

Projekt nr FEPD.04.05-IZ.00-0032/24 pn. „Poprawa jakości i dostępności do świadczeń w zakresie Kardiologii, Diabetologii, Pulmonologii oraz Ginekologii i Położnictwa”

Zapytanie ofertowe nr 2/2026 z dnia 28.04.2026 r.

na dostawę echokardiografu

I. Zamawiający

- 1) Nazwa, adres i dane instytucji zamawiającej:
Łomżyńskie Centrum Medyczne Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Ks. Kardynała Wyszyńskiego 9, 18-400 Łomża
NIP: 7181731626, KRS: 0000335132, REGON: 450672975
e-mail: sekretariat@medycynalomza.pl
Strona internetowa: www.medycynalomza.pl

II. Informacje ogólne

- 1) Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia realizowane jest na potrzeby projektu pn. „Poprawa jakości i dostępności do świadczeń w zakresie Kardiologii, Diabetologii, Pulmonologii oraz Ginekologii i Położnictwa” (dalej „projekt”).
- 2) Projekt (numer projektu: FEPD.04.05-IZ.00-0032/24) realizowany jest w ramach programu Fundusze Europejskie dla Podlaskiego 2021-2027 (dalej „program”).
- 3) Projekt jest finansowany ze środków:
 - a. Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego (Fundusze Europejskie dla Podlaskiego 2021-2027);
 - b. Budżetu Państwa;
 - c. Łomżyńskiego Centrum Medycznego Sp. z o.o. (wkład własny w realizację projektu, środki prywatne).
- 4) Osoba upoważniona do kontaktów: Elżbieta Gąska.
- 5) Pytania dotyczące treści zamówienia prosimy kierować poprzez moduł Pytania w Bazie Konkurencyjności.
- 6) Przyjętą przez Zamawiającego formą porozumiewania się z Oferentami oraz przekazywania oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przez strony jest forma elektroniczna – Baza Konkurencyjności.
- 7) Zamawiający udziela wyjaśnień dotyczących treści Zapytania ofertowego niezwłocznie, z zachowaniem zasad przejrzystości i równego traktowania Wykonawców, publikując je w Bazie Konkurencyjności, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści Zapytania wpłynie do niego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Zapytania ofertowego wpłynie do Zamawiającego w terminie późniejszym lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Jeżeli wyjaśnienia albo zmiana treści Zapytania ofertowego są istotne dla sporządzania ofert, Zamawiający odpowiednio przedłuży termin składania ofert.

- 8) W przypadku wystąpienia trudności w odczytaniu, zrozumieniu lub innych szczególnych potrzeb dotyczących analizy treści dokumentacji prosimy o zgłaszanie tych potrzeb na adres sekretariat@medycynalomza.pl lub na numer telefonu +48 862 166 556.

III. 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”). Pełna treść Wytycznych kwalifikowalności dostępna jest [w serwisie Portal Funduszy Europejskich](#).
- 2) Niniejsze postępowanie o udzielenie zamówienia zostało przygotowane 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 ustawie.

IV. Przedmiot zamówienia

- 1) Przedmiotem zamówienia jest dostawa echokardiografu, zgodnie z Opisem przedmiotu zamówienia (załącznik nr 1 do ZO).
- 2) Miejscem realizacji przedmiotu zamówienia jest:
Łomżyńskie Centrum Medyczne Spółka z o.o.
ul. Ks. Kardynała Wyszyńskiego 9, 18-400 Łomża
- 3) Kod i nazwa we Wspólnym Słowniku Zamówień (CPV, ang. Common Procurement Vocabulary) powiązane z opisem przedmiotu zamówienia: 33112340-3 – Echokardiografy.
- 4) Zakres zamówienia obejmuje: dostawę 1 szt. nowego echokardiografu do miejsca realizacji zamówienia, wniesienie, instalację, uruchomienie, konfigurację niezbędną do rozpoczęcia użytkowania, przeprowadzenie instruktażu stanowiskowego personelu użytkownika, przekazanie dokumentacji użytkowej i serwisowej w języku polskim lub angielskim oraz udzielenie gwarancji i świadczenie serwisu gwarancyjnego na warunkach określonych w ofercie.
- 5) W przypadku gdy w Opisie przedmiotu zamówienia lub pozostałej dokumentacji postępowania użyto nazw technologii, przykładowych oznaczeń handlowych, znaków towarowych, nazw producentów, patentów, pochodzenia, norm, aprobat, specyfikacji technicznych lub systemów odniesienia, należy je rozumieć wyłącznie jako wskazanie minimalnego oczekiwanego standardu jakościowego, technicznego, funkcjonalnego i użytkowego. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązań równoważnych.
Za rozwiązanie równoważne Zamawiający uzna rozwiązanie, które łącznie:
 - zapewnia osiągnięcie tego samego celu klinicznego, diagnostycznego, użytkowego i eksploatacyjnego co rozwiązanie opisane przez Zamawiającego,
 - posiada parametry techniczne, funkcjonalne, jakościowe i użytkowe nie gorsze niż minimalne wymagania określone w Opisie przedmiotu zamówienia,

- nie wymaga poniesienia przez Zamawiającego dodatkowych kosztów związanych z dostawą, instalacją, uruchomieniem, konfiguracją, szkoleniem, serwisem, licencjami lub dostosowaniem infrastruktury, chyba że zostało to wyraźnie dopuszczone w dokumentacji postępowania,
- pozostaje kompatybilne z przeznaczeniem klinicznym i organizacyjnym przewidzianym dla przedmiotu zamówienia.

Wykonawca, który oferuje rozwiązanie równoważne, jest zobowiązany wykazać jego równoważność poprzez jednoznaczne wskazanie oferowanych parametrów oraz załączenie do oferty dokumentacji producenta lub innych wiarygodnych dokumentów potwierdzających spełnienie wymagań Zamawiającego. Ciężar wykazania równoważności spoczywa na Wykonawcy.

- 6) Oferowany echokardiograf musi:
 - a. stanowić wyrób medyczny w rozumieniu rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych oraz musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
 - b. być sprzętem fabrycznie nowym, kompletnym, nieużywanym, nierekondycjonowanym, niepowsztawowym, w pełni sprawnym oraz wyprodukowanym nie wcześniej niż w 2026 r.,
 - c. spełniać wymagania określone przez Zamawiającego w Zapytaniu ofertowym, w szczególności warunki graniczne określone w Opisie przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 1 do ZO;
 - d. odpowiadać standardom jakościowym i technicznym wynikającym z jego funkcji i przeznaczenia;
 - e. być wolny od wad materiałowych, konstrukcyjnych, fizycznych i prawnych;
 - f. nie być obciążony prawami osób trzecich;
 - g. nie wymagać do uruchomienia i prawidłowego działania zakupu dodatkowych elementów, akcesoriów ani licencji, poza standardowym osprzętem jednorazowym, jeżeli taki osprzęt jest typowo wymagany do eksploatacji;
 - h. posiadać oznakowanie CE oraz aktualną dokumentację zgodności właściwą dla statusu regulacyjnego oferowanego wyrobu;
- 7) Zamawiający przyjmuje, że oferowany echokardiograf, jako aktywny wyrób medyczny do diagnostyki ultrasonograficznej, powinien być zaklasyfikowany przez producenta do klasy właściwej dla jego przewidzianego zastosowania, co dla standardowego diagnostycznego echokardiografu co do zasady odpowiada klasie IIa, chyba że z dokumentacji producenta wynika wyższa klasa.
- 8) Oferowany echokardiograf, jako sprzęt elektryczny i elektroniczny, musi spełniać wymagania dyrektywy 2011/65/UE z późn. zm. dotyczącej ograniczenia stosowania niektórych substancji niebezpiecznych w sprzęcie elektrycznym i elektronicznym oraz wymagania dyrektywy 2012/19/UE i odpowiednich przepisów krajowych dotyczących zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego.
- 9) Wobec oferowanego echokardiografu nie może być wydana i obowiązująca na dzień składania oferty, na dzień zawarcia umowy ani na dzień dostawy decyzja właściwego organu, w szczególności Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, dotycząca zakazania wprowadzania do obrotu lub do używania, zakazania lub ograniczenia udostępniania, wycofania z obrotu lub z używania, ograniczenia lub zakazania produkcji lub używania.
- 10) Wszystkie dokumenty dotyczące oferowanego echokardiografu muszą być ważne, aktualne, niewycofane i niezawieszone.

- 11) Jeżeli oferowany echokardiograf korzysta z przepisów przejściowych określonych w art. 120 rozporządzenia UE 2017/745, Wykonawca zobowiązany jest wykazać spełnienie wszystkich warunków stosowania tych przepisów.
- 12) W celu ograniczenia ilości odpadów opakowaniowych, wymagane jest, aby sprzęt był dostarczony w opakowaniach zbiorczych, bez indywidualnych opakowań jednostkowych (pudełek), o ile nie jest to niezbędne ze względów technicznych, transportowych lub sanitarnych.
- 13) Wykonawca zobowiązuje się realizować zamówienie zgodnie z zasadą DNSH (Do No Significant Harm – zasada nieczynienia poważnej szkody środowisku, zgodnie z art. 17 rozporządzenia UE nr 2020/852).
- 14) Cena ofertowa obejmuje wszelkie koszty niezbędne do prawidłowego wykonania zamówienia, w tym w szczególności transport do miejsca realizacji, wniesienie, załadunek, rozładunek, instalację, uruchomienie, konfigurację niezbędną do rozpoczęcia użytkowania, instruktaż stanowiskowy personelu użytkownika, przekazanie dokumentacji użytkowej i serwisowej, ubezpieczenie transportowe oraz ewentualne opłaty celne i inne należności publicznoprawne, jeżeli powstaną po stronie Wykonawcy.
- 15) Umowa zawarta z Wykonawcą będzie przygotowana i realizowana zgodnie z:
 - a) zapisami dokumentu pn. „Wytyczne dotyczące kwalifikowalności wydatków na lata 2021-2027”, w wersji obowiązującej w dniu ogłoszenia postępowania;
 - b) wymaganiami projektu oraz zgodnie z wymaganiami wynikającymi z tej umowy, w zakresie dotyczącym umów zawieranych z wykonawcami, w tym obowiązków informacyjnych, kontrolnych i archiwizacyjnych;
 - c) zapisami niniejszego Zapytania ofertowego, treścią wybranej oferty oraz istotnymi postanowieniami umownymi określonymi w załączniku nr 3.
- 16) Termin realizacji zamówienia: do 6 tygodni od daty zawarcia umowy.
- 17) Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.
- 18) Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert wariantowych.

V. Sposób przygotowania oferty, związanie ofertą, miejsce i termin złożenia oferty

- 1) Kompletna oferta składana przez Wykonawcę musi zawierać:
 - a) wypełniony i podpisany Formularz ofertowy wraz z oświadczeniami Wykonawcy, sporządzony według wzoru stanowiącego załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego,
 - b) oświadczenie o braku powiązań osobowych lub kapitałowych z Zamawiającym (zawarte w Formularzu ofertowym),
 - c) materiały producenta dotyczące oferowanego sprzętu, np. katalog, kartę techniczną, broszurę produktową, dokumentację produktową albo inny równoważny dokument potwierdzający spełnianie parametrów wymaganych przez Zamawiającego. UWAGA – w celu usprawnienia oceny oferty należy w tej dokumentacji nanieść oznaczenie punktu deklarowanego parametru wymaganego lp. od 1. od 35., oraz (jeśli Wykonawca oferuje) deklarowanego parametru premiowanego odpowiednio lp. od A1. do B3.
 - d) deklarację zgodności UE producenta potwierdzającą zgodność oferowanego sprzętu z rozporządzeniem UE 2017/745, a jeżeli oferowany wyrób korzysta z dopuszczalnych przepisów przejściowych art. 120 rozporządzenia UE 2017/745 - dokumenty właściwe dla tego statusu regulacyjnego, w tym odpowiednią deklarację zgodności oraz oświadczenie producenta o podstawie korzystania z przepisów przejściowych,
 - e) certyfikat wydany przez jednostkę notyfikowaną, jeżeli jest wymagany dla klasy wyrobu zgodnie z rozporządzeniem UE 2017/745, a w przypadku wyrobu korzystającego z art.

- 120 rozporządzenia UE 2017/745 - odpowiedni certyfikat wydany na podstawie dyrektywy 93/42/EWG lub dyrektywy 90/385/EWG wraz z dokumentami potwierdzającymi spełnienie aktualnych warunków przejściowych,
- f) dokument potwierdzający zgodność z wymaganiami dyrektywy 2011/65/UE z późn. zm., tj. deklarację zgodności UE obejmującą tę dyrektywę albo inny równoważny dokument producenta potwierdzający spełnienie wymagań RoHS,
 - g) oświadczenie Wykonawcy dotyczące spełniania wymagań dyrektywy 2012/19/UE oraz przepisów krajowych dotyczących zużytego sprzętu elektrycznego i elektronicznego, wraz z potwierdzeniem, że podmiot zobowiązany do rejestracji jako wprowadzający sprzęt elektryczny i elektroniczny na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej posiada wymagany wpis do właściwego rejestru, jeżeli taki wpis jest wymagany przepisami prawa,
 - h) pełnomocnictwo do podpisania oferty albo do reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu, jeżeli umocowanie osoby podpisującej ofertę nie wynika bezpośrednio z dokumentów rejestrowych albo z innych dokumentów załączonych do oferty,
 - i) tłumaczenie na język polski dokumentów sporządzonych w języku innym niż polski lub angielski.
- 2) Ofertę należy sporządzić w języku polskim.
 - 3) Oferta wraz z załącznikami musi być podpisana przez osobę albo osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy w niniejszym postępowaniu.
 - 4) Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi dokumentami należy złożyć wyłącznie w formie elektronicznej za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności.
 - 5) Oferta oraz załączniki do oferty powinny zostać sporządzone i złożone w postaci dopuszczonej przez Bazę Konkurencyjności oraz zgodnie z zasadami reprezentacji Wykonawcy.
 - 6) Oferty złożone w inny sposób niż za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności nie będą rozpatrywane.
 - 7) Termin składania ofert został określony w ogłoszeniu opublikowanym w Bazie Konkurencyjności.
 - 8) O zachowaniu terminu decyduje data i godzina złożenia oferty w Bazie Konkurencyjności.
 - 9) Oferty złożone po upływie terminu składania ofert nie będą rozpatrywane ani oceniane.
 - 10) Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmiany treści ogłoszenia, w tym wydłużenia terminu składania ofert. Informacja o zmianie zostanie każdorazowo zamieszczona w Bazie Konkurencyjności w treści ogłoszenia.
 - 11) Po upływie terminu składania ofert Zamawiający dokona badania i oceny ofert. Zamawiający nie przewiduje publicznego otwarcia ofert.
 - 12) Wykonawca może przed upływem terminu składania ofert zmienić, uzupełnić albo wycofać ofertę wyłącznie za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności.
 - 13) Zamawiający zastrzega sobie prawo wezwania Wykonawcy do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oferty lub złożonych dokumentów, a także do uzupełnienia dokumentów.

VI. Warunki udziału w postępowaniu, podstawy do wykluczenia

- 1) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy:
 - a) nie podlegają wykluczeniu z postępowania z przyczyn określonych w niniejszym Zapytaniu ofertowym;
 - b) oferują wyrób medyczny dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz zgodny z wymaganiami określonymi w Opisie przedmiotu zamówienia;

- c) w przypadku gdy przepisy prawa wymagają posiadania określonych uprawnień, kwalifikacji lub autoryzacji dla czynności związanych z realizacją zamówienia, dysponują osobami lub podmiotami posiadającymi takie uprawnienia.
- 2) Zamawiający uzna warunki, o których mowa w ust. 1, za spełnione, jeżeli Wykonawca złoży wraz z ofertą podpisane oświadczenie o spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, sporządzone zgodnie z wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego, a także przedstawi wymagane dokumenty o których mowa w części V. Sposób przygotowania oferty.
- 3) Ocena spełniania warunków udziału w postępowaniu będzie dokonywana według formuły „spełnia / nie spełnia”, na podstawie oświadczeń i dokumentów złożonych przez Wykonawcę wraz z ofertą, z zastrzeżeniem możliwości wezwania Wykonawcy do złożenia wyjaśnień lub uzupełnień, jeżeli będzie to dopuszczalne zgodnie z zasadą konkurencyjności. Wezwania te nie mogą prowadzić do negocjacji treści oferty ani do zmiany jej istotnych elementów.
- 4) Z udziału w postępowaniu wykluczeni są Wykonawcy powiązani z Zamawiającym osobowo lub kapitałowo, a także Wykonawcy, wobec których zachodzi konflikt interesów.
- 5) 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 można postrzegać jako zagrażający ich bezstronności i niezależności w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.
- 6) Przez powiązania osobowe lub kapitałowe rozumie się wzajemne powiązania pomiędzy Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego, lub osobami wykonującymi w imieniu Zamawiającego czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem procedury wyboru Wykonawcy, a Wykonawcą, polegające w szczególności na:
- a) 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 lub pełnomocnika;
 - b) 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 z Wykonawcą, jego zastępcą prawnym albo członkami organów zarządzających lub organów nadzorczych Wykonawców ubiegających się o udzielenie zamówienia;
 - c) pozostawaniu z Wykonawcą w takim stosunku prawnym lub faktycznym, że istnieje uzasadniona wątpliwość co do bezstronności lub niezależności tych osób w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia.
- 7) Z udziału w postępowaniu wykluczeni zostaną również Wykonawcy, wobec których zachodzą przesłanki wykluczenia określone 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.
- 8) W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia, o których mowa w ust. 4–7, Wykonawca zobowiązany jest złożyć wraz z ofertą podpisane oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych oraz o braku podstaw do wykluczenia, sporządzone zgodnie z wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego.

- 9) W przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:
- warunki udziału w postępowaniu, o których mowa w ust. 1 lit a) – c)., Wykonawcy mogą spełniać łącznie;
 - brak podstaw do wykluczenia, o których mowa w ust. 4–7, musi wykazać każdy z Wykonawców odrębnie.
- 10) Wykonawca, który nie wykaże spełniania warunków udziału w postępowaniu albo nie wykaże braku podstaw wykluczenia, zostanie wykluczony z postępowania, a jego oferta zostanie odrzucona.
- 11) Zamawiający zastrzega sobie prawo do weryfikacji informacji przedstawionych przez Wykonawcę w ofercie oraz w złożonych oświadczeniach i dokumentach, a także do wezwania Wykonawcy do złożenia wyjaśnień lub dokumentów potwierdzających okoliczności wskazane w tych oświadczeniach, w zakresie dopuszczalnym przez Wytyczne dotyczące kwalifikowalności wydatków na lata 2021–2027 i z zachowaniem zasady równego traktowania Wykonawców.
- 12) Niezłożenie wymaganych oświadczeń lub dokumentów, złożenie oświadczeń niezgodnych ze stanem faktycznym albo niewyjaśnienie wątpliwości Zamawiającego w wyznaczonym terminie może skutkować wykluczeniem Wykonawcy z postępowania lub odrzuceniem jego oferty, stosownie do charakteru stwierdzonych braków lub niezgodności.

VII. Opis kryteriów oceny ofert, sposobu przyznawania punktacji

- 1) Zamawiający dokona oceny ofert, które nie podlegają odrzuceniu, na podstawie następujących kryteriów:
- Cena brutto oferty (C) – waga: 70%
- Jakość obrazowania, automatyczne protokoły pomiaru i diagnostyki / AI oraz wydłużona gwarancja (J) – waga: 30%
- Maksymalna liczba punktów, jaką może uzyskać oferta, wynosi 100 punktów, w tym:
- w kryterium Cena brutto oferty (C) – maksymalnie 70 punktów,
 - w kryterium Jakość obrazowania, automatyczne protokoły pomiaru i diagnostyki / AI oraz wydłużona gwarancja (J) – maksymalnie 30 punktów.
- 2) Kryterium: Cena brutto oferty (C)
- Punkty w kryterium ceny zostaną obliczone według wzoru:
- $$C = (C_n / C_b) \times 70$$
- gdzie:
- C – liczba punktów przyznanych badanej ofercie w kryterium ceny,
 - C_n – najniższa cena brutto spośród wszystkich ofert niepodlegających odrzuceniu,
 - C_b – cena brutto badanej oferty.
- Wynik będzie liczony z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 3) Kryterium: Jakość obrazowania, automatyczne protokoły pomiaru i diagnostyki / AI oraz wydłużona gwarancja (J)
- W kryterium jakościowo-funkcjonalnym Zamawiający przyzna punkty za zaoferowanie poniższych parametrów premiowanych, zgodnych z Opisem przedmiotu zamówienia:
- a) Jakość obrazowania – maksymalnie 12 punktów, w tym:
- głowica sektorowa przezklatkowa w technologii matrycowej o wysokiej gęstości elementów, tj. liczbie fizycznych elementów piezoelektrycznych min. 280 – 4 punkty;
 - szeroki kąt skanowania głowicy sektorowej do badań przezklatkowych min. 100° – 3 punkty;
 - maksymalna częstotliwość odświeżania obrazu w 2D min. 5000 obrazów/s – 2 punkty;

- maksymalna częstotliwość odświeżania obrazu w 2D + CF min. 400 obr./s – 2 punkty
 - maksymalna częstotliwość odświeżania obrazu w kolorowym Dopplerze tkankowym min. 600 obr./s – 1 punkt.
- b) Automatyczne protokoły pomiaru i diagnostyki / AI przyspieszające realizację badań – maksymalnie 12 punktów, w tym:
- automatyczne rozpoznawanie projekcji do analizy odkształcenia lewej komory wraz z analizą GLS, oznaczeniem obrysu mięśnia sercowego i prezentacją wyników w formie wykresu „oko byka” w jednym kroku – 5 punktów;
 - automatyczne rozpoznawanie projekcji i jednocześnie wyznaczanie objętości oraz frakcji wyrzutowej lewej komory w jednym kroku – 4 punkty;
 - automatyczne rozpoznawanie najczęściej uzyskiwanych w echokardiografii rodzajów spektrum dopplerowskiego – 3 punkty.
- c) Wydłużony okres gwarancji producenta lub autoryzowanego dystrybutora powyżej wymaganego minimum 24 miesięcy – maksymalnie 6 punktów:
- 24–35 miesięcy – 0 punktów; 36–47 miesięcy – 2 punkty; 48–59 miesięcy – 4 punkty; 60 miesięcy i więcej – 6 punktów.

Maksymalna liczba punktów możliwa do uzyskania w kryterium J wynosi 30 punktów.

Punkty w kryterium J zostaną obliczone według wzoru:

$$J = J1 + J2 + J3$$

gdzie: J – łączna liczba punktów przyznanych badanej ofercie w kryterium J; J1 – liczba punktów za jakość obrazowania; J2 – liczba punktów za automatyczne protokoły pomiaru i diagnostyki / AI; J3 – liczba punktów za wydłużony okres gwarancji.

Punkty cząstkowe w ramach J1, J2 i J3 sumują się wyłącznie do maksymalnych limitów wskazanych dla danej kategorii.

4) Sposób weryfikacji parametrów premiowanych

W celu uzyskania punktów w kryterium J Wykonawca jest zobowiązany:

- jednoznacznie zadeklarować w ofercie spełnianie danego parametru premiowanego, a w przypadku parametrów stopniowalnych wskazać wartość lub okres gwarancji, za które ubiega się o przyznanie punktów;
- załączyć do oferty dokumentację producenta albo inne wiarygodne dokumenty, z których jednoznacznie wynika spełnianie danego parametru premiowanego, a w zakresie gwarancji – oświadczenie Wykonawcy, producenta lub autoryzowanego dystrybutora.

W przypadku:

- braku jednoznacznej deklaracji,
- wskazania odpowiedzi „NIE” albo wskazania wartości niższej niż wymagany próg punktowy,
- braku dokumentów potwierdzających,
- albo gdy z przedłożonych dokumentów nie wynika jednoznacznie spełnianie danego parametru premiowanego,

Zamawiający przyzna za dany parametr premiowany 0 punktów.

- 5) Punkty w kryterium J przyznawane są wyłącznie według progów i skali określonych w niniejszym Zapytaniu ofertowym oraz Opisie przedmiotu zamówienia; poza wskazanymi progami Zamawiający nie przyznaje punktów dodatkowych.
- 6) Parametry premiowane zadeklarowane przez Wykonawcę, za które oferta otrzyma punkty, stanowią treść oferty i będą wiążące na etapie realizacji zamówienia.
- 7) Łączna liczba punktów przyznanych ofercie zostanie obliczona według wzoru:

$$P = C + J$$

gdzie:

- P – łączna liczba punktów oferty,
 - C – liczba punktów uzyskanych w kryterium ceny,
 - J – liczba punktów uzyskanych w kryterium J.
- 8) Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą łączną liczbę punktów.
 - 9) W przypadku uzyskania przez dwie lub więcej ofert takiej samej łącznej liczby punktów, za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z niższą ceną brutto.

VIII. Warunki zawarcia umowy

- 1) Zamawiający powiadomi wybranego Wykonawcę, że jego oferta została wybrana, w celu zawarcia umowy. W zawiadomieniu tym Zamawiający określi termin oraz sposób zawarcia umowy.
- 2) Umowa z wybranym Wykonawcą zostanie zawarta w formie pisemnej albo elektronicznej w rozumieniu przepisów Kodeksu cywilnego, po zakończeniu procedury wyboru wykonawcy.
- 3) Integralną część umowy stanowić będą: niniejsze Zapytanie ofertowe wraz z załącznikami, oferta Wykonawcy.
- 4) Rozliczenie zamówienia nastąpi po dostawie i podpisaniu bez zastrzeżeń protokołu odbioru, na podstawie prawidłowo wystawionej faktury.
- 5) Jeżeli wybrany Wykonawca uchyli się od zawarcia umowy, Zamawiający może wybrać kolejną ofertę najwyżej ocenioną spośród ofert niepodlegających odrzuceniu, o ile nie zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

IX. Zmiana umowy

- 1) Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, wyłącznie w przypadkach dopuszczalnych przez Wytyczne dotyczące kwalifikowalności wydatków na lata 2021–2027, w szczególności zgodnie z Sekcją 3.2.4 pkt 4 Wytycznych, w wersji obowiązującej w dniu wszczęcia niniejszego postępowania, oraz w przypadkach przewidzianych w niniejszym rozdziale.
- 2) Wszelkie zmiany umowy wymagają zgodnej woli Stron oraz zachowania formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności, chyba że umowa wyraźnie stanowi inaczej.
- 3) Zmiana umowy nie może prowadzić do obejścia zasady konkurencyjności, naruszenia zasady równego traktowania wykonawców ani do zmiany ogólnego charakteru umowy, z zastrzeżeniem przypadków dopuszczonych przez Wytyczne.
- 4) W przypadku konieczności dokonania zmiany umowy Strona wnioskująca o zmianę zobowiązana jest przedstawić drugiej Stronie uzasadnienie zmiany oraz, jeżeli jest to zasadne, dokumenty potwierdzające okoliczności uzasadniające jej wprowadzenie.
- 5) Zmiana umowy może zostać wprowadzona wyłącznie w zakresie niezbędnym do usunięcia lub ograniczenia skutków okoliczności stanowiących podstawę jej dokonania.
- 6) Dopuszcza się również dokonywanie zmian nieistotnych, które nie wpływają na wynik postępowania, nie naruszają zasady konkurencyjności, nie prowadzą do zmiany ogólnego charakteru umowy oraz nie wymagają ponownego przeprowadzenia postępowania.

X. Informacje uzupełniające

- 1) Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty, w tym koszty uzyskania dokumentów, wyjaśnień, pełnomocnictw, tłumaczeń, dojazdów, wizji lokalnej lub innych

czynności podejmowanych przez Wykonawcę w związku z udziałem w postępowaniu, ponosi Wykonawca.

- 2) Wykonawca zobowiązany jest zapoznać się z całością treści Zapytania ofertowego oraz jego załącznikami. Oferta powinna zostać sporządzona zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszym Zapytaniu ofertowym.
- 3) Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany, uzupełnienia lub wyjaśnienia treści Zapytania ofertowego przed upływem terminu składania ofert. Informacja o zmianie, uzupełnieniu lub wyjaśnieniu zostanie opublikowana w Bazie Konkurencyjności i będzie wiążąca dla wszystkich Wykonawców.
- 4) Jeżeli będzie to konieczne z uwagi na zakres wprowadzonych zmian lub czas niezbędny do przygotowania lub zmiany ofert, Zamawiający przedłuży termin składania ofert.
- 5) Jeżeli zaoferowana cena lub koszt wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia, w szczególności gdy różnią się o więcej niż 30% od średniej arytmetycznej cen wszystkich ważnych ofert niepodlegających odrzuceniu, lub gdy budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości należytego wykonania zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w Zapytaniu ofertowym lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający wezwie Wykonawcę do złożenia w wyznaczonym terminie wyjaśnień, w tym dowodów dotyczących wyliczenia ceny lub kosztu.
- 6) Zamawiający oceni wyjaśnienia, o których mowa w ust. 5, i może odrzucić ofertę w przypadku, gdy złożone wyjaśnienia lub dowody nie uzasadniają podanej ceny lub kosztu albo nie zostały złożone w wyznaczonym terminie.
- 7) Oferta podlega odrzuceniu, jeżeli:
 - jej treść jest niezgodna z treścią Zapytania ofertowego lub Opisu przedmiotu zamówienia, w szczególności gdy oferowany przedmiot zamówienia nie spełnia minimalnych wymagań określonych przez Zamawiającego;
 - została złożona po terminie albo w sposób inny niż za pośrednictwem Bazy Konkurencyjności;
 - została złożona przez Wykonawcę podlegającego wykluczeniu z postępowania;
 - zawiera nieprawdziwe informacje mające lub mogące mieć wpływ na wynik postępowania;
 - Wykonawca, pomimo wezwania Zamawiającego, nie złożył wymaganych wyjaśnień lub dokumentów, jeżeli ich złożenie było niezbędne do oceny oferty i dopuszczalne zgodnie z zasadą konkurencyjności;
 - zawiera rażąco niską cenę lub koszt, a złożone wyjaśnienia lub dowody nie uzasadniają podanej ceny lub kosztu albo nie zostały złożone w wyznaczonym terminie;
 - jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów prawa.
- 8) Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy lub nie spełni warunków wymaganych do jej zawarcia, Zamawiający może wybrać ofertę, która uzyskała kolejną najwyższą liczbę punktów, o ile nie zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.
- 9) Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania w szczególności w przypadku:
 - a. gdy nie złożono żadnej oferty niepodlegającej odrzuceniu;
 - b. gdy cena najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia, chyba że Zamawiający podejmie decyzję o zwiększeniu tej kwoty;

- b) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że prowadzenie postępowania lub wykonanie zamówienia nie leży w interesie Zamawiającego lub nie jest możliwe;
 - c) obarczenia postępowania wadą, która może mieć wpływ na jego wynik lub na prawidłowość zawarcia umowy;
 - d) zaistnienia innych okoliczności przewidzianych w Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata 2021–2027 lub wynikających z obowiązujących przepisów prawa.
- 10) W przypadku unieważnienia postępowania Zamawiający zamieści stosowną informację w Bazie Konkurencyjności.
- 11) W przypadku unieważnienia postępowania Wykonawcom nie przysługują wobec Zamawiającego roszczenia z tytułu udziału w postępowaniu, niewybrania oferty ani niezawarcia umowy, z zastrzeżeniem bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa.
- 12) W sprawach nieuregulowanych w niniejszym Zapytaniu ofertowym zastosowanie mają odpowiednie postanowienia Wytycznych dotyczących kwalifikowalności wydatków na lata 2021–2027 oraz właściwe przepisy prawa powszechnie obowiązującego.

XI. Klauzula informacyjna Zamawiającego

- 1) Administratorem Państwa danych osobowych jest Łomżyńskie Centrum Medyczne Sp. z o.o., przy ul. Ks. Kard. Wyszyńskiego 9, 18-400 Łomża.
- 2) Administrator powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować pod adresem email – sekretariat@medycynalomza.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. „Poprawa jakości i dostępności do świadczeń w zakresie Kardiologii, Diabetologii, Pulmonologii oraz Ginekologii i Położnictwa” FEPD.04.05-IZ.00-0032/24 prowadzonego w ramach Programu Fundusze Europejskie dla Podlaskiego 2021-2027 („FEdP”), 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, lub z publicznych rejestrów (np. CEIDG, KRS)
- 5) Pozyskane dane osobowe obejmują kategorię danych identyfikacyjnych i kontaktowych: imię i nazwisko, PESEL, adres e-mail, miejsce pracy, nr telefonu, stanowisko i/lub sprawowaną funkcję, wykształcenie, podpis, a także innych danych wpisanych w Ofercie.
- 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 Urzędu Marszałkowskiego Województwa Podlaskiego.

- 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, przepisy dot. przechowywania dokumentacji medycznej.
- 9) Przysługuje Państwu prawo do żądania od Administratora dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania, wniesienia sprzeciwu, chyba że nie jest to dopuszczalne z uwagi na przepisy prawa.
- 10) Przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
- 11) Podanie Państwa danych osobowych jest wymagane do zawarcia Umowy na dostawę w ramach realizacji projektu pn. Poprawa jakości i dostępności do świadczeń w zakresie Kardiologii, Diabetologii, Pulmonologii oraz Ginekologii i Położnictwa” FEPD.04.05-IZ.00-0032/24. Odmowa podania danych osobowych skutkuje niemożnością zawarcia i realizacji Umowy.
- 12) Państwa dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego/organizacji międzynarodowej, o ile nie będą tego wymagały prawne obowiązki Administratora.

XII. Klauzula informacyjna instytucji zarządzającej projektem

Informacja Administratora – zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 oraz art. 14 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 (rozporządzenie RODO).

Informuję, że:

- 1) Administratorem Państwa danych osobowych jest Województwo Podlaskie reprezentowane przez Marszałka oraz Zarząd Województwa Podlaskiego z siedzibą przy ul. M. Curie-Skłodowskiej 14, 15-097 Białystok, tel. +48 (85) 66 54 549, e-mail: kancelaria@podlaskie.eu, <https://bip.podlaskie.eu/>.
- 2) Administrator wyznaczył pana Roberta Kursę do pełnienia funkcji Inspektora Ochrony Danych Osobowych (IOD), z którym mogą Państwo kontaktować się pod adresem poczty elektronicznej iod@podlaskie.eu, tel. +48 (85) 66 54 169 lub listownie wysyłając pismo na ww. adres.
- 3) Państwa dane osobowe będą przetwarzane w celach: rozliczania, realizacji obowiązków informacyjnych i promocyjnych oraz na potrzeby badań ewaluacyjnych, zarządzania, kontroli, audytu, monitorowania, sprawozdawczości i raportowania w ramach Programu. Podstawą prawną przetwarzania danych osobowych jest obowiązek prawny ciążyący na administratorze (art. 6 ust. 1 lit. c) RODO) określony w:
 - a) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2021/1060 z dnia 24 czerwca 2021 r. ustanawiającym 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,

- b) Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2021/1057 z 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.) / Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2021/1058 z dnia 24 czerwca 2021 r. w sprawie Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego i Funduszu Spójności,
 - c) Ustawie z dnia 28 kwietnia 2022 r. o zasadach realizacji zadań finansowanych ze środków europejskich w perspektywie finansowej 2021-2027,
 - d) Ustawie z 14 czerwca 1960 r. - Kodeks postępowania administracyjnego,
 - e) Ustawie z 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych.
- 4) Państwa dane osobowe będą przetwarzane w zakresie zgodnym z zapisami art. 87 ust. 1 ustawy z dnia 28 kwietnia 2022 r. o zasadach realizacji zadań finansowanych ze środków europejskich w perspektywie finansowej 2021–2027. Kategorie przetwarzanych danych osobowych wymienione są w rt.. 87 ust. 2 ww. ustawy.
 - 5) Podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym pozwalającym na realizację ww. celów, konsekwencją niepodania danych osobowych będzie brak możliwości realizacji aplikowania o dofinansowanie projektu w ramach FEdP 2021-2027.
 - 6) Kategoriami odbiorców danych są: Lokalne Grupy Działania, podmioty świadczące usługi IT, podmioty wykonujące usługi związane zapewnieniem łączności i operatorzy telekomunikacyjni, podmioty, którym zlecono wykonywanie zadań w FEdP 2021-2027 (podmioty wykonujące badania ewaluacyjne, podmioty wykonujące zadania z zakresu promocji), Komisja Europejska, minister właściwy do spraw finansów publicznych, ds. rozwoju regionalnego oraz podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa oraz podmioty wykonujące zadania w zakresie archiwizacji.
 - 7) Dane osobowe nie będą przekazywane do państw trzecich oraz organizacji międzynarodowych.
 - 8) Dane osobowe będą przechowywane przez okres wynikający z realizacji FEdP 2021-2027, tzn. okres realizacji projektu, zachowania trwałości oraz okres przechowywania dokumentacji dotyczącej projektu, wynikający z zapisów określonych szczegółowo w Rozporządzeniu Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 stycznia 2011 r. w sprawie instrukcji kancelaryjnej, jednolitych rzeczowych wykazów akt oraz instrukcji w sprawie organizacji i zakresu działania archiwów zakładowych (Dz.U. 2011 nr 14 poz. 67).
 - 9) Mają Państwo prawo żądania dostępu do treści swoich danych osobowych oraz prawo żądania ich niezwłocznego sprostowania, uzupełnienia lub ograniczenia przetwarzania, pod warunkiem zgodności takich żądań z przepisami prawa stanowiącymi obowiązek prawny Administratora do przetwarzania danych osobowych.
 - 10) Mają Państwo prawo wniesienia skargi dotyczącej niezgodności przetwarzania danych osobowych do organu nadzorczego – Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (uodo.gov.pl) z siedzibą w Warszawie przy ul. Stawki 2).
 - 11) Państwa dane osobowe nie będą wykorzystywane do zautomatyzowanego podejmowania decyzji ani profilowania, o którym mowa w art. 22 rozporządzenia o ochronie danych osobowych.

- 1) Załącznik nr 1 - Opis przedmiotu zamówienia
- 2) Załącznik nr 2 - Formularz ofertowy wraz z oświadczeniami Wykonawcy,
- 3) Załącznik nr 3 – Istotne postanowienia umowne