



Załącznik nr 4 do Zapytania ofertowego nr 19/ARS/DZ/2025

z przeznaczeniem oraz potwierdzającego przeprowadzenie szkolenia z obsługi Sprzętu wyznaczonego personelu Zamawiającego.

3. W przypadku gdy w trakcie odbioru, o którym mowa w ust. 2 powyżej zostaną stwierdzone usterki i wady, to czynności odbioru zostaną wstrzymane do czasu usunięcia wad lub usterek, co zostanie zaznaczone w protokole.
4. Dostawa Sprzętu do Zamawiającego odbywa się na koszt i odpowiedzialność Wykonawcy. Wykonawca zobowiązany jest między innymi do pokrycia kosztów transportu wraz z ubezpieczeniem oraz wszelkich opłat celnych i skarbowych.
5. Wykonawca zobowiązany jest pozostawić miejsce pracy/dostawy posprzątane i wyczyszczone.
6. Wykonawca gwarantuje, że:
  - a) Sprzęt spełnia wszelkie wymagania wynikające z obowiązujących przepisów prawa,
  - b) Sprzęt posiada odpowiednie oznakowanie CE,
  - c) Sprzęt został wprowadzony do obrotu zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i jest przeznaczony do używania na terenie Polski,
  - d) Sprzęt nie został poddany regeneracji,
  - e) wobec Sprzętu nie została wydana decyzja Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych w sprawie zakazania wprowadzania do obrotu lub wprowadzania do używania, zakazania lub ograniczenia udostępniania, wycofania z obrotu lub wycofania z używania, ograniczenia lub zakazania produkcji lub używania,
  - f) wszelkie dokumenty dotyczące Sprzętu są ważne, nie zostały wycofane lub zawieszone.
7. Wykonawca gwarantuje, że Sprzęt jest fabrycznie nowy, kompletny, nieużywany, wolny od wad fizycznych i prawnych oraz że do jego uruchomienia i poprawnego działania nie jest wymagany zakup dodatkowych elementów i akcesoriów oraz dodatkowych licencji, poza standardowym osprzętem jednorazowym.
8. Wykonawca przeprowadzi na własny koszt szkolenie personelu medycznego i technicznego Zamawiającego w zakresie obsługi technicznej Sprzętu i BHP
9. Wykonawca gwarantuje, że Sprzęt będzie dostarczony w opakowaniach zbiorczych, bez indywidualnych opakowań jednostkowych (pudełek), o ile nie jest to niezbędne ze względów technicznych, transportowych lub sanitarnych.
10. Wraz ze Sprzętem, najpóźniej w dniu jego dostawy, Wykonawca dostarczy Zamawiającemu:
  - a. etykietę oraz instrukcję używania w języku polskim,
  - b. kartę gwarancyjną,
  - c. materiały dotyczące instalacji Sprzętu,
  - d. wypełniony paszport techniczny,
  - e. w przypadku gdy jest to wymagane przepisami prawa, niepowtarzalne kody identyfikacyjne Sprzętu (kody UDI) w formie elektronicznej,
  - f. dokumenty oraz informacje przeznaczone dla pacjenta (jeżeli dotyczy).
11. Wykonawca zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu najpóźniej w dniu zawarcia Umowy następujące dokumenty dotyczące Sprzętu (jeśli dotyczy):
  - 1) w przypadku wyrobów medycznych klasy I, wprowadzonych do obrotu przed 26 maja 2021 r.:
    - a. deklarację zgodności EC(WE) oraz
    - b. oświadczenie, że oferowane wyroby zostały wprowadzone do obrotu przed 26 maja 2021 r.;
  - 2) w przypadku wyrobów medycznych korzystających z okresów przejściowych zgodnie z art. 120 ust. 2 i 3 rozporządzenia UE 2017/745:
    - a. deklarację zgodności EC(WE) oraz
    - b. oświadczenie, że wyrób jest objęty okresem przejściowym, o którym mowa w wyżej wymienionym przepisie,
    - c. certyfikat wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami dyrektywy 93/42/EWG lub dyrektywy 90/385/EWG,

Załącznik nr 4 do Zapytania ofertowego nr 19/ARS/DZ/2025

- 3) w przypadku wyrobów medycznych nieobjętych punktami 1) lub 2) powyżej:
  - a. deklarację zgodności poświadczającą zgodność oferowanych wyrobów z wymaganiami rozporządzenia 2017/745 oraz
  - b. w przypadku wyrobów klasy innej niż klasa I: certyfikatu wystawionego przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia 2017/745;
- 4) w przypadku wyrobów na zamówienie:
  - a. oświadczenie producenta zgodne ze wzorem zawartym w załączniku XIII pkt 1 rozporządzenia 2017/745 oraz
  - b. w przypadku wyrobów na zamówienie klasy III do implantacji – certyfikat dodatkowo wystawiony przez jednostkę notyfikowaną zgodnie z wymaganiami rozporządzenia 2017/745.

### § 3

1. Strony ustaliły cenę sprzedaży Sprzętu na łączną kwotę \_\_\_\_\_ zł netto („Cena”).
2. Cena nie obejmuje podatku od towarów i usług (VAT), który będzie doliczony zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w dniu wystawienia faktury.
3. Cena Sprzętu uwzględnia wszelkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu Umowy.
4. Cena zostanie zapłacona przez Zamawiającego w terminie 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę po dokonaniu stosownego odbioru potwierdzonego protokołem, o którym mowa w § 2 ust. 2 Umowy.
5. Strony uzgodniły, że zapłata należności będzie dokonana w formie przelewu na konto Wykonawcy.
6. Strony postanawiają, że zapłata następuje w dniu obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
7. Zamawiający oświadcza, że wyraża zgodę na wystawianie faktury elektronicznej, która będzie przesłana przez Wykonawcę na adres [e\\_faktury@arsmedical.pila.pl](mailto:e_faktury@arsmedical.pila.pl)

### § 4

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
  - 1) za opóźnienie w wykonaniu przedmiotu Umowy, w tym w dostawie Sprzętu - w wysokości 1% Ceny brutto za każdy dzień opóźnienia;
  - 2) za opóźnienie w przystąpieniu do usunięcia wad Sprzętu w wysokości 1% Ceny brutto, za każdy dzień opóźnienia liczony od upływu terminu wskazanego w § 5 ust. 5 Umowy;
  - 3) za opóźnienie w usunięciu wad Sprzętu stwierdzonych przy odbiorze lub w okresie gwarancji w wysokości 1% Ceny brutto, za każdy dzień opóźnienia liczony od upływu terminów wskazanych w § 5 ust. 6 Umowy;
  - 4) z tytułu odstąpienia od Umowy z przyczyn występujących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% Ceny brutto.
2. Kary umowne mogą się sumować, ale łączna wysokość nałożonych kar umownych nie może przekraczać 30% Ceny brutto. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przewyższającego wysokość zastrzeżonych kar umownych.
3. Zamawiający uprawniony jest do potrącenia kar umownych określonych w ust. 1 powyżej z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy, na co Wykonawca wyraża zgodę.
4. Kary umowne będą płatne w terminie 30 dni od dnia otrzymania wezwania do ich uiszczenia wraz z uzasadnieniem ich naliczenia, w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Niezależnie od uprawnień wynikających z powszechnie obowiązujących przepisów prawa w zakresie odstąpienia od Umowy, Zamawiający jest również uprawniony do odstąpienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, w szczególności z uwagi na opóźnienia Wykonawcy w realizacji Przedmiotu Umowy przekraczającego co najmniej 14 dni w stosunku do terminu dostawy określonego w Umowie.
6. Z umownego prawa odstąpienia od Umowy Zamawiający może skorzystać w terminie 30 dni od daty powzięcia wiadomości o okolicznościach, o których mowa w niniejszym paragrafie.
7. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy wymaga zachowania formy pisemnej, zastrzeżonej pod rygorem nieważności.

**§ 5**

1. Na sprzedany i dostarczony Sprzęt Wykonawca udziela Zamawiającemu \_\_\_\_\_<sup>1</sup> miesięcznej gwarancji, której termin rozpoczyna się z dniem podpisania przez Strony protokołu odbioru, o którym mowa w §2 ust. 2 Umowy.
2. W ramach gwarancji, Wykonawca ponosi odpowiedzialność za ujawnione oraz zgłoszone Wykonawcy wszelkie wady i usterki.
3. W ramach gwarancji Wykonawca jest zobowiązany do bezpłatnej naprawy lub wymiany niesprawnego Sprzętu lub jego części na Sprzęt wolny od stwierdzonych wad oraz do przeprowadzania w czasie trwania gwarancji na koszt własny i ryzyko własne przeglądów gwarancyjnych i technicznych (nie rzadziej niż co 12 miesięcy eksploatacji) zakończonych wystawieniem świadectwa bezpieczeństwa i dopuszczeniem Sprzętu do eksploatacji.
4. W przypadku stwierdzenia jakichkolwiek wad lub usterek związanych z przedmiotem Umowy w okresie gwarancji, Zamawiający powiadomi o tym niezwłocznie Wykonawcę. Wszelkie roszczenia z tytułu gwarancji lub rękojmi będą kierowane wyłącznie do Wykonawcy, a nie do producenta Sprzętu.
5. Wykonawca przystąpi do usunięcia wad Sprzętu niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia, nie później jednak niż w ciągu 24 godzin liczonych od otrzymania zgłoszenia od Zamawiającego.
6. Wykonawca winien skutecznie usunąć powstałe wady Sprzętu lub usterki w terminie 3 dni liczonych od zgłoszenia od Zamawiającego. W przypadku gdy usunięcie powstałej wady lub usterki wymaga użycia części, która zostanie sprowadzona spoza Polski, Wykonawca winien skutecznie usunąć powstałe wady lub usterki w terminie 5 dni liczonych od zgłoszenia od Zamawiającego. W przypadku braku możliwości usunięcia wady lub usterki w terminach wskazanych w niniejszym paragrafie, Wykonawca zobowiązuje się do instalacji w miejscu realizacji Umowy sprzętu zastępczego na czas naprawy Sprzętu. Sprzęt zastępczy będzie odpowiadał parametrami technicznymi Sprzętowi.
7. Naprawy gwarancyjne świadczone będą przez firmowy lub autoryzowany serwis producenta, w miejscu zainstalowania Sprzętu, a jeżeli to będzie niemożliwe w innym miejscu, bez ponoszenia kosztów i ryzyka przez Zamawiającego.
8. Termin gwarancji przy naprawach trwających dłużej niż 3 dni ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego wskutek zaistniałej wady Zamawiający nie mógł z korzystać ze Sprzętu.
9. W przypadku gdy Sprzęt był 3-krotnie naprawiany i nadal nie spełnia funkcji do jakich jest przeznaczony lub wady albo istotne usterki się powtarzają, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany Sprzętu (części) na fabrycznie nowy wolny od wad na własny koszt. W przypadku wymiany Sprzętu termin gwarancji i rękojmi rozpoczyna się od daty odbioru nowego sprzętu.
10. Przeglądy oraz wszelkie naprawy muszą być każdorazowo odnotowane w paszporcie technicznym Sprzętu, z adnotacją o dopuszczeniu Sprzętu do użytkowania i określeniem terminu następnego przeglądu.
11. Wykonawca zobowiązuje się do zagwarantowania produkcji/dostawy części zamiennych do Sprzętu przez okres co najmniej 10 lat od dnia uruchomienia Sprzętu.
12. Wykonawca zobowiązany jest do pokrycia kosztów ekspertyz wykonanych na zlecenie Zamawiającego związanych z potwierdzeniem występowania wad Sprzętu lub określeniem sposobu ich usunięcia, o ile zakwestionuje swoją odpowiedzialność lub nie usunie wady we własnym zakresie, o ile ekspertyza taka potwierdzi odpowiedzialność Wykonawcy za wystąpienie wady.
13. Gwarancja, o której mowa w niniejszym paragrafie nie wyłącza, nie ogranicza ani nie zawiesza uprawnień Zamawiającego wynikających z przepisów o rękojmi za wady rzeczy sprzedanej.

**§ 6**

1. Wszelka korespondencja doręczana będzie Stronom pod adres:
  - a) Wykonawca: \_\_\_\_\_
  - b) Zamawiający: Ars-Medical Sp. Z o.o.. Al. Wojska polskiego 43, 64-920 Piła

---

<sup>1</sup> Okres gwarancji nie może być krótszy niż 24 miesiące; okres gwarancji zostanie uzupełniony zgodnie z ofertą.

Załącznik nr 4 do Zapytania ofertowego nr 19/ARS/DZ/2025

2. Strony ustalają osoby uprawnione do kontaktów przy bieżącej realizacji Umowy w osobach:
  - a) ze strony Wykonawcy: \_\_\_\_\_
  - b) ze strony Zamawiającego: Wiktoria Kitner, [wiktoria.kitner@scanmed.pl](mailto:wiktoria.kitner@scanmed.pl), 785-051-890
3. Strony są zobowiązane do wzajemnego powiadamiania się na piśmie o każdej zmianie adresu oraz osób upoważnionych, w postaci listu poleconego, chyba że Strona potwierdzi otrzymanie informacji. Powiadomienie jest skuteczne od chwili jego doręczenia Stronie, do której jest zaadresowane.
4. Niedopełnienie obowiązku informacji, o którym mowa powyżej powoduje, że pismo wysłane pod poprzedni adres lub do osoby wskazanej poprzednio uznaje się za doręczone.
5. Zmiana osób i danych, o których mowa w ust. 1 i 2 niniejszego paragrafu nie stanowi zmiany Umowy i nie wymaga sporządzenia aneksu, a jedynie pisemnego powiadomienia drugiej Strony.

## § 7

1. Wszelkie informacje dotyczące Stron, a także związane z zawarciem i wykonaniem Umowy, w tym jej postanowienia, objęte są klauzulą poufności jako stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji („**Informacje Poufne**”).
2. Każda ze Stron oświadcza, że nie będzie ujawniać osobom trzecim jakichkolwiek Informacji Poufnych ani też nie będzie wykorzystywać Informacji Poufnych inaczej niż w celu właściwego wykonania Umowy.
3. Ograniczenia w zakresie wyjawiania lub używania Informacji Poufnych nie będą stosować się do jakichkolwiek informacji, co do których Strona może wykazać, że:
  - a) są lub stały się publicznie dostępne bez naruszania Umowy lub obowiązujących przepisów prawa,
  - b) Ich ujawnienie jest wymagane dla wykonania orzeczenia sądu albo wynika z obowiązujących przepisów prawa, o czym Strona niezwłocznie poinformowała drugą Stronę, o ile możliwe jest to zgodnie z prawem,
  - c) uzyskała od drugiej Strony uprzednią pisemną zgodę na uchylenie takich ograniczeń.
4. Strony odpowiadają również za zachowanie Informacji Poufnych w tajemnicy przez osoby, którymi będą się posługiwały przy wykonywaniu Umowy.
5. Obowiązki wynikające z postanowień niniejszego paragrafu pozostają w mocy w okresie obowiązywania Umowy oraz przez okres 5 lat licząc od dnia rozwiązania lub wygaśnięcia Umowy, chyba że z obowiązujących przepisów prawa wynikają dalej idące obowiązki w tym zakresie.

## § 8

1. Wykonawca zobowiązuje się do poinformowania swoich pracowników i współpracowników biorących udział w realizacji Umowy, o tym, że ich dane osobowe zostały udostępnione Zamawiającemu przez Wykonawcę, w celu prawidłowej realizacji Umowy. Treść klauzuli informacyjnej znajduje się na stronie internetowej: <https://arsmedical.pila.pl/ochrona-danych-osobowych/>

## § 9

1. Wykonawca jest zobowiązany realizować Umowę w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami prawa oraz z zachowaniem najwyższych standardów etycznych i biznesowych.
2. Wykonawca oświadcza, że nie podjął i nie podejmie żadnej działalności, która narażałaby Zamawiającego lub inny podmiot należący do Grupy Scanmed na odpowiedzialność na podstawie obowiązujących w jakichkolwiek właściwych jurysdykcjach przepisów zabraniających działań korupcyjnych, tj. obiecywania, proponowania, wręczania, żądania, przyjmowania bezpośrednio lub pośrednio korzyści majątkowej, osobistej lub innej lub obietnicy takiej korzyści w zamian za niezgodne z prawem działanie lub zaniechanie.
3. Wykonawca zobowiązuje się do przestrzegania Kodeksu Etyki Grupy Scanmed i Kodeksu Postępowania dla Dostawców, dostępnych na stronie internetowej pod adresem <https://scanmed.pl/kodeks-etyki-grupy-scanmed/>, w aktualnym w danym czasie brzmieniu.



Załącznik nr 4 do Zapytania ofertowego nr 19/ARS/DZ/2025

4. Naruszenie przez Wykonawcę lub osoby, za które Wykonawca ponosi odpowiedzialność, postanowień niniejszego paragrafu stanowi rażące naruszenie postanowień Umowy, uprawniające Zamawiającego do rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym.

### § 10

1. Wszelkie zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Strony zgodnie oświadczają, że nie jest możliwym dokonywanie istotnych zmian postanowień Umowy w stosunku do treści oferty Wykonawcy wskazanej w **Załącznik nr 2** do Umowy, chyba że:
  - a) zmiany zostały przewidziane w zapytaniu ofertowym w postaci jednoznacznych postanowień umownych, które określają ich zakres i charakter oraz warunki wprowadzenia zmian,
  - b) zmiany wynikają z podpisania przez Zamawiającego aneksu do Umowy o dofinansowanie projektu, o którym mowa w § 1 ust. 6 Umowy, zmieniającego zasady i terminy jej realizacji,
  - c) zmiany dotyczą realizacji dodatkowych dostaw, usług lub robót budowlanych od dotychczasowego wykonawcy, nieobjętych zamówieniem podstawowym, o ile stały się niezbędne i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
    - (i) zmiana wykonawcy nie może zostać dokonana z powodów ekonomicznych lub technicznych, w szczególności dotyczących zamienności lub interoperacyjności sprzętu, usług lub instalacji, zamówionych w ramach zamówienia podstawowego,
    - (ii) zmiana wykonawcy spowodowałaby istotną niedogodność lub znaczne zwiększenie kosztów dla zamawiającego,
    - (iii) wartość zmian nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie,
  - d) zmiana nie prowadzi do zmiany ogólnego charakteru umowy i zostały spełnione łącznie następujące warunki:
    - (i) konieczność zmiany umowy spowodowana jest okolicznościami, których Zamawiający, działając z należytą starannością, nie mógł przewidzieć,
    - (ii) wartość zmian nie przekracza 50% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie,
  - e) Wykonawcę, któremu Zamawiający udzielił zamówienia, ma zastąpić nowy wykonawca:
    - (i) w wyniku sukcesji, wstępując w prawa i obowiązki wykonawcy, w następstwie przejęcia, połączenia, podziału, przekształcenia, upadłości, restrukturyzacji, dziedziczenia lub nabycia dotychczasowego wykonawcy lub jego przedsiębiorstwa, o ile nowy wykonawca spełnia warunki udziału w postępowaniu oraz nie pociąga to za sobą innych istotnych zmian umowy, a także nie ma na celu uniknięcia stosowania zasady konkurencyjności, lub
    - (ii) w wyniku przejęcia przez Zamawiającego zobowiązań wykonawcy względem jego podwykonawców – w przypadku zmiany podwykonawcy, zamawiający może zawrzeć umowę z nowym podwykonawcą bez zmiany warunków realizacji zamówienia z uwzględnieniem dokonanych płatności z tytułu dotychczas zrealizowanych prac,
  - f) zmiany, która nie prowadzi do zmiany ogólnego charakteru Umowy, a łączna wartość zmian jest mniejsza niż 5 382 538 000 EUR<sup>2</sup> w przypadku robót budowlanych, a 143 000 EUR w przypadku dostaw i usług i jednocześnie jest mniejsza od 10% Ceny brutto określonej pierwotnie w Umowie w przypadku zamówień na usługi lub dostawy albo, w przypadku zamówień na roboty budowlane, jest mniejsza od 15% wartości zamówienia określonej pierwotnie w umowie.
3. Zamawiający przewiduje również możliwość dokonywania nieistotnych zmian postanowień zawartej Umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
4. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy oraz terminu jej realizacji w przypadku zaistnienia okoliczności spowodowanych czynnikami zewnętrznymi, np. siła wyższa, nieprzewidziane warunki pogodowe oraz inne okoliczności zewnętrzne mogące mieć wpływ na realizację postanowień umowy lub z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego.

<sup>2</sup>Średni kurs PLN w stosunku do EUR stanowiący podstawę przeliczania wartości zamówień ogłaszany jest w drodze obwieszczenia Prezesa Urzędu Zamówień Publicznych w Dzienniku Urzędowym Rzeczypospolitej Polskiej "Monitor Polski" oraz zamieszczany na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych

Załącznik nr 4 do Zapytania ofertowego nr 19/ARS/DZ/2025

5. W przypadku wystąpienia którejkolwiek z okoliczności wymienionych w ust. 2 powyżej termin przewidziany na zrealizowanie przedmiotu Umowy może ulec odpowiedniemu przedłużeniu, o czas niezbędny do zakończenia wykonywania jej przedmiotu w sposób należyty, nie dłużej jednak niż o okres trwania tych okoliczności lub o czas niezbędny do odwrócenia skutków powołanych wyżej okoliczności.
6. Wykonawca nie może dokonać przeniesienia na osobę trzecią całości praw i obowiązków wynikających z Umowy bez pisemnej zgody Zamawiającego, zastrzeżonej pod rygorem nieważności.
7. Właściwym dla rozpoznania sporów wynikłych na tle realizacji Umowy jest sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
8. Wszelkie załączniki do Umowy stanowią integralną część Umowy. Spis Załączników:
  - 1) **Załącznik nr 1** – Specyfikacja Sprzętu,
  - 2) **Załącznik nr 2** – Oferta Wykonawcy,
9. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

**WYKONAWCA****ZAMAWIAJĄCY**