;

3. Państwa dane osobowe zostały Administratorowi przekazane przez Państwa Pracodawcę lub Zleceniodawcę. Państwa dane osobowe mogły również zostać podane Administratorowi bezpośrednio przez Państwa.
4. Administrator przetwarza Państwa dane osobowe obejmujące takie kategorie danych jak dane identyfikacyjne (imię i nazwisko, stanowisko, służbowy numer telefonu oraz służbowy e-mail);
5. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane na podstawie Art. 6 ust. 1 lit. c ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. oraz Ustawa z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks Cywilny w celu związanym obsługą współpracy prowadzonej z Państwa pracodawcą lub Zleceniodawcą.
6. Odbiorcami Państwa danych osobowych będą podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa oraz podmioty z którymi Administrator zawrze umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych.
7. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres przewidziany przepisami prawa.
8. Posiadają Państwo prawo do żądania od administratora dostępu do danych osobowych, ich sprostowania, uzupełnienia, usunięcia, wniesienia sprzeciwu lub ograniczenia przetwarzania, a także uzyskania pierwszej nieodpłatnej kopii Państwa danych osobowych;
9. Mają Państwo również prawo wycofać zgodę na przetwarzanie danych osobowych przetwarzanych na podstawie udzielonej zgody (nie wpłynie to na legalność przetwarzania danych, którego dokonano przed cofnięciem zgody);
10. Mają Państwo prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, jakim jest Urząd Ochrony Danych Osobowych mieszczący się pod adresem ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa;
11. Względem Państwa danych nie jest stosowane zautomatyzowane podejmowanie decyzji (w tym profilowanie).