

Numer postępowania: 5/2026/FEKP/ESKULAP/AOS

ZAPYTANIE OFERTOWE

w ramach Fundusze Europejskie dla Kujaw i Pomorza

Inwestycja 6.9 Inwestycje w infrastrukturę zdrowotną

Przedsięwzięcie FEKP.06.09-IZ.00-0009/25

Postępowanie ofertowe prowadzone zgodnie z zasadą konkurencyjności
opisaną w “Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata
2021-2027” oraz zasadach określonych w art. 6c ustawy o utworzeniu
Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości

I. NAZWA, ADRES, NIP ZAMAWIAJĄCEGO

ESKULAP BIS S.C. Ewa Molska Stanisław Molski

ul. Koperkowa 2

86-031 Osielsko

NIP: 5542870674

Postępowanie prowadzi:

Paweł Molski

e-mail: p.molski@szpitaleskulap.pl

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Postępowanie ofertowe prowadzone jest w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego - Funduszy Europejskich dla Kujaw i Pomorza, Działanie 6.9 INWESTYCJE W INFRASTRUKTURĘ ZDROWOTNĄ.
2. Niniejsze postępowanie prowadzone jest zgodnie z zasadą konkurencyjności oraz zasadach określonych w Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027.
3. Do niniejszego zapytania ofertowego nie mają zastosowania przepisy Ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jedn.: Dz.U. z 2022 r., poz. 1710).

III. SPOSÓB UPUBLICZNIECIA ZAPYTANIA OFERTOWEGO

Niniejsze zapytanie zostało upublicznione w bazie konkurencyjności:

<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>

IV. POSTANOWIENIA OGÓLNE

1. Postępowanie prowadzone jest w języku polskim.
2. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.
3. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
4. Zamawiający zastrzega sobie możliwość, przed upływem terminu składania ofert, zmiany treści zapytania ofertowego.
5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość do unieważnienia postępowania, gdy wystąpi choć jedna z poniższych przesłanek:
 - a) w ramach postępowania nie wpłynęła żadna oferta,
 - b) w ramach postępowania nie wpłynęła żadna ważna oferta,
 - c) w ramach postępowania wpłynęła tylko jedna oferta złożona przez Wykonawcę wykluczonego z postępowania,
 - d) gdy cena najkorzystniejszej oferty lub oferta z najniższą ceną przewyższa kwotę, którą Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia,
 - e) gdy w ramach postępowania wpłynęły oferty z rażąco niską lub rażąco wysoką ceną w rozumieniu niniejszego postępowania,
 - f) gdy postępowanie będzie obarczone wadą, która jest niemożliwa do usunięcia i uniemożliwia zawarcie ważnej umowy w sprawie zamówienia,
 - g) gdy Zamawiający zrezygnuje z udzielenia zamówienia lub zamierza wprowadzić istotne zmiany warunków zapytania ofertowego.
6. W przypadku unieważnienia postępowania, Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie w stosunku do Zamawiającego.

V. KOD I NAZWA CPV

72268000-1 Usługi dostawy oprogramowania

**VI. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

Przedmiotem zamówienia jest dostawa, instalacja, konfiguracja oraz uruchomienie szpitalnego systemu archiwizacji i dystrybucji obrazów medycznych zgodnie z poniższą specyfikacją:

Tabela 1. Szczegółowy zakres i minimalne oczekiwane parametry techniczne zamówienia:

Część zamówienia	Nazwa wydatku	Specyfikacja
Część 1	Dostawa, instalacja, konfiguracja oraz uruchomienie szpitalnego systemu archiwizacji i dystrybucji obrazów medycznych	<p style="text-align: center;">Dostawa systemu RIS/PACS</p> <p>1. Wymagania wstępne</p> <p>1.1. Dostawa, instalacja, konfiguracja oraz uruchomienie szpitalnego systemu archiwizacji i dystrybucji obrazów medycznych typu RIS (Radiology Information System) z wspierającym systemem PACS (Picture Archiving and Communication System), zintegrowanego z istniejącą infrastrukturą teleinformatyczną Zamawiającego oraz systemami dziedzinnymi. Przedmiot zamówienia obejmuje również migrację danych, świadczenie usług serwisowych i wsparcia technicznego, a także przeszkolenie personelu Zamawiającego.</p> <p>1.2. System RIS i PACS mogą zostać wdrożone na obecnie funkcjonującej architekturze informatycznej szpitala. Alternatywnie, istnieje możliwość uruchomienia tych systemów na infrastrukturze dostarczonej wraz z systemem RIS i PACS. Wybór odpowiedniego rozwiązania powinien być dokonany w zależności od specyfikacji technicznych oraz integracji z istniejącą infrastrukturą teleinformatyczną placówki.</p> <p>1.3. System RIS ma zapewnić kompleksowe wsparcie procesu diagnostyki obrazowej w podmiocie leczniczym, w szczególności zapewnienie:</p> <p>1.3.1. zarządzania procesami związanymi z wykonywaniem badań,</p> <p>1.3.2. zarządzanie opisami do badań,</p> <p>1.3.3. zarządzanie czasem pracy pracowni diagnostycznych</p>



		<p>1.3.4. zarządzanie czasem i ilością badań kierowanych do lekarzy opisujących badania,</p> <p>1.3.5. zarządzanie czasem i ilością badań kierowanych do podmiotów zewnętrznych wykonujących opisy,</p> <p>1.3.6. automatyzacja procesów związanych z przekazywaniem badań do lekarzy i podmiotów zewnętrznych</p> <p>1.3.7. automatyzacja procesów związanych z odbiorem opisów badań</p> <p>1.3.8. integracje z systemami szpitalnymi oraz systemami podmiotów zewnętrznych</p> <p>1.3.9. zarządzanie obiegiem informacji w dziedzinie diagnostyki obrazowej w tym: odbiór, archiwizację, przetwarzanie, prezentację oraz dystrybucję badań obrazowych pochodzących z różnych urządzeń i modalności, na potrzeby lekarzy radiologów, klinicystów oraz pozostałego personelu medycznego, archiwizacja badań diagnostyki obrazowej w użytkowanym systemie PACS.</p> <p>1.4. Wykonawca na własny koszt dokona podłączenia do swojego systemu RIS/PACS wszystkich tych urządzeń akwizycyjnych wskazanych przez Zamawiającego, które posiadają standard DICOM oraz integracji z obecnym system PACS, HIS oraz firmami świadczącymi usługi teleradiologii.</p> <p>1.5. Wykonawca dokona pełnej instalacji i konfiguracji dostarczonego oprogramowania oraz uruchomi wszystkie funkcjonalności systemu RIS/PACS</p> <p>1.6. Wykonawca zadba aby proces integracji systemu RIS z systemem HIS zakończył się powodzeniem. Nie dopuszcza się pomyłki systemu RIS dotyczącej błędnego skojarzenia rekordu danych pochodzących z RIS z rekordem w systemie HIS. Ogólnie: opis badania w RIS musi być przyporządkowany do prawidłowego pacjenta i jego rekordu w HIS.</p> <p>1.7. Wykonawca w trakcie wdrożenia dostosuje szablony, sprawozdania, słowniki, szablony</p>
--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>generowanych wydruków itp. do potrzeb Zamawiającego</p> <p>2. Zakres przedmiotu zamówienia</p> <p>Przedmiot zamówienia obejmuje w szczególności:</p> <p>2.1. Dostawę licencji na system RIS/PACS (serwer, moduły funkcjonalne, licencje użytkowników, licencje przeglądarek diagnostycznych i klinicznych).</p> <p>2.2. Instalację i konfigurację systemu RIS/PACS w środowisku Zamawiającego, w tym integrację z:</p> <p>2.2.1. systemem HIS firmy KAMSOFT S.A. posiadany przez zamawiającego, Integracja minimum za pomocą HL7 w szczególności odbioru zlecenia/rezerwacji badania z uwzględnieniem danych pacjenta, wybranego rodzaju badania, aparatu/gabinetu, daty i godziny rozpoczęcia i zakończenia badania, statusu ważności (na ratunek, pilny, stabilny), statusu realizacji badania i daty powstania opisu badania.</p> <p>2.2.2. Systemami PACS posiadany przez zamawiającego lub zaproponowanie rozwiązania równoważnego do posiadanego w placówce.</p> <p>2.2.3. Przeglądarką diagnostyczną SYNGOVIA posiadaną przez zamawiającego</p> <p>2.2.4. urządzeniami diagnostycznymi (modalities) – m.in. RTG, TK, MR, USG, angiografia, itp.,</p> <p>2.2.5. innymi systemami (np. system archiwizacji dokumentacji, systemy konsularne, rozwiązania teleradiologiczne,</p> <p>2.2.6. robotami firmy EPSON do wypalania płyt CD/DVD.</p> <p>2.3. Migrację aktualnej listy zaplanowanych badań do wykonania w celu utworzenia work listy dla aparatów i urządzeń diagnostycznych.</p>
--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>2.4. Przeprowadzenie testów akceptacyjnych oraz odbiorów techniczno-funkcjonalnych.</p> <p>2.5. Szkolenia dla użytkowników systemu (rejestratorki/rejestratorzy, radiolodzy, lekarze klinicyści, technicy, administratorzy IT).</p> <p>2.6. Świadczenie usług gwarancyjnych i serwisowych przez okres minimum 36 miesięcy od daty odbioru końcowego.</p> <p>3. Cel wdrożenia systemu RIS</p> <p>Celem wdrożenia systemu RIS jest:</p> <p>3.1. Zapewnienie centralnej, integralnej, bezpiecznej i długoterminowej archiwizacji opisów badań dostęp do głównego archiwum badań obrazowych w standardzie DICOM.</p> <p>3.2. Umożliwienie szybkiego i niezawodnego dostępu do bieżących badań i opisów w całej jednostce (w tym z poziomu oddziałów, poradni, bloków operacyjnych, SOR/IZBA PRZYJĘĆ, pracowni diagnostycznych) oraz swobodnego dostępu do badań archiwalnych.</p> <p>3.3. Usprawnienie procesu diagnostycznego poprzez zapewnienie zaawansowanych narzędzi przeglądowych i pomiarowych dla lekarzy radiologów oraz ułatwienie porównywania badań bieżących z archiwalnymi.</p> <p>3.4. Integracja systemu RIS z systemem HIS oraz PACS Zamawiającego, umożliwiającą wymianę danych demograficznych pacjenta, zleceń, opisów i statusów badań.</p> <p>3.5. Ograniczenie konieczności wykorzystywania tradycyjnych nośników (płyty CD/DVD, klisze) na rzecz elektronicznej dystrybucji obrazów oraz – opcjonalnie – dostępu zewnętrznego (teleradiologia, konsylia).</p> <p>4. Wymagania dot. Integracji z innymi systemami</p> <p>4.1. Integracja z systemem HIS zamawiającego</p> <p>4.1.1. w przypadku odbierania zlecenia wykonania badania - minimum za pomocą standardu HL7:</p>
--	--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<ul style="list-style-type: none"> · synchronizację danych pacjentów w zakresie min. Imię, nazwisko, PESEL, płeć, data urodzenia, dane adresowe · lekarza kierującego · poradni kierującej · podmiotu kierującego · rodzaju badania, · aparatu/gabinetu wykonującego · daty i godziny rozpoczęcia i zakończenia badania, · statusu ważności (na ratunek, pilny, stabilny) statusu realizacji badania i daty powstania opisu badania. <p>4.1.2. udostępniania opisów i obrazów w standardzie HL7, HL7CDA</p> <p>4.1.3. udostępniania statusów realizacji wykonania badania,</p> <p>4.1.4. udostępnianie informacji o dacie opisu badania i aktualizacji tej informacji w pierwotnym zleceniu</p> <p>4.1.5. RIS zarządza procesami w zakresie obsługi zleceń, harmonogramu badań, opisów i raportów.</p> <p>4.2. System RIS powinien:</p> <p>4.2.1. Wspierać standardy komunikacyjne takie jak HL7, HL7CDA oraz DICOM (w tym DICOM Modality Worklist, DICOM Structured Reporting – jeśli dotyczy).</p> <p>4.2.2. Umożliwiać w przyszłości integrację z innymi systemami (np. systemami dokumentacji medycznej EDM, platformą P1, rozwiązaniami klasy VNA, systemami AI), z wykorzystaniem standardów otwartych (np. IHE, FHIR)</p>
--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>4.2.3. Integracja z posiadanymi robotami do wypalania płyt CD/DVD firmy EPSON</p> <p>5. Wymagania funkcjonalne systemu RIS</p> <p>5.1. Archiwizacja i zarządzanie badaniami i opisami</p> <p>5.1.1. Umożliwiać odbiór badań obrazowych z urządzeń diagnostycznych w standardzie DICOM (minimum DICOM Storage, DICOM Print, DICOM Modality Worklist, DICOM Query/Retrieve).</p> <p>5.1.2. Zapewniać centralną, redundantną bazę przechowywania badań z możliwością definiowania polityki retencji (krótko- i długoterminowej archiwizacji danych).v</p> <p>5.1.3. Umożliwiać przechowywanie pełnej dokumentacji badania, w tym: obrazów, danych opisowych, raportów tekstowych oraz metadanych.</p> <p>5.1.4. Umożliwiać wyszukiwanie wg wielu kryteriów (m.in. nazwisko i imię pacjenta, PESEL/ID pacjenta, numer badania, data badania, modalitty, lekarz opisujący, oddział zlecający, itp.).</p> <p>5.1.5. Zapewniać mechanizmy wersjonowania opisów badań oraz historię zmian z uwzględnieniem użytkownika dokonującego zmian.</p> <p>5.1.6. Umożliwiać oznaczanie badań jako na ratunek, pilne, stabilne/kontrolne, w trakcie opisu, zakończone itp., zgodnie z procesem workflow Zamawiającego.</p> <p>5.1.7. Zapewnić możliwość eksportu badań na zewnętrzne nośniki (CD/DVD/pendrive) wraz z dołączoną przeglądarką oraz odpowiednimi metadanymi, z opcją ochrony hasłem.</p> <p>6. Przeglądarki diagnostyczne i kliniczne</p> <p>6.1. Przeglądarkę poglądową dla lekarzy radiologów, umożliwiającą:</p>
--	--	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>6.2. Wyświetlanie badań wielomodalnych (np. TK, MR, RTG, USG, angiografia),</p> <p>6.3. Narzędzia do pomiarów (odległości, pól powierzchni, kątów, ROI),</p> <p>6.4. Regulację parametrów wyświetlania (window/level, zoom, pan, inwersja, filtry),</p> <p>6.5. Wyświetlanie serii czasowych, porównywanie badań bieżących z archiwalnymi,</p> <p>6.6. Pracę na wielu monitorach (w tym na monitorach diagnostycznych spełniających wymagania norm w zakresie diagnostyki obrazowej).</p> <p>6.7. Przeglądarkę poglądową (webową lub dostępną z poziomu HIS) dla użytkowników na oddziałach, umożliwiającą:</p> <p>6.7.1. szybki podgląd obrazów,</p> <p>6.7.2. podgląd opisów,</p> <p>6.7.3. porównywanie badań,</p> <p>6.8. dostęp bez konieczności instalacji dedykowanego oprogramowania (np. przez przeglądarkę WWW, z wykorzystaniem standardowych protokołów i zabezpieczeń).</p> <p>6.9. Możliwość konfiguracji uprawnień w zależności od roli użytkownika (radiolog, lekarz oddziałowy, technik, rejestracja, koordynator, administrator) – w tym dostęp do badań wybranych oddziałów, pracowni lub pacjentów.</p> <p>7. Współpraca z urządzeniami diagnostycznymi</p> <p>7.1. Obsługiwać standard DICOM w aktualnie używanych wersjach, umożliwiając współpracę z urządzeniami pochodzącymi od różnych producentów.</p> <p>7.2. Umożliwiać konfigurację połączeń z wieloma modalitą z wykorzystaniem protokołu TCP/IP (adres IP, port, AE Title).</p> <p>7.3. Zapewniać obsługę Modality Worklist – tzn. przekazywanie listy zleconych badań do modalit, w celu ograniczenia ręcznej rejestracji danych pacjenta oraz minimalizacji błędów.</p>
--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>7.4. Umożliwiać rejestrowanie urządzeń (modalities), monitorowanie ich statusu oraz prowadzenie logów komunikacji.</p> <p>8. Współpraca z istniejącym systemem PACS w szpitalu.</p> <p>9. Obieg informacji, listy robocze i raportowanie</p> <p>9.1. System RIS powinien:</p> <p>9.2. Oferować konfigurowalny workflow opisu badań, uwzględniający:</p> <p>9.2.1. zlecenie badania,</p> <p>9.2.2. wykonanie badania,</p> <p>9.2.3. przesłanie badań do PACS,</p> <p>9.2.4. przypisanie badań do lekarza opisującego,</p> <p>9.2.5. weryfikację i zatwierdzenie opisu,</p> <p>9.2.6. udostępnienie opisu i obrazów lekarzom prowadzącym.</p> <p>9.2.7. Wypalenie badania na płycie CD/DVD w celu przekazania pacjentowi</p> <p>9.3. Umożliwiać tworzenie list roboczych badań dla lekarzy radiologów oraz techników, z możliwością filtrowania po priorytecie, modalitty, oddziale, lekarzu zlecającym itp.</p> <p>9.4. Udostępniać moduł raportowania i statystyk, umożliwiający generowanie zestawień (np. liczba badań wg modalitty, czas realizacji badań, obciążenie poszczególnych pracowni, itp.) w formacie umożliwiającym dalsze przetwarzanie (np. CSV, XLSX, PDF).</p> <p>10. Teleradiologia i współpraca między jednostkami</p> <p>10.1. System musi umożliwiać bezpieczną wymianę z zewnętrznymi jednostkami teleradiologicznymi będącymi we współpracy z zamawiającym: Teleradiologia24.</p> <p>11. Wymagania niefunkcjonalne systemu RIS</p> <p>11.1. Architektura i skalowalność</p>
--	--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>11.2. System RIS powinien:</p> <p>11.2.1. Posiadać architekturę klient-serwer lub trójwarstwową, zapewniającą możliwość rozbudowy w przyszłości (dodawanie kolejnych modułów, zwiększanie pojemności archiwum, liczby użytkowników).</p> <p>11.2.2. Umożliwiać pracę w środowisku zwirtualizowanym (jeśli Zamawiający korzysta z wirtualizacji).</p> <p>11.2.3. Być skalowalny zarówno w pionie (zwiększenie zasobów serwerowych), jak i w poziomie (dodawanie kolejnych serwerów aplikacyjnych/archiwizacyjnych).</p> <p>11.3. Wydajność i dostępność</p> <p>11.3.1. System powinien zapewniać ciągłość pracy 24/7/365, z wysokim poziomem dostępności (np. minimalny deklarowany poziom dostępności 99% w skali roku – zgodnie z wymaganiami Zamawiającego).</p> <p>11.3.2. Czas otwierania badań (w szczególności badań radiologicznych o standardowej wielkości) powinien być możliwie najkrótszy i gwarantować komfort pracy użytkowników – np. pierwsze obrazy badania dostępne do podglądu w czasie do kilku sekund (parametr do doprecyzowania przez Zamawiającego).</p> <p>11.3.3. System powinien zapewniać mechanizmy buforowania i prefetchingu badań, w celu skrócenia czasu dostępu do badań często wykorzystywanych.</p> <p>12. Bezpieczeństwo i zgodność z przepisami</p> <p>12.1. System RIS oraz PACS musi:</p> <p>12.2. Być zgodny z obowiązującymi przepisami prawa w zakresie ochrony danych osobowych (w tym rozporządzeniem RODO) oraz dokumentacji medycznej.</p> <p>12.3. Zapewniać mechanizmy:</p>
--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------



		<p>12.4. uwierzytelniania użytkowników (login/hasło),</p> <p>12.5. autoryzacji i nadawania uprawnień w oparciu o role,</p> <p>12.6. pełnego logowania zdarzeń (logi dostępu do badań, logi operacji administracyjnych, logi integracji).</p> <p>12.7. Wspierać szyfrowanie transmisji danych (np. TLS/HTTPS) pomiędzy systemami zewnętrznymi.</p> <p>12.8. Umożliwiać wykonywanie kopii zapasowych (backup) oraz odtworzeniowych (restore) całego systemu, w tym baz danych, konfiguracji i archiwum obrazów, zgodnie z polityką bezpieczeństwa Zamawiającego.</p>
--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

- Jeśli w dokumentach składających się na opis przedmiotu zamówienia, wskazany jest konkretny materiał, wyrób lub urządzenie, odniesienie do konkretnej normy, źródło lub szczególny proces, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę co prowadziłoby do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców lub produktów, oznacza to, że zamawiający nie może opisać przedmiotu zamówienia za pomocą dostatecznie dokładnych określeń i jest to uzasadnione specyfiką przedmiotu zamówienia. W w/w przypadkach należy to traktować jako wytyczną techniczno-jakościową i zamawiający w odniesieniu do wskazanych wprost w dokumentacji technicznej parametrów, czy danych, norm (technicznych lub jakichkolwiek innych), identyfikujących pośrednio lub bezpośrednio materiał, wyrób lub urządzenie dopuszcza rozwiązania równoważne zgodne z danymi technicznymi i parametrami oraz normami zawartymi w ww. dokumentacji. W takich sytuacjach ewentualne wskazania na znaki towarowe, patenty, pochodzenie, źródło lub szczególny proces, należy odczytywać z wyrazami „lub równoważne”.
- Jako rozwiązania równoważne należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych, a znajdujących się w dokumentacji technicznej. Zgodnie z orzeczeniem KID z dnia 20 grudnia 2016 r. (sygn. akt. KID 2312/16) "jako rozwiązania równoważne należy rozumieć rozwiązania charakteryzujące się parametrami nie gorszymi od wymaganych a znajdujących się w dokumentacji. Jeżeli Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne opisywanym w dokumentacji, ale nie podaje minimalnych parametrów, które by tę równoważność potwierdzały - wykonawca obowiązany jest zaoferować produkt o właściwościach zbliżonych, nadający się funkcjonalnie do zapotrzebowanego zastosowania. Zgodnie z art. 30 ust. 5 ustawy, wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne



opisywane przez zamawiającego jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego usługi, dostawy lub roboty budowlane spełniają wymagania określone przez zamawiającego.

- Jeżeli wykonawca stwierdzi, że użyte w zapytaniu ofertowym parametry lub normy krajowe lub przenoszące normy europejskie lub normy międzynarodowe mogą wskazywać na producentów produktów lub źródła ich pochodzenia to oznacza, że mają takie znaczenie, że parametry techniczne tak wskazanych produktów określają wymagane przez Zamawiającego minimalne oczekiwania co do jakości produktów, które mają być użyte do wykonania przedmiotu umowy. Wykonawca jest uprawniony do stosowania produktów lub norm równoważnych, przez które rozumie się takie, które posiadają parametry techniczne nie gorsze od tych wskazanych w zapytaniu ofertowym; również dopuszcza się wykazanie normami równoważnymi w stosunku do tych wskazanych w zapytaniu ofertowym. Na ofercie spoczywa ciężar wykazania "równoważności".

VII. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

1. Maksymalny termin wykonania przedmiotu zamówienia: 29.06.2026 r.
 2. Przez datę wykonania przedmiotu zamówienia Zamawiający rozumie datę dostawy, instalacji, konfiguracji oraz uruchomienia szpitalnego systemu archiwizacji i dystrybucji obrazów medycznych zgodnie z poniższą specyfikacją z potwierdzonym podpisanym przez obie Strony końcowym protokołem zdawczo – odbiorczym.
- Adres dostawy i montażu: Osielsko.

VIII. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Wpłata wadium.

Zaświadczenie o niekaralności członków zarządu i firmy składającej ofertę.

Wykaz zrealizowanych co najmniej 3 zamówień na kwotę powyżej 100 000 zł netto w okresie 3 ostatnich lat obrotowych przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykaz zrealizowanych zamówień (z podaniem nazwy Zleceniodawcy, daty instalacji środków trwałych) przez zleceniodawcę lub podwykonawcę.

IX. WYKLUCZENIA

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

Zgodnie z zasadą konkurencyjności opisaną w “Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027” (Warszawa, 18 listopada 2022 r.) przez powiązania kapitałowe i osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Wykonawcą a Zamawiającym polegające na:

- uczestniczeniu 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;
 - pozostawaniu 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, jego zastępcą prawnym lub członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych;
 - pozostawaniu w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do ich bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.
3. Potwierdzeniem spełnienia warunku jest podpis Wykonawcy pod oświadczeniem stanowiącym załącznik nr 2 (weryfikacja na zasadzie spełnia/nie spełnia). W przypadku złożenia oferty przez Wykonawcę powiązanego kapitałowo i osobowo z Zamawiającym, zostanie on wykluczony z udziału w postępowaniu.
4. 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, dalej „ustawa”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego wyklucza się:
- a) wykonawcę wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
 - b) wykonawcę, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. 2023 poz. 1124) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;
 - c) wykonawcę, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.
5. O wykluczeniu z postępowania Zamawiający zawiadomi wykluczonego Wykonawcę.
6. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

X. WYKAZ NIEZBĘDNYCH OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW

1. Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy
2. Załącznik nr 2 - Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia
3. Załącznik nr 3 - Oświadczenie dot. spełnienia obowiązku informacyjnego
4. Załącznik nr 4 - Oświadczenie dot. Przeciwdziałania agresji
5. Załącznik nr 5 – Opis Przedmiotu Zamówienia

6. Załącznik nr 6 - Opracowanie własne lub dokumenty własne zawierające szczegółowe karty katalogowe lub opisy techniczne oferowanego oprogramowania, potwierdzające zgodność z minimalnymi wymaganiami określonymi w zapytaniu ofertowym.
7. Załącznik nr 7 - Oświadczenie o akceptacji warunków umowy stanowiącej załącznik do niniejszego zapytania ofertowego
8. Załącznik nr 8 - Zaświadczenia o niekaralności członków zarządu i firmy składającej ofertę.
9. Załącznik nr 9 - Umowę z podwykonawcą zlecenia – jeśli dotyczy
10. Załącznik nr 10 - Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby - jeśli dotyczy
11. Załącznik nr 11 – Wykaz zrealizowanych co najmniej 3 zamówień na kwotę powyżej 100 000 zł netto w okresie 3 ostatnich lat obrotowych przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykaz zrealizowanych zamówień (z podaniem nazwy Zleceniodawcy, daty instalacji środków trwałych) przez zleceniodawcę lub podwykonawcę.
12. Załącznik nr 12 – Potwierdzenie wpłaty wadium,
13. Załącznik nr 13 - Aktualny dokument rejestrowy (o ile nie można go pozyskać z <https://ems.ms.gov.pl/> lub <https://prod.ceidg.gov.pl/>).
14. Załącznik nr 14 - 'Pełny, aktualny odpis z KRS lub wydruk z CEIDG
15. Załącznik nr 15 - Aktualną umowę spółki (jeśli dotyczy)
16. Załącznik nr 16 - Dokumenty potwierdzające uzyskanie zgód korporacyjnych wymaganych do zawarcia umowy objętej niniejszym zapytaniem ofertowym (np. uchwała zgromadzenia wspólników / rady nadzorczej — jeśli dotyczy
17. Załącznik nr 17 - Oświadczenie o prawdziwości i aktualności dokumentów składanych pod rygorem odpowiedzialności wynikającej z przepisów prawa cywilnego, zasad postępowania ofertowego oraz konsekwencji przewidzianych w zapytaniu ofertowym, w szczególności odrzucenia oferty lub odstąpienia od zawarcia umowy w przypadku złożenia dokumentów nieprawdziwych lub nieaktualnych.
18. Załącznik nr 18 - Jeżeli oferta została podpisana przez inną osobę niż wynika to z dokumentu rejestrowego – dokument upoważniający do składania ofert wraz z ciągiem pełnomocnictw
19. Wszystkie wyżej wymienione dokumenty muszą być podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentacji oferenta lub inną osobę umocowaną stosownym dokumentem pod rygorem odrzucenia oferty.
20. Zamawiający może wezwać Oferenta do wyjaśnień / uzupełnień, jeżeli oferta będzie budzić wątpliwości.
21. Zamawiający zastrzega sobie prawo weryfikacji wiarygodności informacji przedstawionych przez Oferentów, w tym także w zakresie warunków, jakie musi spełniać Wykonawca.
22. Zamawiający dokona oceny spełnienia wymaganych warunków na podstawie załączonych do ofert dokumentów i oświadczeń i ewentualnych wyjaśnień Oferentów metodą spełnia/nie spełnia.
23. Brak Formularza ofertowego wypełnionego zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 1 lub załączenie w niewłaściwej formie lub niezgodnie z wymaganiami określonymi w zapytaniu ofertowym oraz brak wpłaty wymaganego wadium w terminie przed końcowym terminem składania ofert lub brak wymaganych załączników będzie skutkować odrzuceniem oferty. Z tytułu odrzucenia oferty Wykonawcy nie przysługuje żadne roszczenie wobec Zamawiającego.

24. Jeżeli zaoferowana cena lub koszt wydają się rażąco niskie lub rażąco wysokie w stosunku do przedmiotu zamówienia, tj. różnią się znacznie od średnich cen na rynku lub budzą wątpliwości zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w zapytaniu ofertowym lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający żąda od Wykonawcy złożenia w wyznaczonym terminie wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny lub kosztu. Zamawiający ocenia te wyjaśnienia w konsultacji z Wykonawcą i może odrzucić tę ofertę wyłącznie w przypadku, gdy złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają podanej ceny lub kosztu w tej ofercie.

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

1. Komunikacja w postępowaniu o udzielenie zamówienia, w tym ogłoszenie zapytania ofertowego, składanie ofert, wymiana informacji między Zamawiającym a Wykonawcą oraz przekazywanie dokumentów i oświadczeń odbywa się za pomocą bazy konkurencyjności.
2. Odstąpienie od komunikacji określonej w pkt 1 jest dopuszczalne w zakresie, w jakim nie jest możliwe dotrzymanie sposobu komunikacji w bazie konkurencyjności. W takich przypadkach korespondencja powinna zostać skierowana na adres e-mail: p.molski@szpitalesskulap.pl
3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści niniejszego zapytania. Zamawiający udzieli niezwłocznie wyjaśnień, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści zapytania wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
4. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści zapytania wpłynie po upływie terminu składania wniosku, o którym mowa w pkt 4 nin. Rozdz. lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
 - a. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zostanie przekazana Wykonawcom, bez ujawniania źródła zapytania poprzez zamieszczenie odpowiedzi na stronie internetowej, na której udostępnione jest zapytanie ofertowe (<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>)
 - b. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert, zmienić treść zapytania ofertowego. Dokonaną zmianę treści Zamawiający udostępni na portalu (<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>)
 - c. Wszelkie zmiany treści oraz wyjaśnienia udzielone na zapytania Wykonawców stają się integralną częścią zapytania i są wiążące dla Wykonawców.
 - d. Jeżeli w wyniku zmiany treści zapytania będzie niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Zamawiający przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Wykonawców poprzez zamieszczenie informacji na portalu: <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>

XII. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

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

XIII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERTY

1. Oferty składane są w formie elektronicznej w postaci skanów podpisanych dokumentów za pośrednictwem portalu:
<https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>
2. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę na dana część zamówienia.
3. Oferta powinna być przygotowana zgodnie z wymogami określonymi w zapytaniu ofertowym. Oferta oraz pozostałe dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników do zapytania ofertowego, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.
4. Ofertę sporządza się w sposób staranny i czytelny.
5. Oferta musi być podpisana przez Wykonawcę, tj. osobę (osoby) reprezentującą Wykonawcę, zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, lub osobę (osoby) upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy. Jeżeli z treści dokumentu określającego status prawny Wykonawcy lub pełnomocnictwa wynika, iż do reprezentowania Wykonawcy upoważnionych jest łącznie kilka osób, dokumenty wchodzące w skład oferty muszą być podpisane przez wszystkie te osoby. Podpis powinien być sporządzony w sposób umożliwiający identyfikację osoby podpisującej (art. złożony wraz z imienną pieczętką lub czytelny z podaniem imienia i nazwiska).
6. Jeżeli osoba (osoby) podpisująca ofertę (reprezentująca Wykonawcę lub Wykonawców występujących wspólnie) działa na podstawie pełnomocnictwa, pełnomocnictwo to musi zostać załączone do oferty.
 - a. Wykonawca może, przed upływem terminu do składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.

XIV. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Miejsce i termin składania ofert:
 - a) Oferty należy składać wyłącznie za pośrednictwem bazy konkurencyjności: w terminie do 18.05.2026 r.
 - b) Oferty złożone w inny sposób nie biorą udziału w postępowaniu.
2. Miejsce i termin oceny ofert:
 - c) siedziba Zamawiającego:
 - d) po upływie terminu składania ofert.

XV. WADIUM

1. Zamawiający wymaga wniesienia wadium w wysokości: 2000 zł.
2. Wadium należy wnieść do upływu terminu składania ofert oznaczonego datą wskazana w zapytaniu ofertowym i Bazie konkurencyjności. Niewniesienie wadium do upływu wyznaczonego terminu (oznaczonego w zapytaniu ofertowym i Bazie konkurencyjności) będzie skutkowało odrzuceniem oferty.
3. Wadium wniesione w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy zamawiającego:
60 1020 1068 0000 1402 0543 7878



4. Tytuł przelewu powinien umożliwić identyfikację zapytania ofertowego, którego dotyczy wadium oraz określać podmiot, w którego imieniu jest wpłacane. Celem właściwej identyfikacji wpłaty z tytułu wadium powinny zawierać w tytule przelewu znak sprawy postępowania tj. Wadium zapytanie ofertowe nr 5/2026/FEKP/ESKULAP/AOS. Za skuteczne wniesienie wadium w pieniądzu (PLN) rozumie się, gdy w wyznaczonym terminie, tj. do upływu terminu składania ofert (oznaczonego datą) nastąpi uznanie kwoty wadium na rachunku bankowym Zamawiającego.
5. Zamawiający zatrzyma wadium Wykonawcy, którego oferta zostanie wybrana, wraz z odsetkami w przypadku, gdy:
 - odmówił dostarczenia zamówienia na warunkach określonych w zapytaniu ofertowym,
 - dostawa stała się niemożliwa z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
6. Zamawiający zwróci wadium we wpłaconej kwocie (bez odsetek) wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub po unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wadium wniesione w formie przelewu, będzie zwracane na konto, z którego wpłynęło, o ile Wykonawca nie wskaże innego numeru konta.
7. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwróci wadium niezwłocznie po zawarciu umowy

XV. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cenę oferty należy określić cyfrowo w PLN z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
2. Ceną oferty jest cena netto podana na druku formularza ofertowego – Załączniku nr 1 do zapytania ofertowego.
3. Cena oferty musi obejmować wszystkie koszty wynikające z zakresu i sposobu realizacji przedmiotu zamówienia określonego w zapytaniu ofertowym.
4. Cena oferty musi uwzględniać wszystkie koszty niezbędne do realizacji zamówienia.
5. Zamawiający poprawi w ofercie oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty z zapytaniem ofertowym niepowodujące istotnych zmian w treści oferty – niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
6. Przez oczywistą omyłkę rachunkową Zamawiający rozumie każdy wadliwy wynik działania matematycznego (rachunkowego) przy założeniu, że składniki działania są prawidłowe.

XVI. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Ocenie punktowej podlegają wyłącznie oferty niepodlegające odrzuceniu.
2. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający będzie kierować się następującymi kryteriami i ich znaczeniem oraz w następujący sposób będzie oceniać oferty:

Kryterium I – Cena brutto – 80 punktów

Kryterium III – Okres gwarancji – 20 punktów

Kryterium I – Cena brutto – maksymalnie 80 punktów



Najwyższą liczbę punktów (80 pkt) otrzyma oferta zawierająca najniższą cenę brutto, a każda następna odpowiednio zgodnie ze wzorem:

$$\text{Punkty za kryterium} = \frac{\text{cena oferty najniższej skalkulowanej}}{\text{cena oferty ocenianej}} \times 80 \text{ pkt}$$

Kryterium II – Okres gwarancji – maksymalnie 20 punktów

Najwyższą liczbę punktów (20 pkt) otrzyma oferta, w której zostanie zaproponowany najdłuższy okres gwarancji przedmiotu zamówienia, a każda następna odpowiednio zgodnie ze wzorem:

$$\text{Punkty za kryterium} = \frac{\text{Najdłuższy okres gwarancji wskazany w ofertach}}{\text{Okres gwarancji oferty ocenianej}} \times 20 \text{ pkt}$$

3. Punkty przyznane w poszczególnych kryteriach danej ofercie zostaną do siebie dodane. Ocena będzie dokonana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

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

1. Zamawiający udostępni informacje o wyborze najkorzystniejszej oferty na portalu: <https://bazakonkurencyjnosci.funduszeuropejskie.gov.pl/>
2. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta została wybrana, jako najkorzystniejsza w wyniku oceny, zgodnie z zasadami określonymi w zapytaniu ofertowym.
3. Osoby reprezentujące Wykonawcę przy zawarciu umowy powinny posiadać dokumenty potwierdzające ich umocowanie do reprezentowania Wykonawcy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
 - a. Dwukrotne nieusprawiedliwione przez Wykonawcę niestawienie się w wyznaczonym terminie do podpisania umowy uznaje się za odstąpienie od zawarcia umowy.
 - b. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert lub unieważnić rozstrzygnięcie.

XVIII. WARUNKI ISTOTNYCH ZMIAN UMOWY ZAWARTEJ W WYNIKU PRZEPROWADZONEGO POSTĘPOWANIA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

1. Zamawiający przewiduje możliwość wprowadzenia istotnych zmian postanowień zawartej umowy z wybranym Wykonawcą w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
2. Dopuszczalny zakres zmian obejmuje:
 - a) określenie zaliczek na poczet wynagrodzenia;
 - b) zmiana sposobu zapłaty wynagrodzenia z jednorazowej na częściowe (płatne etapami) lub z częściowych na jednorazową;
 - c) zmiana terminu zapłaty wynagrodzenia lub jego części,
 - d) jeśli się to okaże konieczne ze względu na zmianę przepisów powszechnie obowiązującego prawa po zawarciu umowy, w zakresie niezbędnym do dostosowania Umowy do zmienionych przepisów, w tym art. w przypadku zmiany stawek VAT, art.;
 - e) zmiany specyfikacji przedmiotu umowy pod warunkiem, że nie wpływa ona na cenę, w przypadku zapewnienia równoważności proponowanych rozwiązań lub w przypadku zaproponowania przez Oferenta rozwiązań lepszych pod warunkiem, że Oferent wykaże, że nowe rozwiązania są lepsze lub będą lepsze dla Zamawiającego;
 - f) zmiany terminu końcowego realizacji zamówienia, terminu początkowego lub terminów poszczególnych etapów realizacji zamówienia, gdy:
 - zaistnieje niemożliwa do przewidzenia w momencie zawarcia umowy okoliczność faktyczna, prawna, ekonomiczna lub wystąpi siła wyższa – okoliczność, za którą żadna ze stron nie ponosi odpowiedzialności, skutkująca brakiem możliwości należytego wykonania zawartej umowy, w tym także z uwagi na utrudnienia stanowiące skutki pandemii Covid-19 lub innej epidemii/stanu zagrożenia epidemicznego, takie jak ograniczenia administracyjne, przestoje w transporcie międzynarodowym,
 - wykonanie zamówienia w terminie określonym w Umowie jest niemożliwe z powodu okoliczności leżących po stronie/ za które ponosi odpowiedzialność Zamawiający, w tym z uwagi na terminy określone w harmonogramie realizacji Projektu, w ramach którego realizowane będzie zamówienie.
3. Zamawiający jest uprawniony do rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku zakwestionowania procedury wyboru Wykonawcy przez Instytucję udzielającą dofinansowania lub w przypadku stwierdzenia błędów w przeprowadzeniu tej procedury.
4. Wszelkie zmiany i uzupełnienia do umowy z Wykonawcą dokonywane będą w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.

XIX. INNE ISTOTNE INFORMACJE

1. Z wybranym oferentem zawarta zostanie pisemna umowa.
2. Wszystkie załączniki stanowią integralną część zapytania ofertowego.
3. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem, złożeniem oferty i udziałem w postępowaniu ponosi Wykonawca.
4. Prawo do wniesienia odwołania przysługuje wykonawcy, uczestnikowi konkursu oraz innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia lub nagrody w konkursie oraz poniósł

lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy w przeciągu 10 dni od publikacji rozstrzygnięcia zapytania ofertowego.

XX. ZASTRZEŻENIA ZAMAWIAJĄCEGO

1. W przypadku, gdy wybrany Wykonawca oraz Zamawiający nie dojdą do porozumienia w sprawie ustalenia ostatecznego kształtu warunków formalno-prawnych warunków Umowy, Zamawiający z uwagi na niespełnienie się warunku o podpisaniu Umowy zastrzega sobie prawo do anulowania wyników wyboru Wykonawcy i przygotowania kolejnego Zapytania Ofertowego w przedmiotowej sprawie.

XXI. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest: ESKULAP BIS S.C. Ewa Molska Stanisław Molski; ▪ Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia dla firmy: ESKULAP BIS S.C. Ewa Molska Stanisław Molski;
- odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania ofertowego;
- Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych jest wymogiem ustawowym związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego;
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO; ▪ posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych; - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych; - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

XXII. ZAŁĄCZNIKI DO ZAPYTANIA OFERTOWEGO

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 - Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia

Załącznik nr 3 - Oświadczenie dot. spełnienia obowiązku informacyjnego

Załącznik nr 4 - Oświadczenie dot. Przeciwdziałania agresji

Załącznik nr 5 – Opis Przedmiotu Zamówienia

Załącznik nr 6 - Opracowanie własne lub dokumenty własne zawierające szczegółowe karty katalogowe lub opisy techniczne oferowanego oprogramowania, potwierdzające zgodność z minimalnymi wymaganiami określonymi w zapytaniu ofertowym.

Załącznik nr 7 - Oświadczenie o akceptacji warunków umowy stanowiącej załącznik do niniejszego zapytania ofertowego

Załącznik nr 8 - Zaświadczenia o niekaralności członków zarządu i firmy składającej ofertę.

Załącznik nr 9 - Umowę z podwykonawcą zlecenia – jeśli dotyczy

Załącznik nr 10 - Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby - jeśli dotyczy

Załącznik nr 11 – Wykaz zrealizowanych co najmniej 3 zamówień na kwotę powyżej 100 000 zł netto w okresie 3 ostatnich lat obrotowych przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wykaz zrealizowanych zamówień (z podaniem nazwy Zleceniodawcy, daty instalacji środków trwałych) przez zleceniodawcę lub podwykonawcę.

Załącznik nr 12 – Potwierdzenie wpłaty wadium,

Załącznik nr 13 - Aktualny dokument rejestrowy (o ile nie można go pozyskać z <https://ems.ms.gov.pl/> lub <https://prod.ceidg.gov.pl/>).

Załącznik nr 14 - 'Pełny, aktualny odpis z KRS lub wydruk z CEIDG

Załącznik nr 15 - Aktualną umowę spółki (jeśli dotyczy)

Załącznik nr 16 - Dokumenty potwierdzające uzyskanie zgód korporacyjnych wymaganych do zawarcia umowy objętej niniejszym zapytaniem ofertowym (np. uchwała zgromadzenia wspólników / rady nadzorczej — jeśli dotyczy

Załącznik nr 17 - Oświadczenie o prawdziwości i aktualności dokumentów składanych pod rygorem odpowiedzialności wynikającej z przepisów prawa cywilnego, zasad postępowania ofertowego oraz konsekwencji przewidzianych w zapytaniu ofertowym, w szczególności odrzucenia oferty lub odstąpienia od zawarcia umowy w przypadku złożenia dokumentów nieprawdziwych lub nieaktualnych.

Załącznik nr 18 - Jeżeli oferta została podpisana przez inną osobę niż wynika to z dokumentu rejestrowego – dokument upoważniający do składania ofert wraz z ciągiem pełnomocnictw