

ZAPYTANIE OFERTOWE nr 4/2026/KPO z dnia 12.04.2026 r. na zakup sprzętu oraz wyposażenia Centrum Symulacji Medycznej dedykowanego studentom kierunku lekarskiego w symulatory wysokiej wierności, trenażery, sprzęt medyczny.

I. INFORMACJE PODSTAWOWE

1. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia realizowane jest na potrzeby projektu pn. „Modernizacja i doposażenie obiektów dydaktycznych w związku ze zwiększeniem limitów przyjęć na studia medyczne- Uczelni Medycznej im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie”(dalej projekt).
2. Projekt (numer projektu: KPOD.07.05-IP.10-0072/25/KPO/2262/2025/349) realizowany jest w ramach Krajowego Programu Odbudowy i Zwiększenia Odporności ze środków Planu rozwojowego Przedsięwzięcia pn. Modernizacja i doposażenie obiektów dydaktycznych w związku ze zwiększeniem limitów przyjęć na studia medyczne - Uczelni Medycznej im. Marii Skłodowskiej- Curie w Warszawie, będącego elementem Inwestycji D2.1.1 pn. „Inwestycje związane z modernizacją i doposażeniem obiektów dydaktycznych w związku ze zwiększeniem limitów przyjęć na studia medyczne” realizowanej w ramach Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększania Odporności – komponentu D „Efektywność, dostępność i jakość systemu ochrony zdrowia”.
3. Realizacja projektu finansowana jest ze środków:
 - a) Krajowego Programu Odbudowy i Zwiększenia Odporności (Działanie D2.1.1.)
 1. Szczegółowe informacje dotyczące projektu dostępne są na stronie internetowej projektu <https://uczelniamedyczna.com.pl/projekt-ze-srodkow-kpo/>
 2. Szczegółowe informacje dotyczące programu dostępne są na stronie internetowej programu <https://www.gov.pl/web/zdrowie/d211-wsparcie-inwestycji-infrastrukturalnych-obiektow-dydaktycznych>
 3. Dokumentacja niniejszego postępowania o udzielenie zamówienia została opracowana z uwzględnieniem zasad tworzenia dokumentów elektronicznych określonych w dokumencie pn. „Załącznik nr 2. Standardy dostępności dla polityki spójności 2021-2027”. W przypadku wystąpienia trudności w odczytaniu, zrozumieniu lub innych szczególnych potrzeb dotyczących analizy treści dokumentacji prosimy o zgłaszanie tych potrzeb na adres anna.sklucka@uczelniamedyczna.com.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest z zachowaniem zasady konkurencyjności, o której mowa w obowiązującym w dniu ogłoszenia niniejszego Zapytania ofertowego dokumencie pn. „Wytyczne dotyczące kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027” (dalej Wytyczne kwalifikowalności).
2. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przygotowane z zachowaniem zasady konkurencyjności i będzie przeprowadzone w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji oraz równe traktowanie wykonawców, działania podejmowane w ramach postępowania będą prowadzone w sposób przejrzysty i proporcjonalny zgodnie z zasadami określonymi w Wytycznych kwalifikowalności.
3. Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia nie jest prowadzone w oparciu o ustawę z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, w związku z czym nie jest możliwe stosowanie środków odwoławczych określonych w ww. ustawie.

III. ZAMAWIAJĄCY

1. Uczelnia Medyczna im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie (dalej Zamawiający/Uczelnia) – uczelnia niepubliczna wpisana do ewidencji uczelni niepublicznych, prowadzonej przez ministra właściwego do spraw szkolnictwa wyższego i nauki, pod numerem 106.
2. Siedziba Uczelni –Pl. Żelaznej Bramy 10, 00-136 Warszawa
3. Dane uzupełniające – NIP 524 19 16 252; REGON: 012444414
4. Uczelnia działa w systemie szkolnictwa wyższego i nauki na podstawie przepisów ustawy z dnia 20 lipca 2018 r. Prawo o szkolnictwie wyższym i nauce oraz Statutu Uczelni.

IV. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Zakup sprzętu oraz doposażenia bazy dydaktycznej wykorzystywanej w Centrum Symulacji Medycznej dedykowanego studentom kierunku lekarskiego w symulatory wysokiej wierności, тренаżery, sprzęt medyczny
2. Kod i nazwa we Wspólnym Słowniku Zamówień (CP) powiązane z opisem przedmiotu zamówienia:
34152000-7 Symulatory szkoleniowe

34150000-3- Symulatory

33100000-1 – Urządzenia medyczne

33190000-8- Różne urządzenia i produkty medyczne

39162110-9 – Sprzęt dydaktyczny

3. Realizacja przedmiotu zamówienia musi być prowadzona z poszanowaniem wszelkich odmienności i zróżnicowania osób zaangażowanych w te prace, w tym z uwagi na płeć oraz status osoby z niepełnosprawnością. Wynagrodzenie za realizację przedmiotu zamówienia współfinansowane będzie ze środków KPO. Umowa zawarta z Wykonawcą będzie przygotowana i realizowana zgodnie z zapisami dokumentu pn. „Wytyczne dotyczące kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027”, wymaganiami umowy o dofinansowanie projektu dotyczącymi umów z wykonawcami, w tym w zakresie kar umownych za nienależyte wykonanie zamówienia, zapisami niniejszego Zapytania ofertowego.
4. Przedmiot zamówienia musi być zgodny ze szczegółowym opisem zamówienia stanowiącym Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego.
5. Oferowany sprzęt musi być fabrycznie nowy, wyprodukowany nie wcześniej niż w 2025 r. Oferowany sprzęt nie może być sprzętem wystawowym, testowym lub prezentacyjnym, a także nie może być rekondukcjonowany.
6. Jeżeli oferowany wyrób podlega obowiązkowi oznakowania CE zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 (MDR), wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wyrób oznakowany znakiem CE. Jeżeli wyrób nie podlega oznakowaniu CE – wykonawca składa stosowne oświadczenie

V. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia zostanie zrealizowany zgodnie z poniższym harmonogramem ramowym: maksymalnie do 20.06.2026 roku
Szczegółowy harmonogram zostanie ustalony przez Strony po podpisaniu Umowy.
2. W przypadku braku możliwości zrealizowania przedmiotu zamówienia z przyczyn niezależnych od Wykonawcy zgodnie z ustalonym harmonogramem, Wykonawca będzie zobowiązany powiadomić o tym Zamawiającego, niezwłocznie po ujawnieniu przeszkody uniemożliwiającej realizację zamówienia, w celu podjęcia działań naprawczych – w takim wypadku, jeżeli będzie to możliwe z uwagi na ograniczenia czasowe realizacji projektu, Wykonawca ustali z Zamawiającym nowy harmonogram realizacji przedmiotu zamówienia, z zastrzeżeniem, że przedmiot zamówienia musi być zrealizowany nie później niż do dnia zakończenia realizacji projektu tj. do dnia 20.06.2026 roku.
3. Ilekoć w treści Zapytania i Załączników do Zapytania znajduje się odniesienie do konkretnego rodzaju norm, Zamawiający dopuszcza normy równoważne. Wykonawca,

który w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu lub który w celu wykazania spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań realizacji zamówienia powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że spełniają one wymagania określone przez Zamawiającego.

4. Jeżeli w treści Zapytania i Załączników do Zapytania znajduje się jakikolwiek wskazanie na określony wyrób, źródło, znak towarowy, patent, rodzaj czy specyficzne pochodzenie – należy przyjąć, że Zamawiający podał taki opis ze wskazaniem na typ, wyłącznie w celu ułatwienia określenia ich parametrów technicznych i dopuszcza zastosowanie materiałów, urządzeń lub innych wyrobów / produktów o równoważnych parametrach technicznych nie gorszych niż te, podane pod pojęciem typu. Wykonawca, który w celu wykazania spełniania przez oferowany przedmiot zamówienia wymagań realizacji zamówienia powołuje się na rozwiązania równoważne opisywane przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego materiały, urządzenia lub inne wyroby / produkty spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

VI. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

- I. O udzielenie zamówienia mogą się ubiegać Wykonawcy, którzy spełniają następujące warunki udziału w postępowaniu:

A) Uprawnienia do wykonania określonej działalności lub czynności:

Aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej (jeśli odrębne przepisy wymagają takiego wpisu), chyba, że Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne.

B) Sytuacja ekonomiczna i finansowa

Wykonawca posiada zdolność ekonomiczną i finansową gwarantującą należyte wykonanie zamówienia - oświadczenie Wykonawcy.

C) Wiedza i doświadczenie

Na podstawie oświadczenia.

D) Zdolności techniczne

II. ZAKAZ KONKFLIKTU INTERESÓW

W postępowaniu o udzielenie zamówienia obowiązuje zakaz konfliktu interesów. Konflikt interesów oznacza każdą sytuację, w której osoby biorące udział w przygotowaniu lub prowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia lub mogące wpłynąć na wynik tego postępowania mają, bezpośrednio lub pośrednio, interes finansowy, ekonomiczny lub inny interes osobisty, który postrzegać można jako zagrażający ich bezstronności i niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

W celu usunięcia konfliktu interesów zamówienie nie może być udzielone podmiotom powiązanym z Zamawiającym osobowo i kapitałowo.

- III. W celu potwierdzenia braku powiązań osobowych lub kapitałowych z Zamawiającym Wykonawca jest zobowiązany do złożenia stosownego oświadczenia zawartego w treści Załącznika nr 2 (Formularz ofertowy) do niniejszego Zapytania ofertowego.
- IV. Wykonawca oświadcza również w Formularzu ofertowym, iż nie zalega z opłacaniem podatków oraz składek z tytułu ubezpieczeń społecznych i zdrowotnych.
- V. Z udziału w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia wykluczone są podmioty i obywatele Federacji Rosyjskiej z uwzględnieniem następujących informacji i wymagań:
 - a) Zamawiający nie prowadzi niniejszego postępowania na wyłonienie wykonawcy w oparciu o ustawę z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych; Zamawiający z uwagi na dysponowanie w ramach niniejszego postępowania środkami publicznymi implementuje zasady dotyczące niniejszego wykluczenia zgodnie z zapisami Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz.U. z 2022 r. poz. 835 z późn. zm.) oraz decyzji Rady Unii Europejskiej z 8 kwietnia 2022 r. przyjęto rozporządzenie (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);

- b) niniejsze wykluczenie dotyczy podmiotów z listy prowadzonej przez ministra właściwego do spraw wewnętrznych; przedmiotowa lista opublikowana jest w [Biuletynie Informacji Publicznej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji](#).

VI. W celu potwierdzenia braku podstawy do wykluczenia, o którym mowa powyżej Wykonawca jest zobowiązany do złożenia stosownego oświadczenia zawartego w treści Formularza ofertowego, stanowiącego Załącznik nr 2 do niniejszego Zapytania ofertowego (oświadczenie o braku ujęcia Wykonawcy, na dzień złożenia oferty, na liście prowadzonej przez ministra właściwego do spraw wewnętrznych). Z uwagi na upływ czasu pomiędzy złożeniem oferty przez Wykonawcę, a oceną ofert oraz z uwagi na aktualizację listy Zamawiający dokona ponownie ostatecznej weryfikacji braku podstawy do wykluczenia w dniu oceny ofert poprzez weryfikację przez Komisję oceny ofert listy prowadzonej przez ministra właściwego do spraw wewnętrznych.

VII. Wnioskodawca zobowiązany jest również do złożenia oświadczenia dotyczącego uwzględnienia w swojej ofercie polityki zrównoważonego rozwoju. Wnioskodawca zadeklaruje spełnienie wymagań związanych ze spełnieniem warunku zielonych zamówień publicznych, dotyczących wpływu na ochronę środowiska, poprzez uwzględnienie następujących cech: podejście do zrównoważonego rozwoju (uwzględnianie zasad zrównoważonego rozwoju w swoich analizach i rekomendacjach, propozycje praktycznych rozwiązań minimalizujących wpływ na środowisko, rozwiązań energooszczędnych, polityki ograniczania zużycia papieru, stosowania ekologicznych materiałów, zarządzania odpadami, kontakt za pomocą urządzeń zdalnych ograniczający przemieszczanie się i ślad węglowy) będących częścią formularza ofertowego.

VIII. Wykonawca, który nie wykaże spełnienia wyżej wymienionych warunków udziału w postępowaniu zostanie wykluczony z udziału w postępowaniu (oferta Wykonawcy nie będzie podlegać dalszej ocenie).

IX. KRYTERIA WYBORU OFERT

- 1) Rozpatrywane będą jedynie oferty niepodlegające odrzuceniu oraz złożone przez Wykonawców niepodlegających wykluczeniu z postępowania.
- 2) Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie się kierował następującymi kryteriami oceny ofert:

A. Cena: waga 70% - max. 70 pkt,

Kryterium „Cena” będzie liczone w następujący sposób: najwyższą liczbę punktów za to kryterium otrzyma oferta o najniższej cenie brutto, pozostali Wykonawcy odpowiednio mniej, stosownie do wzoru:

$$A = \frac{\text{najniższa zaoferowana cena brutto}}{\text{cena brutto oferty badanej}} \times 70 \text{ punktów}$$

Cena brutto zawiera wszystkie koszty niezbędne do realizacji zamówienia.

B. Termin dostawy: waga 30% - max. 30 pkt

Oceniany będzie **rzeczywisty termin dostawy całego wyposażenia, sprzętu, oprogramowania i symulatorów**, liczony od dnia podpisania umowy do dnia dostarczenia kompletnego przedmiotu zamówienia do Zamawiającego. **Najpóźniejszy dopuszczalny termin dostawy to 20.06.2026 r.** Oferty z terminem późniejszym **zostaną odrzucone** jako niezgodne z warunkami zamówienia. Planowany termin podpisania umowy 15 maj 2026.

Sposób oceny:

Punkty w tym kryterium przyznawane będą wg zasady: im **krótszy termin**, tym **wyższa liczba punktów**.

Deklarowany termin dostawy	Liczba punktów
do 5 dni kalendarzowych od podpisania umowy	30 pkt
do 10 dni kalendarzowych od podpisania umowy	20 pkt
do 15 dni kalendarzowych od podpisania umowy	10 pkt
Powyżej 15 dni kalendarzowych od podpisania umowy (ale nie później niż 20.06.2026)	5 pkt

Zamawiający wymaga podania dokładnej liczby dni.

Oferta może uzyskać maksymalnie **100 punktów**. Punkty za oba kryteria są sumowane. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która **uzyska najwyższą łączną liczbę punktów**. Zamawiający zastrzega możliwość wezwania Wykonawców do złożenia wyjaśnień dotyczących treści ofert (o ile nie spowoduje to zmiany oferty).

3) Opis sposobu obliczenia ceny oferty:

- a) Cena podana w ofercie powinna być wyrażona w złotych polskich, z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

- b) W ofercie należy wskazać cenę oferty brutto dla całego zamówienia oraz ceny jednostkowe i łączne dla poszczególnych pozycji kosztowych, zgodnie z Formularzem ofertowym.
 - c) Nie dopuszcza się wariantowości cen. Wszelkie upusty, rabaty winny być od razu ujęte w obliczeniu ceny, tak by wyliczona cena za realizację zamówienia była ceną ostateczną, bez konieczności dokonywania przez Zamawiającego przeliczeń itp. Działań w celu jej określenia.
 - d) Cena winna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia i uwzględniać cały zakres przedmiotu zamówienia, w tym wartość przedmiotu zamówienia brutto.
- 4) Podana w ofercie cena brutto jest wartością ostateczną, zawierającą wszelkie koszty Wykonawcy związane z realizacją przedmiotowego zamówienia i nie będzie podlegała zwiększeniu w okresie obowiązywania umowy.
 - 5) Wykonawca przygotowując ofertę winien zastosować właściwe stawki podatku VAT zgodnie z obowiązującą ustawą.
 - 6) Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.
 - 7) Zamawiający może w celu ustalenia, czy oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, zwrócić się do Wykonawcy o udzielenie w określonym terminie wyjaśnień oraz złożenia dowodów potwierdzających wyjaśnienia dotyczących elementów oferty mających wpływ na wysokość ceny. Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.
 - 8) W przypadku uzyskania przez Wykonawców tej samej ceny ofertowej, Zamawiający zwróci się do Wykonawców o złożenie ofert dodatkowych zawierających nową cenę, przy czym cena nie może być wyższa niż w ofercie pierwotnej.

X. SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY

- 1. Wykonawca może złożyć jedną ofertę.

2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Oferta winna być złożona w formie elektronicznej oraz winna być podpisana (kwalifikowanym podpisem elektronicznym, podpisem osobistym lub podpisem zaufanym) przez osoby uprawnione do występowania w imieniu Wykonawcy (do oferty winny być dołączone pełnomocnictwa, zgodnie z wymogami Kodeksu Cywilnego) o ile zakres reprezentacji nie wynika z dokumentów rejestracyjnych firmy. Wszystkie załączniki do oferty, stanowiące oświadczenia powinny być również podpisane przez upoważnionego przedstawiciela. Zakres reprezentacji przedsiębiorcy musi wynikać z dokumentów przedstawionych przez Wykonawcę.
4. Kompletna złożona oferta musi zawierać:
 - a) Wypełniony i podpisany **Załącznik nr 2** – Formularz ofertowy. Do „Formularza ofertowy” należy dołączyć:
 - b) Ewentualne pełnomocnictwo w przypadku, gdy dokumenty podpisywane są przez osobę do reprezentacji Wykonawcy inną niż wskazana w dokumencie rejestracyjnym przedsiębiorcy.
 - c) Aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej (jeśli odrębne przepisy wymagają takiego wpisu), chyba, że Zamawiający może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne.
5. Oferta musi być złożona przez Wykonawcę, osobę lub osoby reprezentujące Wykonawcę, zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze, bądź osobę lub osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy.
6. Oferty niekompletne lub/i przygotowane niezgodnie z zapisami niniejszego Zapytania ofertowego oraz jego załączników zostaną odrzucone i nie będą podlegać ocenie przez Zamawiającego.
7. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
8. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego, a Zamawiający jest zobowiązany udzielić wyjaśnienia, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie wpłynął do Zamawiającego nie później niż 2 dni robocze przed upływem terminu składania ofert. Komunikacja z Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem serwisu Baza Konkurencyjności.
9. Zamawiający nie udziela żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Zamawiającego zapytania w sprawach wymagających zachowania pisemności postępowania.
10. Okres ważności oferty – 60 dni od jej złożenia.
11. Zamawiający ma prawo zwrócić się do Wykonawcy o przedłużenie terminu związania ofertą na co najmniej 3 dni przed upływem terminu określonego w ppkt. 10 powyżej. Oferta Wykonawcy, który nie wyrazi zgody na przedłużenie terminu związania oferta podlega odrzuceniu.
12. Oferta winna być sporządzona w języku polskim w sposób czytelny i przejrzysty.

13. W razie potrzeby Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy w celu wyjaśnienia złożonej oferty, przy czym nie może prowadzić to do modyfikacji lub zmiany oferty.

XI. TERMIN I SPOSÓB ZŁOŻENIA OFERTY

1. Oferty muszą zostać złożone do terminu wskazanego w ogłoszeniu na Bazie Konkurencyjności.
2. Oferty można składać wyłącznie z wykorzystaniem funkcjonalności Bazy Konkurencyjności.
3. Komunikacja w niniejszym postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym ogłoszenie niniejszego Zapytania ofertowego, składanie ofert, wymiana informacji między Zamawiającym a Wykonawcą oraz przekazywanie dokumentów i oświadczeń odbywa się pisemnie za pomocą Bazy Konkurencyjności.
4. Odstąpienie od komunikacji określonej w ust. 3 powyżej jest dopuszczalne w zakresie, w jakim nie jest możliwe dotrzymanie sposobu komunikacji w Bazie Konkurencyjności. Zamawiający określa następujący sposób komunikacji w niniejszym postępowaniu o udzielenia zamówienia wynikający z zakresu odstąpienia od komunikacji w Bazie Konkurencyjności: dla zapewnienia właściwej ścieżki audytu przebiegu niniejszego postępowaniu o udzielenia zamówienia dopuszczalną drogą komunikacji pomiędzy Zamawiającym i Wykonawcą jest droga pisemna za pośrednictwem poczty elektronicznej – po stronie Zamawiającego adresem do komunikacji jest adres anna.sklucka@uczelniamedyczna.com.pl po stronie Wykonawcy adresem do komunikacji jest adres poczty elektronicznej wskazany przez Wykonawcę w Formularzu ofertowym.
5. Wykonawca przed terminem składania ofert ma prawo do wprowadzenia zmian lub wycofania oferty z wykorzystaniem funkcjonalności Bazy Konkurencyjności.
6. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
7. Uzupełnianie dokumentów oraz wyjaśnienia dotyczące treści oferty:
 - a. Zamawiający może wezwać Wykonawców, którzy nie złożyli wymaganych przez Zamawiającego dokumentów i oświadczeń, albo którzy złożyli wymagane przez Zamawiającego oświadczenia i dokumenty zawierające błędy, do ich złożenia w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie.
 - b. Zamawiający może wezwać Wykonawców do złożenia dodatkowych wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty.

XII. WYBÓR WYKONAWCY, SPOSÓB OGŁOSZENIA I PODPISANIE UMOWY

1. Zamawiający wybierze do realizacji przedmiotu zamówienia Wykonawcę:
 - a) który nie został wykluczony z postępowania,

- b) który spełnia warunki udziału w postępowaniu,
- c) którego oferta nie została odrzucona,
- d) którego oferta zawiera najwyższą sumę punktów.

2. Zamawiający wykluczy z udziału w postępowaniu Wykonawców, którzy:

- a) nie złożyli żądanych dokumentów i oświadczeń,
- b) nie udzielili żądanych wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty,
- c) nie wykazali spełniania warunków udziału w postępowaniu,
- d) są podmiotem powiązanym osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym,
- e) podlegają wykluczeniu 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 i/lub 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.

Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

3. Zamawiający odrzuci ofertę w przypadku gdy:

- a) jej treść nie odpowiada opisowi przedmiotu zamówienia przedstawionemu przez Zamawiającego,
- b) zawiera błędy w obliczeniu ceny,
- c) zawiera rażąco niską cenę,
- d) Wykonawca na żądanie Zamawiającego nie przedłużył okresu obowiązywania oferty,
- e) została złożona po terminie.

4. O wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający powiadomi Wykonawców poprzez upublicznienie informacji o wynikach postępowania na stronie internetowej Bazy Konkurencyjności. Pozyskane oferty, a wraz z nimi ewentualne dane osobowe, służą Zamawiającemu wyłącznie do realizacji zamówienia zgodnie z obowiązującymi Wytocznymi w zakresie kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027, a następnie ich rozliczeniu i archiwizacji, zgodnie z umową o dofinansowanie projektu.
5. Z wybranym Wykonawcą zostanie podpisana umowa na realizację przedmiotu zamówienia **pod warunkiem wyrażenia zgody przez IŻ na zagospodarowanie oszczędności powstałych w wyniku realizacji projektu.**
6. W przypadku, gdy wybrany Wykonawca uchyli się od podpisania umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo podpisania umowy z kolejnym Wykonawcą, który w postępowaniu uzyskał kolejną najniższą cenę.

XIII. ZMIANY POSTANOWIEŃ ZAWARTEJ UMOWY

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwości dokonywania zmian postanowień zawartej umowy w zakresie i przy zachowaniu warunków ich dokonywania określonych w Wytycznych kwalifikowalności w Sekcji 3.2.4. ust. 4.
2. Zamawiający przewiduje możliwość dokonania istotnych zmian postanowień zawartej umowy w zakresie terminu realizacji umowy. W przypadku, gdy nie jest możliwe zrealizowanie przedmiotu zamówienia w określonym w umowie terminie z przyczyn nie wynikających bezpośrednio z winy Wykonawcy, Zamawiający może wydłużyć termin realizacji umowy do najpóźniej dnia zakończenia realizacji projektu, przy czym wskazany w niniejszym Zapytaniu ofertowym termin zakończenia realizacji projektu może zostać zmieniony za zgodą stron umowy o dofinansowanie projektu.
3. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy w przypadku wystąpienia zmian w powszechnie obowiązujących przepisach prawa, w zakresie mającym wpływ na realizację umowy, szczególnie w zakresie przepisów prawa regulującego funkcjonowanie uczelni wyższych oraz realizację projektów dofinansowanych ze środków Unii Europejskiej. Zmiana umowy będzie polegała na koniecznym dostosowaniu do nowych przepisów. Wynagrodzenie i termin realizacji umowy mogą ulec zmianie tylko w przypadku, gdyby zakres zmian wpłynął w istotny sposób na zakres pracy Wykonawcy.
4. O planowanych zmianach Zamawiający powiadomi Wykonawcę w terminie nie późniejszym niż 7 dni kalendarzowych. Zmiany zostaną wprowadzone w drodze aneksu do umowy.
5. Zamawiający nie dopuszcza możliwości zmiany osób skierowanych do realizacji przedmiotu zamówienia wykazanych w treści oferty Wykonawcy na etapie realizacji umowy.
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od zawartej umowy, w przypadku, gdy Wykonawca nie przystąpi w terminie do wykonania przedmiotu zamówienia lub z przyczyn zależnych od Wykonawcy dojdzie do znacznego opóźnienia w realizacji przedmiotu zamówienia lub też Wykonawca dopuści się naruszenia innych istotnych postanowień umowy na realizację przedmiotu zamówienia.

XIV. INFORMACJE UZUPEŁNIAJĄCE

1. W sprawach nieuregulowanych stosuje się przepisu ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny.

2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do anulowania niniejszego postępowanie o udzielenie zamówienia przed terminem składania ofert bez podania przyczyny.
3. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia postępowania po terminie składania ofert jeżeli: nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu; cena najkorzystniejszej oferty przekracza możliwości finansowe Zamawiającego; postępowanie jest obarczone istotną wadą; w wyniku zmiany obiektywnych warunków, realizacja zamówienia nie leży w interesie Zamawiającego; w przypadku dokonania zmian w projekcie Zamawiającego, którego dotyczy postępowanie o udzielenie zamówienia, które sprawia, iż wykonanie zamówienia nie będzie leżało w interesie Zamawiającego.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany treści niniejszego Zapytania ofertowego przed terminem składania ofert, a w przypadku, gdy zmiany będą miały istotny wpływ na treść składanych ofert wydłuży termin na ich składanie o czas niezbędny do wprowadzenia zmian w ofertach, jeżeli jest to konieczne z uwagi na zakres wprowadzonych zmian. Wykonawcy zostaną powiadomieni o dokonanej zmianie treści Zapytania ofertowego poprzez zamieszczenie przez Zamawiającego informacji na stronie internetowej Bazy Konkurencyjności.
5. Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 60 dni kalendarzowych od upływu terminu składania ofert.
6. Oferty złożone w ramach niniejszego postępowania zostaną umieszczone w postaci cyfrowej w systemie Bazy Konkurencyjności oraz w ramach rozliczenia wydatków projektu i/lub kontroli prawidłowości realizacji projektu mogą zostać przekazane do właściwej instytucji publicznej i/lub innego podmiotu kontrolnego upoważnionego przez właściwą instytucję publiczną.
7. Poprzez złożenie oferty, Wykonawca wyraża zgodę na podanie do wiadomości pozostałych Wykonawców szczegółów oferty. Wykonawca ma prawo zastrzec poufność informacji stanowiących tajemnicę jego przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Dokumenty stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa Wykonawcy należy oznaczyć w sposób wyraźnie określający wolę ich utajnienia. Wskazane jest wyodrębnienie dokumentów zawierających zastrzeżone informacje. Brak zastrzeżenia traktowany będzie jako zgoda na ujawnienie treści oferty w całości. Powyższemu zastrzeżeniu nie podlega informacja o cenie oferty, która musi zostać upubliczniona w Bazie Konkurencyjności. Wykonawca musi wskazać uzasadnienie utajnienia danych informacji zawartych w ofercie.
8. Wykonawca przystępujący do udziału w niniejszym postępowaniu zobowiązany jest podpisać oświadczenie zawarte w treści Załącznika nr 2 (Formularz ofertowy) do niniejszego Zapytania ofertowego, iż zapoznał się z treścią Klauzul informacyjnych zwartych w pkt. XIII-XV niniejszego Zapytania ofertowego oraz powierzając realizację przedmiotu zamówienia wskazanej w ofercie osobie / wskazanym w ofercie osobom, wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27

kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016 str. 1) (RODO) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia w niniejszym postępowaniu.

9. W zakresie danych osobowych, które Wykonawca uzyska od Zamawiającego w wypadku wykonywania umowy zawartej na skutek złożenia oferty, prawa i obowiązki stron określone zostaną w umowie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych lub zakres przetwarzania danych osobowych zostanie zawarty w upoważnieniu do przetwarzania danych osobowych.
10. W trakcie trwania postępowania możliwe jest zadawanie pytań przez Wykonawców. Pytania można zadawać wyłącznie za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności z wykorzystaniem jej funkcjonalności. Zamawiający udziela odpowiedzi za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności. Treść pytań i odpowiedzi jest widoczna w zakładce „Pytania” przy danym ogłoszeniu. Oferenci mogą zadawać pytania do przedmiotu zamówienia najpóźniej 2 dni robocze przed zakończeniem terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści zapytania ofertowego wpłynie po upływie terminu, o którym mowa powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Odpowiedzi będą udzielane za pośrednictwem portalu <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl> w ciągu 2 dni roboczych.
11. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są: Anna Skłucka; email: anna.sklucka@uczelniamedyczna.com.pl
12. Zamawiający informuje o możliwości zgłaszania do Instytucji Zarządzającej (Ministerstwo Funduszy i Polityki Regionalnej) lub Instytucji Pośredniczącej (Ministerstwo Zdrowia) podejrzania o niezgodności projektu lub działań Zamawiającego z Konwencją o prawach osób niepełnosprawnych sporządzoną w Nowym Jorku dnia 13 grudnia 2006 r. (Dz. U. z 2012 r. poz. 1169, z późn. zm.), zwanej dalej „KPON” za pomocą (w każdym poniższym przypadku uznaje się zgłoszenie za przekazane w formie pisemnej):
 - a. poczty tradycyjnej - w formie listownej na adres ministerstwa: Ministerstwo Funduszy i Polityki Regionalnej, ul. Wspólna 2/4, 00-926 Warszawa lub adres Instytucji Pośredniczącej: Ministerstwo Zdrowia, ul. ul. Miodowa 15,
 - b. skrzynki nadawczej e-puap Ministerstwa Funduszy i Polityki Regionalnej lub Ministerstwa Zdrowia
13. Zamawiający informuje o możliwości zapoznania się z materiałami dotyczącymi przestrzegania zasad horyzontalnych, w tym m.in. zasady równości szans płci, obowiązujących w projektach współfinansowanych w ramach perspektywy finansowej UE na lata 2021- 2027 dostępnymi na stronie internetowej [Przestrzeganie zasad równościowych - Ministerstwo Funduszy i Polityki Regionalnej \(rozwojspoleczny.gov.pl\)](https://rozwojspoleczny.gov.pl).

14. Klauzula informacyjna RODO

1. Administratorem danych osobowych jest Uczelnia Medyczna im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie.
2. Dane osobowe wykonawców będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia.
3. Podstawą przetwarzania jest art. 6 ust.1 lit. c RODO oraz ustawa Prawo zamówień publicznych.
4. Dane będą przechowywane przez okres trwania postępowania oraz archiwizowane zgodnie z przepisami prawa.
5. Każdemu wykonawcy przysługuje prawo: dostępu, sprostowania, ograniczenia przetwarzania, wniesienia skargi do Prezesa UODO.

15. Wykaz załączników – każdy z wykazanych załączników stanowi integralną część Zapytania ofertowego:

- a) Opis Przedmiotu Zamówienia wraz z niezbędną dokumentacją techniczną – Załącznik 1
- b) Formularz ofertowy – Załącznik 2
- c) Oświadczenie o braku powiązań kapitałowych lub osobowych – Załącznik 3
- d) Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu – Załącznik 4
- e) Istotne postanowienia umowy – Załącznik 5
- f) RODO- Załącznik nr 6

XV. KLAUZULA INFORMACYJNA ZAMAWIAJĄCEGO

Zgodnie z art. 13 i 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych- RODO, Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119) informujemy, że:

- 1) Administratorem Państwa danych osobowych jest Uczelnia Medyczna im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie , Pl. Żelaznej Bramy 10 , 00-136 Warszawa
- 2) Administrator powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować pod adresem email **iodo@rt-net.pl**
- 3) Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez Administratora na podstawie:
 - i. art. 6 ust. 1 lit. c RODO, konieczność wypełnienia obowiązków prawnych wynikających z przepisów prawa,
 - ii. art. 6 ust. 1 lit. f RODO, w celu realizacji projektu pn. „Modernizacja i doposażenie obiektów dydaktycznych w związku ze zwiększeniem limitów przyjęć na studia medyczne- Uczelni Medycznej im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie” w zakresie niezbędnym do wykonania zadań Administratora danych osobowych związanych z realizacją Umowy, prawnie uzasadnionym interesem Administratora jest umożliwienie prowadzenia komunikacji związanej z zawarciem i realizacją przedmiotu Umowy w ramach projektu, przyjmowania i przekazywania oświadczeń woli stron Umowy, kierowania ewentualnych roszczeń, a po zakończeniu Umowy, niezbędność do ustalania, dochodzenia lub obrony przed ewentualnymi roszczeniami.
- 4) Dane osobowe zostały pozyskane bezpośrednio od Państwa lub od instytucji i podmiotów zaangażowanych w realizację projektu, w tym w szczególności od firm składających ofertę, wykonawców, partnerów.
- 5) Pozyskane dane osobowe obejmują kategorię danych identyfikacyjnych i kontaktowych: imię i nazwisko, adres e-mail, adres zamieszkania, miejsce pracy, nr telefonu, stanowisko i/lub sprawowaną funkcję, wykształcenie, stopień i/lub tytuł naukowy, podpis.
- 6) Państwa dane osobowe mogą być przekazywane do organów publicznych i urzędów państwowych lub innych podmiotów upoważnionych na podstawie przepisów prawa. Dane osobowe mogą zostać przekazane przez nas podmiotom, które obsługują systemy teleinformatyczne Administratora oraz udostępniające narzędzia teleinformatyczne lub świadczące usługi, pocztowe, kurierskie, chmurowe, niszczenia dokumentacji czy hostingu. Dane mogą być przekazane do Ministra właściwego do spraw rozwoju regionalnego oraz do Ministerstwa Zdrowia.
- 7) W oparciu o Państwa dane osobowe, Administrator nie będzie podejmował zautomatyzowanych decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania w rozumieniu RODO.

- 8) Państwa dane osobowe będą przetwarzane przez okres wykonania Umowy, chyba że niezbędny będzie dłuższy okres przetwarzania np.: z uwagi na obowiązki archiwizacyjne, przedawnienia roszczeń.
- 9) Przysługuje Państwu prawo do żądania od Administratora dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania.
- 10) Przysługuje Państwu również prawo do wniesienia sprzeciwu.
- 11) Przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
- 12) Podanie Państwa danych osobowych jest wymagane do zawarcia Umowy w ramach realizacji projektu pn. „Modernizacja i doposażenie obiektów dydaktycznych w związku ze zwiększeniem limitów przyjęć na studia medyczne- Uczelni Medycznej im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie” . Odmowa podania danych osobowych skutkuje niemożnością zawarcia i realizacji Umowy.
- 13) Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego/organizacji międzynarodowej, o ile nie będą tego wymagały prawne obowiązki Administratora

XVI. KLAUZULA INFORMACYJNA INSTYTUCJI ZARZĄDZAJĄCEJ

W celu wykonania obowiązku nałożonego art. 13 i 14 RODO (*Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych (Dz. Urz. UE. L 119 z 4 maja 2016 r., s.1-88)*), w związku z art. 88 ustawy o zasadach realizacji zadań finansowanych ze środków europejskich w perspektywie finansowej 2021-2027 (*Ustawa z dnia 28 kwietnia 2022 r o zasadach realizacji zadań finansowanych ze środków europejskich w perspektywie finansowej 2021-2027 (Dz.U. 2022 poz. 1079), zwana dalej „ustawą wdrożeniową”*), informujemy o zasadach przetwarzania Państwa danych osobowych:

I. ADMINISTRATOR

Odrębnym administratorem Państwa danych jest:

Minister właściwy do spraw rozwoju regionalnego z siedzibą przy ul. Wspólnej 2/4, 00 -926 Warszawa.

II. CEL PRZETWARZANIA DANYCH

Dane osobowe będą przetwarzane w szczególności w celu monitorowania, sprawozdawczości, komunikacji, publikacji, ewaluacji, zarządzania finansowego, weryfikacji i audytów oraz do celów określania kwalifikowalności uczestników. Podanie danych jest dobrowolne, ale konieczne do realizacji wyżej wymienionego celu.

Odmowa ich podania jest równoznaczna z brakiem możliwości podjęcia stosownych działań.

III. PODSTAWA PRZETWARZANIA

Będziemy przetwarzać Państwa dane osobowe w związku z tym, że zobowiązuje nas do tego prawo (art. 6 ust. 1 lit. c, art. 9 ust. 2 lit. g RODO):

- rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 2021/1060 z 24 czerwca 2021 r. ustanawiającego wspólne przepisy dotyczące Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego Plus, Funduszu Spójności, Funduszu na rzecz Sprawiedliwej Transformacji i Europejskiego Funduszu Morskiego, Rybackiego i Akwakultury, a także przepisy finansowe na potrzeby tych funduszy oraz na potrzeby Funduszu Azylu, Migracji i Integracji, Funduszu Bezpieczeństwa Wewnętrznego i Instrumentu Wsparcia Finansowego na rzecz Zarządzania Granicami i Polityki Wizowej,

- rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2021/1057 z dnia 24 czerwca 2021 r. ustanawiające Europejski Fundusz Społeczny Plus (EFS+) oraz uchylające rozporządzenie (UE) nr 1296/2013 (Dz. Urz. UE L 231 z 30.06.2021, str. 21, z późn. zm.),
- ustawa z dnia 28 kwietnia 2022 r. o zasadach realizacji zadań finansowanych ze środków europejskich w perspektywie finansowej 2021-2027, w szczególności art. 87-93,
- ustawa z dnia 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego,
- ustawa z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych.

IV. SPOSÓB POZYSKIWANIA DANYCH

Dane pozyskujemy bezpośrednio od osób, których one dotyczą, albo od instytucji i podmiotów zaangażowanych w realizację Programu, w tym w szczególności od wnioskodawców, beneficjentów, partnerów.

V. DOSTĘP DO DANYCH OSOBOWYCH

Dostęp do Państwa danych osobowych mają pracownicy i współpracownicy administratora.

Ponadto Państwa dane osobowe mogą być powierzane lub udostępniane:

1. podmiotom, którym zleciłmy wykonywanie zadań w FERS,
2. organom Komisji Europejskiej, ministrowi właściwemu do spraw finansów publicznych, Prezesowi Zakładu Ubezpieczeń Społecznych,
3. podmiotom, które wykonują dla nas usługi związane z obsługą i rozwojem systemów teleinformatycznych, a także zapewnieniem łączności, np. dostawcom rozwiązań IT i operatorom telekomunikacyjnym.

VI. OKRES PRZECHOWYWANIA DANYCH

Dane osobowe są przechowywane przez okres niezbędny do realizacji celów określonych w punkcie II.

VII. PRAWA OSÓB, KTÓRYCH DANE DOTYCZĄ

Przysługują Państwu następujące prawa:

1. prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii (art. 15 RODO),
2. prawo do sprostowania swoich danych (art. 16 RODO),

3. prawo do usunięcia swoich danych (art. 17 RODO) - jeśli nie zaistniały okoliczności, o których mowa w art. 17 ust. 3 RODO,
4. prawo do żądania od administratora ograniczenia przetwarzania swoich danych (art. 18 RODO),
5. prawo do przenoszenia swoich danych (art. 20 RODO) - jeśli przetwarzanie odbywa się na podstawie porozumienia: w celu jego zawarcia lub realizacji (w myśl art. 6 ust. 1 lit. b RODO), oraz w sposób zautomatyzowany (*do automatyzacji procesu przetwarzania danych osobowych wystarczy, że dane te są zapisane na dysku komputera*),
6. prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (art. 77 RODO) - w przypadku, gdy osoba uzna, iż przetwarzanie jej danych osobowych narusza przepisy RODO lub inne krajowe przepisy regulujące kwestię ochrony danych osobowych, obowiązujące w Polsce.

VIII. ZAUTOMATYZOWANE PODEJMOWANIE DECYZJI

Dane osobowe nie będą podlegały zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji, w tym profilowaniu.

IX. PRZEKAZYWANIE DANYCH DO PAŃSTWA TRZECIEGO

Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego.

X. KONTAKT Z ADMINISTRATOREM DANYCH I INSPEKTOREM OCHRONY DANYCH

Jeśli mają Państwo pytania dotyczące przetwarzania przez ministra właściwego do spraw rozwoju regionalnego danych osobowych, prosimy kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych (IOD) w następujący sposób:

- pocztą tradycyjną (ul. Wspólna 2/4, 00-926 Warszawa),
- elektronicznie (adres e-mail: IOD@mfipr.gov.pl).

XVII. KLAUZULA INFORMACYJNA INSTYTUCJI POŚREDNICZĄCEJ

1. Przedsięwzięcia realizowane będą ze środków KPO co oznacza, że w zakresie ochrony i przetwarzania danych osobowych stosuje się przepisy art. 14Izj – 14Izn ustawy o zasadach prowadzenia polityki rozwoju, które określają: cele przetwarzania danych osobowych, dostęp do danych osobowych, udostępnianie danych osobowych, okres ich przechowywania, a także rolę administratorów w rozumieniu art. 4 pkt 7 rozporządzenia 679/2016, w tym ich wzajemne relacje.

2. Administratorami w zakresie procesów przetwarzania danych osobowych realizowanych w ramach wspieranych przedsięwzięć będą OOW, IOI oraz IK KPO.
3. Zasady współpracy pomiędzy IOI a OOW w obszarze danych osobowych w związku z realizacją przedsięwzięć określone zostaną w Umowie.
4. Każdy administrator wymieniony w ust. 2 niezależnie realizuje obowiązki wynikające z przepisów rozporządzenia 679/2016 oraz ustawy o ochronie danych osobowych.

Załącznik nr 1

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Wszystkie parametry techniczne określone w niniejszym przedmiocie zamówienia należy traktować jako minimalne wymagania funkcjonalne.

Dopuszcza się urządzenia **równoważne**, pod warunkiem że zapewniają:

- funkcjonalność nie gorszą niż wymagana,
- kompatybilność z pozostałym sprzętem w ramach części,
- realizację założonych celów dydaktycznych.

Wykonawca jest zobowiązany wykazać równoważność poprzez przedłożenie kart katalogowych lub deklaracji.

1. Zaawansowany symulator noworodka typ II – 1 sztuka

- | | |
|-----|--|
| Lp. | Opis wymagań |
| 1. | Symulator o realistycznych proporcjach donoszonego noworodka |
| 2. | Symulator przeznaczony do nauki procedur związanych z opieką nad noworodkiem |
| 3. | Masa symulatora 3400g (+/- 200 g) |
| 4. | Długość symulatora 51cm (+/- 5 cm) |
| 5. | Obwód główki 35cm (+/- 2 cm) |
| 6. | Realistycznie odwzorowana skóra w widoku zewnętrznym jak i w dotyku |
| 7. | Symulator posiada realistyczne włosy odwzorowujące włosy prawdziwego noworodka |
| 8. | Symulator sygnalizuje pozycję głowy dokładna informacja o odchyleniu głowy w stopniach |
| 9. | Możliwość samodzielnego ustawienia tolerancji czujnika odchylenia głowy |
| 10. | Symulator zawierający realistyczne drogi oddechowe, samoczynnie oddychający |
| 11. | Samoczynne oddychanie z regulacją w zakresie co najmniej 0-100 oddechów/min |
| 12. | Realistyczne parametry płuc podczas wentylacji |
| 13. | Symulacja realistycznych patologii układu oddechowego |
| 14. | Możliwość regulacji podatności płuc |
| 15. | Patologiczny oddech w tym co najmniej oddech "SEE-SAW", retrakcja podżebrowa, obustronna odma opłucnowa z możliwością odbarczenia |
| 16. | Możliwość symulacji patologicznych dźwięków oddychania np. chrząkanie zsynchronizowane z fazą oddechu. |
| 17. | Możliwość przeprowadzenia wentylacji workiem samorozprężalnym z informacją zwrotną o objętości oddechowej i szybkości wentylacji |
| 18. | Możliwość intubacji dotchawiczej z sygnalizacją głębokości umieszczenia rurki w tchawicy |
| 19. | Możliwość intubacji prawego oskrzela z zapadnięciem lewego płuca |
| 20. | Ruchoma klatka piersiowa podczas wentylacji |
| 21. | Możliwość uciskania klatki piersiowej – zewnętrzny masaż serca z informacją zwrotną o poprawności wykonywanych czynności |
| 22. | Symulator posiada wyczuwalne tętna z możliwością regulacji siły co najmniej na kończynach górnych i dolnych z sygnalizacją wykonania czynności |
| 23. | Symulator posiada wyczuwalne tętno na pępowninie z możliwością cewnikowania żyły pępowninowej oraz sygnalizacją poprawności wykonania procedury – sensor rejestrujący głębokość kaniulacji pępownicy |
| 24. | Możliwość zamontowania kaniuli we wszystkich kończynach symulatora |
| 25. | Możliwość przecięcia pępownicy wraz z sygnalizacją wykonania procedury |
| 26. | Możliwość generowania odgłosów pacjenta co najmniej takich jak płacz, chrząkanie, płyn owodniowy |
| 27. | Możliwość osłuchiwania dźwięków serca i żołądka z wykorzystaniem stetoskopu w technologii bezprzewodowej WiFi lub bluetooth |
| 28. | Możliwość generowania odgłosów pacjenta |
| 29. | Możliwość symulacji sinicy |
| 30. | Badanie neurologiczne: źrenice prawidłowe, rozszerzone i zwężone |
| 31. | Napięcie mięśniowe: kończyny wiotkie, napięte, przygięte i rozluźnione |
| 32. | Badanie nawrotu kapilarnego |
| 33. | Założenie cewnika PICC w obrębie kończyn górnych |
| 34. | Symulator może pracować w pełni bezprzewodowo |
| 35. | Symulator umożliwia bezprzewodową pracę na akumulatorze przez co najmniej 4 godziny bez ładowania |
| 36. | Możliwość indukcyjnego ładowania akumulatorów – wizualny wskaźnik naładowania baterii pod |

skóra

37 Sterowanie symulatorem odbywa się za pomocą bezprzewodowego interfejsu
38 Sterowanie symulatora za pomocą interfejsu w postaci tabletu lub komputera z dotykowym ekranem o przekątnej

min 10 cali

39 Oprogramowanie symulatora umożliwia zmianę parametrów życiowych pacjenta w czasie rzeczywistym

40 Oprogramowanie sterujące symulatora umożliwia wyświetlanie w czasie rzeczywistym parametrów procesów fizjologicznych i patologicznych

41 Oprogramowanie do obsługi symulatora w języku polskim lub angielskim

42 W zestawie z symulatorem monitor funkcji życiowych pacjenta. Możliwość konfiguracji przycisków) wiodących producentów sprzętu: Drager, Philips, Nellcor, GE

2. Symulator wysokiej wierności osoby dorosłej z modułem trauma – 1 sztuka

Lp. Opis wymagań

1. Zaawansowany symulator osoby dorosłej z fizjologicznym zakresem ruchów w stawach kończyn górnych. Możliwość ułożenia symulatora w pozycji na wznak, siedzącej, bocznej oraz na brzuchu. Wymienne narządy płciowe (kobieta, mężczyzna)
 2. Możliwość pracy symulatora w różnych trybach:
 - automatycznym, zgodnie z fizjologią człowieka, gdzie podawane dawki leków i wykonane czynności resuscytacyjno-stabilizujące zmieniają stan „pacjenta” w sposób zgodny z efektami fizjologicznym
 - Manualnym - sterowanym przez instruktora, który według własnej wiedzy może modyfikować efekty działania poszczególnych leków i wykonanych czynności
 3. Możliwość całkowicie bezprzewodowego sterowania symulatorem w paśmie 2,4 i 5GHz oraz system kabli LAN do połączenia symulatora ze sterownią
 4. Możliwość podłączenia zewnętrznych urządzeń doprowadzających gazy medyczne do obsługi symulatora.
 5. Głowa rzeczywistych rozmiarów z elastycznym językiem, chrząstką nalewkowatą, nagłośnią, dołkiem nagłośniowym, strunami głosowymi, tchawicą, drzewem oskrzelowym, przełykiem i sztucznymi płucami
 6. Realistyczne płuca oddające zmiany objętości oddechowej, czynnościowej pojemności zalegającej, oporu dróg oddechowych, podatności płuc, podatności ściany klatki piersiowej.
 7. Wentylacja respiratorem w trybach CPAP, SIMV, PSV.
 8. Ruchy klatki piersiowej zsynchronizowane z oddechem spontanicznym, wentylacją manualną lub mechaniczną. Zakres ruchów klatki piersiowej proporcjonalny do objętości oddechowej i zmieniający się odpowiednio w warunkach patologicznych (np. asymetria przy odmie opłucnowej).
 9. Automatyczna, programowalna odpowiedź parametrów klinicznych (układ oddechowy, krążenia) na techniki wentylacyjne z uwzględnieniem ich skuteczności.
 10. Możliwości elektronicznej symulacji powikłań w obrębie dróg oddechowych, minimum: obrzęku tylnej ściany gardła, skurczu krtani, sztywności karku i sztywności klatki.
 11. Wywoływanie różnego stopnia obrzęku języka, aż do stanu uniemożliwiającego wprowadzenie języka laryngoskopu
 12. Obustronne odbarczenie odmy opłucnowej poprzez wkucie igły w linię środkowo obojczykowej drugiej przestrzeni międzyżebrowej.
 13. Funkcja obustronnego drenażu jamy opłucnej.
 14. Możliwe do wykonania czynności ALS w obrębie dróg oddechowych:
 - wentylacja przez maskę twarzową z użyciem samorozprężalnego,
 - zakładanie rurek ustno-gardłowych i nosowo-gardłowych
 - intubacja dotchawicza z potwierdzeniem poprawności umieszczenia rurki,
 - zakładanie masek i rurek krtaniowych
 - intubacja z wykorzystaniem różnych rodzajów prowadnic, w tym światłowodowych
 - wentylacja po wykonaniu konikotomii i konikopunkcji wykonanie ekstubacji
 15. Obserwacja unoszenia się powłok brzucha w przypadku przewentylowania żołądka, z możliwością wyłączenia. Sterowanie pracą zaworu za pomocą oprogramowania do obsługi symulatora.
 16. Własne niezależne, wewnętrzne źródło manekina dostarczające powietrze do funkcji oddechowych i pneumatycznych.
 17. Funkcja pomiaru saturacji SpO2 za pomocą klinicznego pulsoksymetru.
 18. Możliwość rozbudowy symulatora o w pełni kompatybilny z symulatorem moduł sztucznego płuca do respiroterapii.
 19. Oprogramowanie zawierające bibliotekę minimum 30 rytmów pracy serca.
 20. Częstość pracy serca w zapisie EKG w zakresie nie mniejszym niż 0 – 180/min.
 21. Generowanie minimum 3. rodzajów skurczów dodatkowych w zapisie EKG.
 22. Generowanie minimum 2. rodzajów artefaktów w zapisie EKG.
- Artefakty w zapisie EKG mogą być powodowane zewnętrznymi czynnikami, takimi jak defibrylacja czy uciskanie klatki piersiowej.

23. Uciśnięcia resuscytacyjne klatki piersiowej generują wyczuwalne tętno, falę ciśnienia krwi i artefakty EKG na monitorze symulacyjnym.
24. Przeprowadzenie defibrylacji manualnej realnymi wartościami energii od 1 do 360 J. Rejestracja wartości energii defibrylacji. Możliwość ustalenia wartości skutecznej defibrylacji.
25. Kardiowersja realnymi wartościami energii.
26. Elektrostimulacja zewnętrzna z ustaleniem wartości progu przechwycenia stymulacji (natężenia prądu) i częstotliwości wzbudzeń
27. Monitorowanie pracy serca za pomocą minimum 3. odprowadzeń EKG oraz elektrod wielofunkcyjnych
28. Funkcja zapisu EKG z 12. odprowadzeń zsynchronizowanego z zapisem uzyskanym z 3. odprowadzeń EKG i elektrod wielofunkcyjnych.
29. Rejestracja głębokości uciśnień, częstotliwości uciśnień, ułożenia rąk i relaksacji przy uciskaniu klatki piersiowej podczas resuscytacji krążeniowo-oddechowej.
30. Bieżąca informacja zwrotna o efektywności zabiegów resuscytacyjnych oraz jej rejestracja w rejestrze zdarzeń.
31. Tętno zsynchronizowane z EKG i zewnętrznym masażem serca.
32. Siła tętna zależy od zaimplementowanej wartości ciśnienia tętniczego krwi oraz miejsca pomiaru. Przy niskich wartościach ciśnienia tętniczego krwi zanik tętna na obwodowych tętnicach.
33. Obustronnie wyczuwalne tętno co najmniej na tętnicach szyjnych, udowych, podkolanowych i grzbietowych stopy.
34. Tętno wyczuwalne na obu kończynach górnych na tętnicy ramiennej i promieniowej.
35. Ciśnienie tętnicze krwi symulowane automatycznie, pomiar z wykorzystaniem palpacji i osłuchiwania (dźwięki zsynchronizowane z tętnem).
36. Symulacja ciśnienia tętniczego krwi minimum w zakresie 0–250 mmHg.
37. Niezależne ustawianie skurczowego i rozkurczowego ciśnienia tętniczego krwi.
38. Funkcja wywołania objawów sinicy.
39. Pomiar ciśnienia tętniczego krwi z wysłuchaniem (lub brak takiej możliwości w zależności od stanu klinicznego symulowanego pacjenta) 5 faz Korotkowa z możliwością regulacji poziomu głośności.
40. Możliwość pomiaru ciśnienia krwi z wykorzystaniem klinicznych aparatów do mierzenia ciśnienia.
41. Wyświetlanie parametrów ciśnienia tętniczego krwi na symulowanym monitorze pacjenta.
42. Regulacja czasu trwania pomiaru ciśnienia na symulowanym monitorze pacjenta.
43. Obustronny dostęp dożylny na kończynach górnych z możliwością fizycznego wkłucia i podania płynu, z programowalną reakcją na rodzaj i dawkę podanego leku.
44. Podawanie leków w bolusie oraz infuzji płynów.
45. Funkcja wkłuć doszpikowych w kość piszczelową i kość ramienną.
46. Funkcja wstrzyknięć domięśniowych w mięsień naramienny.
47. Symulacja głosu pacjenta.
48. Osłuchiwanie tonów serca oraz wad zastawkowych w minimum czterech miejscach na klatce piersiowej z możliwością niezależnego ustawienia dźwięku w każdym z miejsc. Minimum 10 rodzajów.
49. Szmerzy oddechowe prawidłowe i nieprawidłowe zsynchronizowane z fazą oddechową, ustawiane oddzielnie dla prawego i lewego płuca. Funkcja osłuchiwania w minimum po dwóch miejscach na przedniej i tylnej powierzchni klatki piersiowej niezależnie dla każdego płuca
50. Minimum 10 różnych szmerów oddechowych z regulacją ich głośności ustalanych niezależnie dla prawego i lewego płuca.
51. Odgłosy perystaltyki jelit z możliwością osłuchiwania w minimum 4 miejscach
52. Odgłosy kaszlu, wymiotów, pojękiwania oraz odgłosy mowy.
53. Opcja nagrywania własnych odgłosów i wykorzystywania ich w symulacji z opcją regulacji głośności.
54. Funkcja automatycznej reaktywności źrenic na światło z programowalnym czasem reakcji, niezależnie dla każdego oka w zależności od stanu klinicznego. Możliwość płynnego ustawienia różnej szerokości źrenic niezależnie dla oka prawego i lewego.
55. Spontaniczne zamykanie i otwieranie się powiek z możliwością automatycznej regulacji częstotliwości.
56. Możliwość automatycznego ustawienia pozycji powiek minimum w trzech pozycjach otwarte, zamknięte, przymknięte. Ustawienia niezależnie dla każdego oka.
57. Funkcje pocenia się, łzawienia oraz wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego z uszu.
58. Symulacja drgawek, minimum 2 rodzaje do wyboru.
59. Możliwość wprowadzenia cewników urologicznych z funkcją automatycznego wypływu moczu w zależności od stanu klinicznego „pacjenta”. Wypływ moczu sterowany bezpośrednio w aplikacji instruktora, z możliwością regulacji w oprogramowaniu sterującym. W komplecie wymienne genitalia męskie i żeńskie.
60. Symulacja krwawień tętniczych i żylnych w minimum dwóch niezależnych miejscach z regulacją siły i częstotliwości tętnienia w zależności od stanu „pacjenta”. W komplecie preparat w ilości wystarczającej na sporządzenie przynajmniej 20 litrów sztucznej krwi.
61. Możliwość zakładania na symulator dodatkowych ran i modułów urazowych z symulacją

krwawienia i regulacją za pomocą oprogramowania.

62. Moduł ran nakładanych na symulator zawierający między innymi:

- wysoko realistyczną amputację kończyny górnej
- wysoko realistyczną amputację kończyny dolnej
- poparzenie chemiczne – 3 szt.
- złamanie otwarte – 2 szt.
- uszkodzenie z dużym ubytkiem tkani – 2 szt.

63. Zdalne bezprzewodowe i przewodowe sterowanie pracą symulatora.

64. Oprogramowanie do obsługi symulatora w języku polskim.

65. Oprogramowanie kontrolujące wszystkie funkcje: blokady i udrożnienia dróg oddechowych, funkcje kardiologiczne, resuscytację krążeniowo-oddechową, tętno, ciśnienie krwi i odgłosy z narządów wewnętrznych.

66. Indywidualne ustawianie każdej z funkcji dróg oddechowych za pomocą oprogramowania sterującego.

67. Regulacja głośności odgłosów serca, płuc i perystaltyki za pomocą oprogramowania sterującego.

68. Rejestracja wykonywanych czynności resuscytacyjnych (ALS/ACLS) oraz automatyczna rejestracja funkcji z czujników symulatora.

69. Zapis i wydruk zarejestrowanych czynności ratowniczych.

70. Budowa scenariuszy zdarzeń przez użytkownika przy użyciu dołączonego oprogramowania. Bezpłatny, bezterminowy dostęp w ramach dostarczonego zestawu dla minimum 10 użytkowników.

71. Zainstalowana w pełni funkcjonalna, najnowsza wersja oprogramowania instruktorskiego sterującego symulatorem. Bezpłatna, bezterminowa aktualizacja oprogramowania i dożywotni klucz licencyjny na posiadane oprogramowanie z możliwością wykorzystania klucza w przypadku zmiany lub uszkodzenia komputera.

72. Bezprzewodowy (bez konieczności podłączenia do symulatora, nie dotyczy zasilania) monitor dotykowy z kolorowym wyświetlaczem o przekątnej minimum 20" z uchwytem typu VESA i możliwością zamontowania na uchwycie panelu medycznego.

73. Wbudowany komputer wyposażony co najmniej w procesor Intel Core i5 11 generacji lub równoważny. Dysk SSD o pojemności minimum 240GB.

74. Wyświetlanie krzywych EKG, ciśnienia tętniczego krwi, SpO2, ETCO2, fali tętna, częstości oddechu, częstości pracy serca, temperatury.

75. Dowolna konfiguracja krzywych wyświetlanych na monitorze.

76. Wyświetlanie fali tętna i SpO2 po podłączeniu czujnika pulsoksymetru – czujnik w komplecie.

77. Wyświetlanie trendów tętna, EKG i SpO2.

78. Sygnał dźwiękowy SpO2 z różnymi poziomami modulacji i głośności zależnie od wartości saturacji.

79. Oprogramowanie monitora pacjenta w języku polskim.

80. Komputer typu laptop lub All-in-One z zainstalowanym oprogramowaniem umożliwiającym sterowanie symulatorem.

81. Procesor gwarantujący moc obliczeniową pozwalającą na obsługę specjalistycznego oprogramowania symulatora, procesor minimum klasy Intel Core i5 11 generacji lub równoważny.

82. Twardy dysk SSD minimum 200 GB.

83. Pamięć RAM minimum 16 GB.

84. Monitor dotykowy LED o przekątnej minimum 14". Obsługiwana rozdzielczość minimum 1920 x 1080 pikseli.

85. Minimum 2 porty USB w technologii USB 3.0 lub nowszej.

86. Minimum 1 złącze video HDMI/DP/USB-C.

87. Złącze audio typu COMBO.

88. Karta sieciowa bezprzewodowa zgodna ze standardem 802.11 a/b/g/n/ac lub równoważnym

3. Adaptacja przestrzeni środowiskowej do warunków symulacji wysokiej wierności – 1 kpl.

1. Adaptacja przestrzeni wskazanych przez Zamawiającego do potrzeb prowadzenia zajęć w warunkach symulacji medycznej wysokiej wierności. Adaptacja polegająca na doposażeniu w elementy umożliwiające aranżację sceny/scenariuszy realnych przypadków medycznych w warunkach pozaszpitalnych.

2. System nagłośnienia efektowego umożliwiający emisję dźwięków otoczenia o parametrach:

- głośniki o mocy łącznej nie mniejszej niż 30 W RMS, przystosowane do emisji efektów dźwiękowych w warunkach sali szkoleniowej,
- możliwość odtwarzania efektów dźwiękowych środowiskowych (ruch uliczny, krzyki, odgłosy zwierząt, itp.),
- możliwość odtwarzania w pętli lub w sekwencjach sterowanych przez instruktora,
- sterowanie z poziomu sterowni lub panelu w sali (bez wymogu instalacji dodatkowych licencji),
- łączność przewodowa lub bezprzewodowa (Bluetooth/Wi-Fi) z komputerem operatora,
- możliwość pracy jako niezależny system oraz w integracji z istniejącym systemem AV

3. Zestaw rekwizytów:

- symulowane leki – minimum 15 różnych rodzajów leków w postaci tabletek, syropów, ampułek.
- zestaw produktów higienicznych (min 40 zestawów)

- zestawy odzieży operacyjnej wielokrotnego użytku (do symulacji) (min. 40 zestawów)

4. Symulator wysokiej wierności osoby dorosłej z modułem USG – Typ II- 2 sztuki

Lp. Opis wymagań

1. Zaawansowany symulator osoby dorosłej z fizjologicznym zakresem ruchów w stawach kończyn górnych. Możliwość ułożenia symulatora w pozycji na wznak, siedzącej, bocznej oraz na brzuchu. Wymienne narządy płciowe (kobieta, mężczyzna)
 2. Możliwość pracy symulatora w różnych trybach:
 - automatycznym, zgodnie z fizjologią człowieka, gdzie podawane dawki leków i wykonane czynności resuscytacyjno-stabilizujące zmieniają stan „pacjenta” w sposób zgodny z efektami fizjologicznym
 - Manualnym - sterowanym przez instruktora, który według własnej wiedzy może modyfikować efekty działania poszczególnych leków i wykonanych czynności
 3. Możliwość całkowicie bezprzewodowego sterowania symulatorem w paśmie 2,4 i 5GHz oraz system kabli LAN do połączenia symulatora ze sterownią
 4. Możliwość podłączenia zewnętrznych urządzeń doprowadzających gazy medyczne do obsługi symulatora.
 5. Głowa rzeczywistych rozmiarów z elastycznym językiem, chrząstką nalewkowatą, nagłośnią, dołkiem nagłośniowym, strunami głosowymi, tchawicą, drzewem oskrzelowym, przełykiem i sztucznymi płucami
 6. Realistyczne płuca oddające zmiany objętości oddechowej, czynnościowej pojemności zalegającej, oporu dróg oddechowych, podatności płuc, podatności ściany klatki piersiowej.
 7. Wentylacja respiratorem w trybach CPAP, SIMV, PSV.
 8. Ruchy klatki piersiowej zsynchronizowane z oddechem spontanicznym, wentylacją manualną lub mechaniczną. Zakres ruchów klatki piersiowej proporcjonalny do objętości oddechowej i zmieniający się odpowiednio w warunkach patologicznych (np. asymetria przy odmie opłucnowej).
 9. Automatyczna, programowalna odpowiedź parametrów klinicznych (układ oddechowy, krążenia) na techniki wentylacyjne z uwzględnieniem ich skuteczności.
 10. Możliwość elektronicznej symulacji powikłań w obrębie dróg oddechowych, minimum: obrzęku tylnej ściany gardła, skurczu krtani, sztywności karku i szczykościsku.
 11. Wywoływanie różnego stopnia obrzęku języka, aż do stanu uniemożliwiającego wprowadzenie łyżki laryngoskopu
 12. Obustronne odbarczenie odmy opłucnowej poprzez wkłucie igły w linii środkowo obojczykowej drugiej przestrzeni międzyżebrowej.
 13. Funkcja obustronnego drenażu jamy opłucnej.
 14. Możliwe do wykonania czynności ALS w obrębie dróg oddechowych:
 - wentylacja przez maskę twarzową z użyciem worka samorozprężalnego,
 - zakładanie rurek ustno-gardłowych i nosowo-gardłowych
 - intubacja dotchawicza z potwierdzeniem poprawności umieszczenia rurki,
 - zakładanie masek i rurek krtaniowych
 - intubacja z wykorzystaniem różnych rodzajów prowadnic, w tym światłowodowych
 - wentylacja po wykonaniu konikotomii i konikopunkcji wykonanie ekstubacji
 15. Obserwacja unoszenia się powłok brzucha w przypadku przewentylowania żołądka, z możliwością wyłączenia. Sterowanie pracą zaworu za pomocą oprogramowania do obsługi symulatora.
 16. Własne niezależne, wewnętrzne źródło manekina dostarczające powietrze do funkcji oddechowych i pneumatycznych.
 17. Funkcja pomiaru saturacji SpO₂ za pomocą klinicznego pulsoksymetru.
 18. Możliwość rozbudowy symulatora o w pełni kompatybilny z symulatorem moduł sztucznego płuca do respiroterapii.
 19. Oprogramowanie zawierające bibliotekę minimum 30 rytmów pracy serca.
 20. Częstość pracy serca w zapisie EKG w zakresie nie mniejszym niż 0 –180/min.
 21. Generowanie minimum 3. rodzajów skurczów dodatkowych w zapisie EKG.
 22. Generowanie minimum 2. rodzajów artefaktów w zapisie EKG.
- Artefakty w zapisie EKG mogą być powodowane zewnętrznymi czynnikami, takimi jak defibrylacja czy uciskanie klatki piersiowej.
23. Uciśnięcia resuscytacyjne klatki piersiowej generują wyczuwalne tętno, falę ciśnienia krwi i artefakty EKG na monitorze symulacyjnym.
 24. Przeprowadzenie defibrylacji manualnej realnymi wartościami energii od 1 do 360 J. Rejestracja wartości energii defibrylacji. Możliwość ustalenia wartości skutecznej defibrylacji.
 25. Kardiowersja realnymi wartościami energii.
 26. Elektrostymulacja zewnętrzna z ustaleniem wartości progu przechwycenia stymulacji (natężenia prądu) i częstości Wzbudzeń
 27. Monitorowanie pracy serca za pomocą minimum 3. odprowadzeń EKG oraz elektrod wielofunkcyjnych
 28. Funkcja zapisu EKG z 12. odprowadzeń zsynchronizowanego z zapisem uzyskanym z 3. odprowadzeń EKG i elektrod wielofunkcyjnych.
 29. Rejestracja głębokości uciśnień, częstości uciśnień, ułożenia rąk i relaksacji przy uciskaniu klatki piersiowej podczas resuscytacji krążeniowo-oddechowej.

30. Bieżąca informacja zwrotna o efektywności zabiegów resuscytacyjnych oraz jej rejestracja w rejestrze zdarzeń.
31. Tętno zsynchronizowane z EKG i zewnętrznym masażem serca.
32. Siła tętna zależy od zaimplementowanej wartości ciśnienia tętniczego krwi oraz miejsca pomiaru. Przy niskich wartościach ciśnienia tętniczego krwi zanik tętna na obwodowych tętnicach.
33. Obustronnie wyczuwalne tętno co najmniej na tętnicach szyjnych, udowych, podkolanowych i grzbietowych stopy.
34. Tętno wyczuwalne na obu kończynach górnych na tętnicy ramiennej i promieniowej.
35. Ciśnienie tętnicze krwi symulowane automatycznie, pomiar z wykorzystaniem palpacji i osłuchiwania (dźwięki zsynchronizowane z tętnem).
36. Symulacja ciśnienia tętniczego krwi minimum w zakresie 0–250 mmHg.
37. Niezależne ustawianie skurczowego i rozkurczowego ciśnienia tętniczego krwi.
38. Funkcja wywołania objawów sinicy.
39. Pomiar ciśnienia tętniczego krwi z wysłuchaniem (lub brak takiej możliwości w zależności od stanu klinicznego symulowanego pacjenta) 5 faz Korotkowa z możliwością regulacji poziomu głośności.
40. Możliwość pomiaru ciśnienia krwi z wykorzystaniem klinicznych aparatów do mierzenia ciśnienia.
41. Wyświetlanie parametrów ciśnienia tętniczego krwi na symulowanym monitorze pacjenta.
42. Regulacja czasu trwania pomiaru ciśnienia na symulowanym monitorze pacjenta.
43. Obustronny dostęp dożylny na kończynach górnych z możliwością fizycznego wkłucia i podania płynu, z programowalną reakcją na rodzaj i dawkę podanego leku.
44. Podawanie leków w bolusie oraz infuzji płynów.
45. Funkcja wkłuć doszpikowych w kość piszczelową i kość ramienną.
46. Funkcja wstrzyknięć domięśniowych w mięsień naramienny.
47. Symulacja głosu pacjenta.
48. Osłuchiwanie tonów serca oraz wad zastawkowych w minimum czterech miejscach na klatce piersiowej z możliwością niezależnego ustawienia dźwięku w każdym z miejsc. Minimum 10 rodzajów.
49. Szmerzy oddechowe prawidłowe i nieprawidłowe zsynchronizowane z fazą oddechową, ustawiane oddzielnie dla prawego i lewego płuca. Funkcja osłuchiwania w minimum po dwóch miejscach na przedniej i tylnej powierzchni klatki piersiowej niezależnie dla każdego płuca
50. Minimum 10 różnych szmerów oddechowych z regulacją ich głośności ustalanych niezależnie dla prawego i lewego płuca.
51. Odgłosy perystaltyki jelit z możliwością osłuchiwania w minimum 4 miejscach
52. Odgłosy kaszlu, wymiotów, pojękiwania oraz odgłosy mowy.
53. Opcja nagrywania własnych odgłosów i wykorzystywania ich w symulacji z opcją regulacji głośności.
54. Funkcja automatycznej reaktywności źrenic na światło z programowalnym czasem reakcji, niezależnie dla każdego oka w zależności od stanu klinicznego. Możliwość płynnego ustawienia różnej szerokości źrenic niezależnie dla oka prawego i lewego.
55. Spontaniczne zamykanie i otwieranie się powiek z możliwością automatycznej regulacji częstotliwości.
56. Możliwość automatycznego ustawienia pozycji powiek minimum w trzech pozycjach otwarte, zamknięte, przymknięte. Ustawienia niezależnie dla każdego oka.
57. Funkcje pocenia się, łzawienia oraz wypływu płynu mózgowo-rdzeniowego z uszu.
58. Symulacja drgawek, minimum 2 rodzaje do wyboru.
59. Możliwość wprowadzenia cewników urologicznych z funkcją automatycznego wypływu moczu w zależności od stanu klinicznego „pacjenta”. Wypływ moczu sterowany bezpośrednio w aplikacji instruktora, z możliwością regulacji w oprogramowaniu sterującym. W komplecie wymienne genitalia męskie i żeńskie.
60. Symulacja krwawień tętniczych i żylnych w minimum dwóch niezależnych miejscach z regulacją siły i częstotliwości tętnienia w zależności od stanu „pacjenta”. W komplecie preparat w ilości wystarczającej na sporządzenie przynajmniej 20 litrów sztucznej krwi.
61. Możliwość zakładania na symulator dodatkowych ran i modułów urazowych z symulacją krwawienia i regulacją za pomocą oprogramowania.
62. Symulator USG składający się z:
 - komputera sterującego z zainstalowanym oprogramowaniem symulatora USG;
 - symulowanej głowicy ultrasonograficznej;
 - zestawu znaczników umieszczanych na powierzchni lub wewnątrz skóry fantomu osoby dorosłej;
63. Symulator USG umożliwiający wyświetlanie rzeczywistych i dynamicznych obrazów ultrasonograficznych na komputerze sterującym po umieszczeniu głowicy ultrasonograficznej nad znacznikiem. Obrazy zintegrowane z obecnym stanem klinicznym pacjenta (zadany na fantomie)
64. Symulator USG umożliwiający naukę protokołów ultrasonograficznych.
W zestawie minimum możliwość nauki protokołu FAST, eFAST, RUSH oraz opieki kardiologicznej.
65. Komputer sterujący znajdujący się na wózku transportowym wyposażonym w:
 - uchwyt na głowicę ultrasonograficzną;
 - cztery blokowane koła;
 - półkę na akcesoria.
66. Symulator USG składający się z:

- komputera sterującego z zainstalowanym oprogramowaniem symulatora USG;
- symulowanej głowicy ultrasonograficznej;
- zestawu znaczników umieszczanych na powierzchni lub wewnątrz skóry fantomu osoby dorosłej;
- 67. Zdalne bezprzewodowe i przewodowe sterowanie pracą symulatora.
- 68. Oprogramowanie do obsługi symulatora w języku polskim.
- 69. Oprogramowanie kontrolujące wszystkie funkcje: blokady i udrożnienia dróg oddechowych, funkcje kardiologiczne, resuscytację krążeniowo-oddechową, tętno, ciśnienie krwi i odgłosy z narządów wewnętrznych.
- 70. Indywidualne ustawianie każdej z funkcji dróg oddechowych za pomocą oprogramowania sterującego.
- 71. Regulacja głośności odgłosów serca, płuc i perystaltyki za pomocą oprogramowania sterującego.
- 72. Rejestracja wykonywanych czynności resuscytacyjnych (ALS/ACLS) oraz automatyczna rejestracja funkcji z czujników symulatora.
- 73. Zapis i wydruk zarejestrowanych czynności ratowniczych.
- 74. Budowa scenariuszy zdarzeń przez użytkownika przy użyciu dołączonego oprogramowania. Bezpłatny, bezterminowy dostęp w ramach dostarczonego zestawu dla minimum 10 użytkowników.
- 75. Zainstalowana w pełni funkcjonalna, najnowsza wersja oprogramowania instruktorskiego sterującego symulatorem. Bezpłatna, bezterminowa aktualizacja oprogramowania i dożywotni klucz licencyjny na posiadane oprogramowanie z możliwością wykorzystania klucza w przypadku zmiany lub uszkodzenia komputera.
- 76. Bezprzewodowy (bez konieczności podłączenia do symulatora, nie dotyczy zasilania) monitor dotykowy z kolorowym wyświetlaczem o przekątnej minimum 20" z uchwytem typu VESA i możliwością zamontowania na uchwycie panelu medycznego.
- 77. Wbudowany komputer wyposażony co najmniej w procesor Intel Core i5 11 generacji lub równoważny. Dysk SSD o pojemności minimum 240GB.
- 78. Wyświetlanie krzywych EKG, ciśnienia tętniczego krwi, SpO2, ETCO2, fali tętna, częstości oddechu, częstości pracy serca, temperatury.
- 79. Dowlona konfiguracja krzywych wyświetlanych na monitorze.
- 80. Wyświetlanie fali tętna i SpO2 po podłączeniu czujnika pulsoksymetru – czujnik w komplecie.
- 81. Wyświetlanie trendów tętna, EKG i SpO2.
- 82. Sygnał dźwiękowy SpO2 z różnymi poziomami modulacji i głośności zależnie od wartości saturacji.
- 83. Oprogramowanie monitora pacjenta w języku polskim.
- 84. Komputer typu laptop lub All-in-One z zainstalowanym oprogramowaniem umożliwiającym sterowanie symulatorem.
- 85. Procesor gwarantujący moc obliczeniową pozwalającą na obsługę specjalistycznego oprogramowania symulatora, procesor minimum klasy Intel Core i5 11 generacji lub równoważny.
- 86. Twardy dysk SSD minimum 200 GB.
- 87. Pamięć RAM minimum 16 GB.
- 88. Monitor dotykowy LED o przekątnej minimum 14". Obsługiwana rozdzielczość minimum 1920 x 1080 pikseli.
- 89. Minimum 2 porty USB w technologii USB 3.0 lub nowszej.
- 90. Minimum 1 złącze video HDMI/DP/USB-C.
- 91. Złącze audio typu COMBO.
- 92. Karta sieciowa bezprzewodowa zgodna ze standardem 802.11 a/b/g/n/ac lub równoważnym

5. Aparat USG współpracujący z symulatorami USG – 2 sztuki

- Lp. Opis wymagań
1. Aparat fabrycznie nowy, rok produkcji 2025.
 2. Waga aparatu z wózkiem oraz 2 głowicami nie przekraczająca 28 kg.
 3. 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.
 4. Regulacja wysokości wózka o min. 11 cm.
 5. 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.
 6. Aparat sterowany osobnym dotykowym pojemnościowym ekranem min. 10 cali, hermetycznie zamkniętym umożliwiającym szybką dezynfekcję.
 7. Najważniejsze funkcje tj. wzmocnienie, głębokość, tryby pracy, obliczenia, zapisywanie zdjęć i sekwencji video dostępne w formie klawiszy fizycznych.
 8. Możliwość regulacji kąta pochylenia ekranu w zakresie od 0 do 140 stopni.
 9. Możliwość wyjęcia systemu USG z podstawy jezdnej (bez użycia narzędzi) i używania go jako aparatu przenośny wyposażony w 1 port głowicy. Masa urządzenia przenośnego nie większa niż 8 kg.
 10. Minimalny czas pracy aparatu tylko z zasilania akumulatorowego, przy pełnym możliwym dla aparatu obrazowaniu i maksymalnej jasności wyświetlacza w temperaturze pokojowej min. 60 minut.

11. Dioda sygnalizująca stan naładowania baterii dostępna po zamknięciu urządzenia.
12. Czas uruchomienia urządzenia przy pierwszym włączeniu nie przekraczający 35 sekund.
13. Monitor LED IPS o przekątnej min. 15 cali
14. Rozdzielczość wyświetlanego obrazu min. 1920x1080
15. Dynamika systemu min 180 dB.
16. Cyfrowy układ formowania wiązki ultradźwiękowej.
17. Obrazowanie wielokierunkowe tzn. wysyłanie przez te same kryształy głowicy kilku wiązek ultradźwiękowych pod różnymi kątami działające na wszystkich oferowanych głowicach.
18. Obrazowanie harmoniczne THI.
19. Technika przetwarzania obrazu, eliminująca artefakty szumu plamkowego.
20. Technika przetwarzania obrazu eliminująca artefakty boczne.
21. Obrazowanie Duplex.
22. Presety fabryczne aparatu w zależności od uruchomionej głowicy.
23. Możliwość dowolnego konfigurowania menu ekranowego w zależności od potrzeb operatora, poprzez przesuwanie, zamienianie miejscami.
24. Możliwość nagrywania i odtwarzania dynamicznych obrazów (CINE LOOP), min. 20 sekund.
25. Funkcje auto wzmacniania, automatycznej optymalizacji obrazu wraz ze zmianą głębokości skanowania, realizowana za pomocą jednego przycisku.
26. Regulacja wzmocnienia TGC z płynną regulacją ogniska wzmocnienia.
27. Tryb 2D (B-mode)
 - maksymalna głębokość penetracji co najmniej 35 cm
 - możliwość powiększania obrazu
28. M-mode.
29. Tryb Doppler Kolorowy (CD) oraz Doppler Mocy (CPD) – 256 kolorów.
30. Tryb Doppler Pulsacyjny (PWD).
31. Tryb Dopplera Tkankowego.
32. Tryb Dopplera Ciągłego (CWD) z możliwością podłączenia EKG.
33. Pełne pakiety pomiarowe przypisane do danego presetu oraz w zależności od używanej głowicy.
34. Funkcje auto wzmacniania, automatycznej optymalizacji obrazu wraz ze zmianą głębokości skanowania, realizowana za pomocą jednego przycisku.
35. Wszystkie głowice odporne na upadki (z wys. min. 100 cm), wstrząsy i wibracje, potwierdzone przez Producenta.
36. Głowica liniowa do identyfikacji nerwów, badań naczyniowych i małych narządów, płuc
37. Minimalny zakres częstotliwości 6-15 MHz
38. Szerokość czoła głowicy min. 50 mm
39. Głębokość obrazowania min. 6 cm
40. Ilość elementów głowicy min. 256
41. Możliwość opcjonalnego zastosowania przystawki biopsyjnej
42. Głowica Konweksowa do badań brzusznych, nerwów, ginekologiczno-położniczych, płuc oraz mięśniowo- szkieletowych
43. Minimalny zakres częstotliwości 1-5 MHz
44. Głębokość obrazowania min. 30 cm
45. Szerokość czoła głowicy konweksowej min. 60 mm
46. Ilość elementów min. 192
47. Możliwość opcjonalnego zastosowania przystawki biopsyjnej
48. Możliwość automatycznego eksportu po każdym badaniu na podłączony za pomocą złącza USB dysk zewnętrzny.
49. Archiwizacja raportów z badań.
50. Porty USB 3.0 wbudowane w aparat (do archiwizacji na pamięci typu Pen Drive) min. 2 sztuki.
51. Możliwość bezprzewodowej transmisji obrazów/danych za pomocą Wi-Fi. Wbudowany moduł DICOM.
52. Możliwość rozbudowy o głowicę sektorową do badań kardiologicznych wraz z TCD, brzusznych Zakres częstotliwości 1-5 MHz
Głębokość obrazowania min. 35 cm
Szerokość czoła głowicy max. 19 mm Ilość elementów min. 95
53. Możliwość rozbudowy o głowicę liniową wysokiej częstotliwości do badania struktur powierzchniowych. Zakres częstotliwości pracy min 5-19 MHz
Szerokość czoła głowicy max 25 mm
54. Możliwość rozbudowy o głowicę przezprzełykową do badań kardiologicznych Zakres częstotliwości pracy min 3-8 MHz
Głębokość penetracji min. 18 cm.
55. Możliwość szybkiej dezynfekcji całego aparatu. Blokowanie ekranu dotykowego za pomocą jednego kliknięcia z poziomu ekranu głównego. Hermetycznie zamknięty monitor oraz panel sterujący.

6. Łóżko szpitalne pacjenta dorosłego – 4 sztuki

1. Metalowa konstrukcja łóżka lakierowana proszkowo lakier zgodny z wymogami EN ISO 10993-5:2009 lub równoważny potwierdzającym że stosowana powłoka lakiernicza nie wywołuje zmian nowotworowych. Podstawa łóżka oraz przestrzeń pomiędzy podstawą a leżem pozbawiona kabli oraz

układów sterujących funkcjami łóżka, łatwa w utrzymaniu czystości. Podstawa łóżka pantografowa podpierająca leże w minimum 8 punktach gwarantująca stabilność leża

Szyny nierdzewne mocowane po bokach wzdłuż ramy leża na elementy wyposażenia.

2. Długość całkowita: 2200 cm +/- 30 mm

Szerokość całkowita 1010 mm, +/- 30 mm

3. Wolna przestrzeń pomiędzy podłożem a podwoziem nie mniej niż 15 cm umożliwiającą łatwy przejazd przez progi oraz wjazd do dźwigów osobowych

4. W narożnikach leża 4 krążki stożkowe uniemożliwiające przypadkowe wyrwanie parapetów okiennych lub listew ściennych przy regulacji wysokości łóżka odbojowe, chroniące łóżko i ściany przed uderzeniami oraz otarciami. W części wezglowia krążki dwuosiowe

5. Leże łóżka czterosegmentowe z czego trzy segmenty ruchome.

6. Leże wypełnione łatwo odcimowanymi panelami (bez konieczności użycia narzędzi) z polipropylenu. Segment oparcia pleców z możliwością szybkiego poziomowania - CPR.

Segment wezglowia wypełniony płytą HPL wraz z tunelem na kasetę RTG.

Łóżko wyposażone w tworzywową kieszeń zabezpieczającą pilota w czasie transportu.

7. Autoregresja segmentu oparcia pleców min 9 cm

8. W narożnikach leża tuleje do mocowania wieszaka kroplówki oraz w części wezglowia wysięgnika z uchwytem do ręki

9. Sterowanie funkcjami łóżka:

Panel w barierkach od wewnątrz dla pacjenta, umożliwiający czytelne zastosowanie funkcji tj:

Regulacja wezglowia, pozycja fotelowa, regulacja wysokości leża, regulacja uda.

Panel dla personelu medycznego po stronie zewnętrznej barierki, panel z wyświetlaczem LCD pokazującą uruchomioną funkcję.

Funkcja CPR, przycisk serwisowy.

Możliwość położenia segmentu oparcia pleców w pozycji 150, 300, 450 za pomocą 3 przycisków dla każdego z kątów. Informacja o kącie przechyłów wzdłużnych wyświetlana na wyświetlaczu LCD

Panel centralny wyposażony w dodatkowy przycisk umożliwiający dowolne zaprogramowanie dowolnej pozycji. Dodatkowy pilot przewodowy z wyświetlaczem LCD (wyświetlana informacja o wybranej funkcji)

Możliwość tymczasowego przywrócenia wszystkich funkcji (120 lub 180 sec). w pilocie oraz w panelu sterującym od strony zewnętrznej barierki

Panel sterujący chowany pod leżem w półce do odkładania pościeli z możliwością instalacji go na szczycie łóżka. Panel wyposażony w podwójne zabezpieczenie przed przypadkowym uruchomieniem funkcji elektrycznych (Dostępność funkcji przy jednoczesnym zastosowaniu przycisku świadomego użycia) z możliwością blokady poszczególnych funkcji pilota. Panel sterujący wyposażony w funkcję regulacji segmentu oparcia pleców, uda, wysokości leża, pozycji wzdłużnych, funkcji anty-szkowej, egzaminacyjnej, CPR, krzesła kardiologicznego. Posiada również optyczny wskaźnik naładowania akumulatora oraz podłączenia do sieci.

10 Elektryczne regulacje:

Elektryczna regulacja wysokości w zakresie od 320 mm do 910 mm +/- 30 mm

- segment oparcia pleców od 0 do 75 stopni (+/- 50)

- segment uda od 0 do 45 stopni (+/- 50)

- pozycja Trendelenburga od 0 do 15 stopni (+/- 20)

- pozycja anty-Trendelenburga od 0 do 15 stopni (+/- 20) Zakres regulacji wysokości leża góra/dół większy niż 500mm

Sygnalizacja dźwiękowa informująca o najniższej pozycji leża

11 Akumulator wbudowany w układ elektryczny łóżka podtrzymujący sterowanie łóżka przy braku zasilania sieciowego.

12 Szczyty łóżka wykonane z tworzywa, wypełnione klejką kolorystyczną dostępną w minimum 6 kolorach. Możliwość zabezpieczenia szczytów przed przypadkowym wyjęciem w czasie transportu poprzez 2 suwaki.

LUB

Szczyty łóżka wyjmowane z ramy leża, wypełnione płytą dwustronnie laminowaną grubości min. 8mm, montowaną na stałe z ramą szczytu, którego konstrukcję ze stali nierdzewnej integrują części tworzywowe. Szczyty łatwe w dezynfekcji, odporne na środki dezynfekcyjne oraz promieniowanie UV. Możliwość wyboru płyty kolorystycznej min. 10 kolorów w tym min. 3 drewnopodobne.

13 Łóżko wyposażone w cztery niezależne, opuszczane ruchem półkulistym, tworzywowe barierki boczne, zabezpieczające pacjenta, zgodne z normą medyczną ICE 60601-2-52.

Opuszczanie oraz podnoszenie barierki bocznych w łatwy sposób za pomocą jednej ręki, wspomagane pneumatycznie. Barierki od strony głowy poruszające się wraz z segmentem oparcia pleców.

Wysokość barierki bocznych zabezpieczająca pacjenta minimum 40 cm.

Barierki boczne wykonane z tworzywa, wypełnione klejką kolorystyczną dostępną w minimum 6 kolorach. Barierki wyposażone w tworzywowy uchwyt podtrzymujący pilot z możliwością ustawienia kąta.

Możliwością powieszenia drenażu lub worków urologicznych na barierkach, uchwyty stanowią część barierki bocznych.

Barierki zabezpieczające na całej długości

14 Wysuwana półka na prowadnicach teleskopowych do odkładania pościeli z miejscem na panel

centralny.

15 Przedłużenie leża minimum 28 cm.

Dźwignie zwalniania mechanizmu umieszczone od strony nóg w szczycie łóżka. Nie dopuszcza się mechanizmów umieszczonych pod ramą leża

16 4 uchwyty stabilizujące materac

17 Koła o średnicy 150 mm z systemem sterowania jazdy na wprost i z centralnym systemem hamulcowym. System obsługiwany dźwigniami od strony nóg pacjenta, zlokalizowanymi bezpośrednio przy kołach.

Sygnalizacja dźwiękowa informująca o zwolnionej blokadzie kół.

18 Bezpieczne obciążenie robocze minimum 260 kg.

19 Układ elektryczny spełniający wymagania IPX6

20 Deklaracja Zgodności, WPIS lub zgłoszenie do Rejestru Wyrobów Medycznych,

7. Model anatomiczny klatki piersiowej – 1 sztuka

1. Model anatomiczny w postaci torsu dorosłego człowieka, wykonany w skali 1:1.
2. Model przedstawiający grzbietową powierzchnię torsu wraz z dobrze widocznym rdzeniem kręgowym (centralny układ nerwowy) oraz odchodzące nerwy obwodowe.
3. Szczegółowy, pełnowymiarowy model anatomiczny ciała człowieka na podstawie danych radiologicznych z CT oraz nowoczesnej technologii druku 3D.
4. W zestawie szczegółowy opis modelu opracowany przez anatomów.

8. Model anatomiczny jamy brzusznej – 1 sztuka

1. Model anatomiczny w postaci torsu dorosłego człowieka, wykonany w skali 1:1.
2. Model przedstawiający całą tylną ścianę jamy brzusznej mężczyzny, od przepony po wchód miednicy, a także budowę miednicy do końca bliższego kości udowej.
3. Szczegółowy, pełnowymiarowy model anatomiczny ciała człowieka na podstawie danych radiologicznych z CT oraz nowoczesnej technologii druku 3D.
4. W zestawie szczegółowy opis modelu opracowany przez anatomów.

9. Model anatomiczny głowy, szyi i ramię z angiosomami – 1 sztuka

1. Model anatomiczny w popiersia dorosłego człowieka, wykonany w skali 1:1.
2. Model przedstawiający głowę, ramiona oraz górną część torsu z połowicznym przekrojem
3. Szczegółowy, pełnowymiarowy model anatomiczny ciała człowieka na podstawie danych radiologicznych z CT oraz nowoczesnej technologii druku 3D. W zestawie szczegółowy opis modelu opracowany przez anatomów.

10. Moduł nauki podstawowych procedur inwazyjnych z użyciem USG – 1 sztuka

- Lp. Opis wymagań
1. Skaner USG fabrycznie nowy
 2. Przenośny skaner USG typu Convex
 3. Waga max. 300 g +/- 15 g
 4. Zakres częstotliwości pracy: minimum 2,0 – 6,0 MHz
 5. Liczba elementów obrazowych minimum 190
 6. Głębokość obrazowania: minimum 38 cm
 7. Oprogramowania aplikacyjne tzw. Presety minimum: jama brzuszna, ginekologia, kardiologia, płucny, pęcherz moczowy i inne
 8. Obrazowanie typu:
 - B-Mode
 - Doppler kolorowy
 - Power Doppler
 - M-mode
 9. Obrazowanie harmoniczne
 10. Czas pracy na baterii min. 60 min
 11. Funkcja pozwalająca na pomiar minimum.: odległości, kąt, obrys, elipsa, tętno, czas, prędkości, objętość
 12. Kompensacja głębokościowa (pozioma) wzmocnienia – minimum 3 strefy (TGC)
 13. Kąt skanowania minimum 70 stopni
 14. Bieprzewodowa łączność z tabletem lub smartfonem
 15. W zestawie kompatybilny tablet o przekątnej ekranu min. 9 cali.
 16. Kompatybilność z urządzeniami iOS i Android
 17. Możliwość rozbudowy o DICOM: Store, Worklist
 18. Możliwość rozbudowy o podstawę jezdnią z dedykowanymi uchwytami na głowicę oraz tablet
 19. Możliwość rozbudowy o moduł pulsacyjnego badania dopplerowskiego
 20. Możliwość rozbudowy o moduł elastografii
 21. Oprogramowanie do poprawy wizualizacji igły
 22. W zestawie:

- osłony na głowicę skanera USG – 20 szt.
- żel USG 5l – 1 szt.
- chusteczki do czyszczenia żelu USG w tubie – 5 szt.
- rękawiczki jednorazowe (rozmiar S, M, L) 100 szt. każdego rozmiaru.
- 23. Trenażer w postaci bloku wykonanego z materiału o właściwościach echogenicznych, umożliwiającego wykonanie obrazowania za pomocą skanera USG.
- 24. Trenażer reprezentujący wielowarstwową strukturę odzwierciedlającą przekrój tkanek (skóra, tkanka tłuszczowa, mięsień, naczynie krwionośne)
- 25. Trenażer umożliwiający rozpoznawanie żył w tkankach miękkich
- 26. Trenażer umożliwia wielokrotną kaniulację naczynia krwionośnego pod inspekcją USG.
- 27. Możliwość stopniowania trudności wykonania ćwiczenia poprzez zmienianiem średnicy przekroju kaniulowanego naczynia
- 28. W zestawie:
 - zapasowa skóra trenażera – 1 szt.
 - żel USG – 250 ml – 1 szt.
 - igły do kaniulacji naczyń pod inspekcją USG (rozmiary G14, G17, G18, G20, G22) – 100 szt. każdego rozmiaru
 - pojemnik na zużyte igły.
 - rękawiczki jednorazowe (rozmiar S, M, L) 200 szt. każdego rozmiaru.

Załącznik Nr 2

FORMULARZ OFERTY

Wykonawca:

.....

(pełna nazwa/firma, adres)

reprezentowany przez:

.....

(imię, nazwisko, stanowisko/podstawa do reprezentacji)

NIP:.....

tel., fax, adres e-mail:

W odpowiedzi na ZAPYTANIE OFERTOWE NR nr 4/2026/KPO z dnia 12.04.2026 r. **na zakup sprzętu oraz wyposażenia Centrum Symulacji Medycznej dedykowanego studentom kierunku lekarskiego w symulatory wysokiej wierności, trenażery, sprzęt medyczny.**

zgodnie z Szczegółowym Opiszem Przedmiotu Zamówienia składam/y niniejszą ofertę.

1. Oświadczam/my, że zapoznaliśmy się z zapytaniem ofertowym udostępnionym przez Zamawiającego i nie wnosimy do niego zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje potrzebne do właściwego wykonania zamówienia.
2. Oferujemy wykonanie zamówienia w pełnym rzeczowym zakresie, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia zawartym w Załączniku nr 1 do Zapytania ofertowego.

Oferujemy realizację zamówienia dla następujących pozycji:

	Wyszczególnienie	Ilość	Cena jednostkowa	Wartość netto	Kwota Vat	Wartość brutto
1	Zaawansowany symulator noworodka typ II	1,00				
2	Symulator wysokiej wierności osoby dorosłej z modulem trauma	1,00				
3	Adaptacja przestrzeni środowiskowej do warunków symulacji wysokiej wierności	1,00				
4	Symulator wysokiej wierności osoby dorosłej z modulem USG – Typ II	2,00				
5	Aparat USG współpracujący z symulatorami USG	2				
6	Łóżko szpitalne pacjenta dorosłego	4				
7	Model anatomiczny klatki piersiowej	1				

8	Model anatomiczny jamy brzusznej	1				
9	Model anatomiczny głowy, szyi i ramię z angiosomami	1				
10	Moduł nauki podstawowych procedur inwazyjnych z użyciem USG	1				
	RAZEM					

Cena oferty brutto (słownie).....

(Cena ofertowa musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zadania w tym podatek VAT w ustawowej wysokości, a także inne koszty niezbędne do zrealizowania zamówienia).

zamówienia , na którą składana jest oferta:

- Świadomy/a odpowiedzialności karnej za składanie oświadczeń niezgodnych z prawdą (art. 233 § 1 KK) oświadczam, że podane przeze mnie informacje zawarte w Ofercie są zgodne ze stanem faktycznym.
- Oświadczam, że zapoznałem/am się z warunkami przedstawionymi w Zapytaniu ofertowym i nie zgłaszam do nich zastrzeżeń.
- Oświadczam, że akceptuję przekazany przez Zamawiającego opis przedmiotu zamówienia i oferuję/my wykonanie zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia oraz złożoną ofertą.
- Oświadczam, że nie podlegam odrzuceniu oferty 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 (tj. Dz. U. z 2022 r., poz. 835), zwanej dalej UPWAU, z postępowania o udzielenie zamówienia lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych wyklucza się:
 - 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 UPWAU;
 - Wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) 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 UPWAU;
 - Wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), 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 UPWAU.
- Oświadczam, że nie podlegam odrzuceniu oferty 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. L Nr 229, str. 1), 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)–

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:

- obywateli rosyjskich lub osób fizycznych lub prawnych, podmiotów lub organów z siedzibą w Rosji;
- 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
- 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.

6. Oświadczam, że znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej pozwalającej na wykonanie przedmiotu zamówienia, tj. nie pozostaje w stanie likwidacji, upadłości, ani nie toczy się względem mnie postępowania naprawcze, restrukturyzacyjne lub sanacyjne

7. Oświadczam, że nie posiadam zaległości z tytułu opłacania podatków

8. Oświadczam, że nie posiadam zaległości z tytułu opłacania składki na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne.

9. Oświadczam, że podczas realizacji zamówienia będę uwzględniał politykę zrównoważonego rozwoju. Zadeklaruję spełnienie wymagań związanych ze spełnieniem warunku zielonych zamówień publicznych, dotyczących wpływu na ochronę środowiska, poprzez uwzględnienie następujących cech: podejście do zrównoważonego rozwoju (uwzględnianie zasad zrównoważonego rozwoju w swoich analizach i rekomendacjach, propozycje praktycznych rozwiązań minimalizujących wpływ na środowisko, rozwiązań energooszczędnych, polityki ograniczania zużycia papieru, stosowania ekologicznych materiałów, zarządzania odpadami, kontakt za pomocą urządzeń zdalnych ograniczający przemieszczanie się i ślad węglowy)

10. W imieniu Wykonawcy/Wykonawców informuję, iż część zamówienia (zakres takich prac jak:)zamierzam powierzyć podwykonawcy.

11. W imieniu Wykonawcy/Wykonawców informuję, iż informacje zawarte w stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

12. Termin na realizację niniejszego zamówienia wynosi (kryterium punktowe): dni od podpisania umowy

13. Wykonawca zobowiązany jest dołączać do oferty karty katalogowe, specyfikacje techniczne, broszury informacyjne producenta lub równoważne dokumenty, które jednoznacznie potwierdzają zgodność oferowanego sprzętu z wymaganiami określonymi przez Zamawiającego.

Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:

.....

.....

(podpis osoby upoważnionej do składania oświadczeń woli)

.....
Wykonawca

OŚWIADCZENIE O BRAKU POWIĄZAŃ KAPITAŁOWYCH I OSOBOWYCH Z ZAMAWIAJĄCYM

Oświadczam(y), że nie jestem(śmy) z Zamawiającym powiązany(i) osobowo lub kapitałowo tzn.:

nie jestem(śmy) z Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań

w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związanych z przygotowaniem i przeprowadzeniem procedury wyboru Wykonawcy a Wykonawcą, powiązany(i) poprzez:

- uczestniczenie w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej, posiadaniu co najmniej 10% udziałów lub akcji (o ile niższy próg nie wynika z przepisów prawa), pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika,
- pozostawanie w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia, lub związaniu z tytułu przysposobienia, opieki lub kurateli albo pozostawaniu we wspólnym pożyciu z wykonawcą, jego zastępcą prawnym lub członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia,
- pozostawanie z wykonawcą w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do ich bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

.....
(podpis osoby upoważnionej do składania oświadczeń woli)

.....
Wykonawca

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODSTAW WYKLUCZENIA

Oświadczam/y, że nie podlegam wykluczeniu z postępowania na podstawie przesłanek określonych w 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 (Dz. U. z 2023 r., poz. 129 z późn. zm.).

.....
Podpis Wykonawcy

UMOWA NR .../2026/KPO/ WZÓR

zawarta w dniu 2026 r. w Warszawie pomiędzy:

Uczelnią Medyczną im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie

z siedzibą przy Pl. Żelaznej Bramy 10, 00-136 Warszawa NIP 5241916252, REGON 012444414

zwaną dalej „Zamawiającym” a

NIP: REGON:

reprezentowaną przez: zwaną dalej „Wykonawcą”.

Obie strony dalej łącznie zwane „Stronami”.

§ 1.

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest zakup sprzętu oraz wyposażenia Centrum Symulacji Medycznej dedykowanego studentom kierunku lekarskiego w symulatory wysokiej wierności, тренаżery, sprzęt medyczny zgodnie z :

- a) opisem przedmiotu zamówienia – Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego nr 4/2026/KPO
- b) ofertą Wykonawcy z dnia, stanowiącą Załącznik nr 1 do umowy.

2. Przedmiot umowy realizowany jest w ramach projektu pn. „Modernizacja i doposażenie obiektów dydaktycznych w związku ze zwiększeniem limitów przyjęć na studia medyczne- Uczelni Medycznej im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie”, finansowanego ze środków Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększenia Odporności (KPO), komponent D, inwestycja D2.1.1.

3. Wykonawca oświadcza, że dysponuje wiedzą, doświadczeniem oraz potencjałem technicznym i osobowym niezbędnym do prawidłowego wykonania zamówienia.

4. Wszelkie rozwiązania równoważne muszą spełniać wymagania określone przez Zamawiającego w Zapytaniu ofertowym. Wykazanie równoważności spoczywa na Wykonawcy.

§ 2.

Termin realizacji

1. Termin końcowy dostawy i kompletnej realizacji przedmiotu umowy: ... dni od podpisania umowy zgodnie z Zapytaniem ofertowym .

2. Szczegółowy harmonogram realizacji przedmiotu umowy ustalony zostanie między Stronami najpóźniej w ciągu 3 dni od podpisania umowy.

3. W przypadku wystąpienia przeszkód niezależnych od Wykonawcy, Zamawiający może zaakceptować aktualizację harmonogramu, o ile pozwalają na to ramy czasowe projektu, nie później jednak niż do dnia 20 czerwca 2026 r.

§ 3.

Wynagrodzenie

1. Wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy jest wynagrodzeniem wynosi: zł brutto (słownie: zł brutto),zł netto złkwota VAT.

2. Wynagrodzenie obejmuje wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy, w tym pakowanie, transport, ubezpieczenie, montaż oraz wszelkie opłaty i podatki.

3. Cena jest stała i nie podlega podwyższeniu przez cały okres obowiązywania umowy zgodnie z Zapytaniem ofertowym

4. Płatność nastąpi na podstawie prawidłowo wystawionej faktury VAT, po odbiorze przedmiotu zamówienia, w terminie do 30 dni od jej dostarczenia.

§ 4.

Odbiór przedmiotu zamówienia

1. Odbiór nastąpi na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez obie Strony.
2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć pełną dokumentację sprzętu, w tym:
 - o instrukcje obsługi w języku polskim,
 - o karty gwarancyjne,
 - o certyfikaty zgodności,
 - o atesty (o ile dotyczy).
3. Jeżeli podczas odbioru stwierdzone zostaną wady lub braki, Zamawiający może odmówić odbioru aż do ich usunięcia.

§ 5.

Gwarancja

1. Wykonawca udziela gwarancji jakości na dostarczony sprzęt na okres: lat
2. Okres gwarancji liczony jest od dnia podpisania protokołu odbioru.

§ 6.

Kary umowne

1. Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne m.in. za:
 1. opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy – 0,2% wartości umowy za każdy dzień zwłoki,
 2. odstąpienie od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy – 10% wartości umowy,
 3. nienależyte wykonanie przedmiotu umowy – do 10% wartości umowy.
2. Zamawiający ma prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wartość zastrzeżonych kar umownych na zasadach ogólnych.

§ 7.

Zmiany umowy

Zmiany umowy są dopuszczalne wyłącznie w przypadkach określonych w zapytaniu ofertowym (sekcja XIII) tj.:

1. zmiany terminu realizacji z przyczyn niezależnych od Wykonawcy,
2. zmiany przepisów prawa wpływających na realizację umowy,
3. zmiany wynikające z procedur KPO lub instytucji nadzorujących,
4. zmiany nieistotne lub dopuszczalne na mocy Wytycznych kwalifikowalności. Zmiany wymagają formy pisemnego aneksu.

§ 8.

Odstąpienie od umowy

Zamawiający może odstąpić od umowy m.in. gdy:

1. Wykonawca nie przystąpi do realizacji,
2. opóźnia się w realizacji przedmiotu umowy w sposób zagrażający realizacji projektu,
3. narusza istotne postanowienia umowy,
4. utraci zdolność do wykonania zamówienia.

Postanowienie oparte jest na zapisach zapytania ofertowego .

§ 9.

Wykluczenia i brak powiązań

1. Wykonawca oświadcza, że nie podlega wykluczeniu na podstawie:
 - o ustawy z 13 kwietnia 2022 r. dot. przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę,

- o rozporządzenia Rady (UE) 833/2014, art. 5k.
2. Wykonawca oświadcza o braku powiązań kapitałowych i osobowych z Zamawiającym zgodnie z załącznikiem nr 3 zapytania ofertowego.
3. Oświadczenia stanowią Załączniki nr 2 i 3 do niniejszej umowy.

§ 10.

RODO

Strony zobowiązują się do przestrzegania przepisów RODO zgodnie z klauzulami informacyjnymi Zamawiającego i Instytucji Zarządzającej zawartymi w zapytaniu ofertowym (pkt XV–XVI). Jeżeli Wykonawca będzie przetwarzał dane Zamawiającego, konieczne jest zawarcie umowy powierzenia danych lub wydanie stosownych upoważnień.

§ 11.

Postanowienia końcowe

1. W sprawach nieuregulowanych stosuje się przepisy Kodeksu cywilnego.
2. Spory Strony będą starały się rozwiązać polubownie, a w razie braku porozumienia – właściwy jest sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
3. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach – po jednym dla każdej ze Stron.

PODPISY STRON

Zamawiający:

.....

Wykonawca:

.....

Załącznik nr 6

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

dalej „RODO”, informuję, że:

1. Administrator danych

Administratorem Państwa danych osobowych jest:

Uczelnia Medyczna im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie

Pl. Żelaznej Bramy 10, 00-136 Warszawa e-mail: biuro@uczelniamedyczna.com.pl

2. Dane Inspektora Ochrony Danych

Administrator powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można kontaktować się pod adresem: iodo@rt-net.pl

3. Cele i podstawy przetwarzania danych

Państwa dane osobowe są przetwarzane w celach:

1. Przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, oceny ofert, wyboru wykonawcy oraz zawarcia i wykonania umowy.

Podstawa prawna:

- o art. 6 ust. 1 lit. b RODO – wykonanie umowy,
- o art. 6 ust. 1 lit. c RODO – obowiązki prawne Administratora,
- o art. 6 ust. 1 lit. f RODO – prawnie uzasadniony interes Administratora (zapewnienie prawidłowej realizacji projektu, kontakt, ochrona roszczeń).

2. Realizacji projektu pn. „Modernizacja i doposażenie obiektów dydaktycznych...” finansowanego w ramach KPO, komponent D, D2.1.1.

Podstawa: art. 6 ust. 1 lit. c i f RODO.

(obowiązki wynikające z Wytycznych 2021–2027, KPO i dokumentów programowych)

3. Rozliczenia, sprawozdawczości, kontroli, monitoringu i audytu projektu, zgodnie z regulacjami Krajowego Planu Odbudowy oraz przepisami UE.

Podstawa:

- o art. 6 ust. 1 lit. c RODO – obowiązek prawny,
- o art. 6 ust. 1 lit. e RODO – interes publiczny.

4. Ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń po zakończeniu umowy, Podstawa: art. 6 ust. 1 lit. f RODO – prawnie uzasadniony interes Administratora.

4. Zakres przetwarzanych danych

Przetwarzamy dane udostępnione w toku postępowania i realizacji umowy, w szczególności:

- imię i nazwisko,
- adres e-mail, telefon, dane kontaktowe,
- stanowisko / funkcja,
- dane identyfikacyjne Wykonawcy,
- podpis, dane zawarte w upoważnieniach i dokumentach rejestrowych.

5. Źródło pozyskania danych

Dane otrzymaliśmy:

- bezpośrednio od Państwa,
- lub od podmiotu, który reprezentują Państwo lub w imieniu którego występują (np. wykonawcy,

partnera projektu).

6. Odbiorcy danych

Odbiorcami danych mogą być:

- instytucje zaangażowane w realizację i kontrolę projektu, m.in.:
 - o Ministerstwo Zdrowia,
 - o Ministerstwo Funduszy i Polityki Regionalnej,
 - o Instytucje Pośredniczące i Zarządzające,
- organy kontroli, audytu, nadzoru,
- podmioty świadczące usługi na rzecz Administratora (np. IT, hosting, niszczenie dokumentów, poczta, kurierzy),
- organy publiczne na podstawie przepisów prawa.

Dane mogą być ujawniane w Bazie Konkurencyjności (zgodnie z zasadami jawności procedury).

7. Okres przechowywania danych

Dane będą przetwarzane:

- przez cały okres realizacji projektu,
- przez okres wynikający z umowy o dofinansowanie i Wytocznych 2021–2027 (archiwizacja),
- do czasu przedawnienia roszczeń związanych z realizacją umowy.

8. Prawa osób, których dane dotyczą

Przysługuje Państwu prawo do:

- dostępu do danych,
- sprostowania danych,
- ograniczenia przetwarzania,
- usunięcia danych (o ile nie stoi temu na przeszkodzie obowiązek prawny),
- sprzeciwu wobec przetwarzania,
- wniesienia skargi do Prezesa UODO.

9. Dobrowolność podania danych

Podanie danych jest:

- warunkiem udziału w postępowaniu i zawarcia oraz realizacji umowy,
- odmowa podania danych uniemożliwia zawarcie i wykonanie umowy.

10. Zautomatyzowane podejmowanie decyzji

Dane nie będą podlegały zautomatyzowanemu podejmowaniu decyzji ani profilowaniu.

11. Przekazywanie danych do państw trzecich

Administrator nie przekazuje danych do państwa trzeciego ani organizacji międzynarodowej.

