S p e c y f i k a c j a
W a r u n k ó w Z a m ó w i e n i a
(SWZ)

Dostawa sprzętu medycznego.

#### Nazwa oraz adres Zamawiającego.

|  |  |
| --- | --- |
| **Zamawiający:** | **Szpital Specjalistyczny w Brzozowie****Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny****tel./fax: 13 4309552, 13 4309552** **e-mail:onkologia@szpital-brzozow.pl****strona internetowa: www.szpital-brzozow.pl****NIP: 6861441430** |
| **Zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem o udzielenie zamówienia będą udostępniane na stronie internetowej** **http://www.szpital-brzozow.pl** |

#### Tryb udzielenia zamówienia.

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie podstawowym na podstawie art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 2019 ze zm.) [zwanej dalej także „ustawa Pzp”].
2. Zamawiający nie przewiduje wyboru najkorzystniejszej oferty z możliwością prowadzenia negocjacji.
3. W postępowaniu ma zastosowania art. 274 ustawy Prawo zamówień publicznych.
4. **Warunki udziału w postępowaniu.**

O zamówienie mogą się ubiegać wykonawcy, którzy :

1. ***nie podlegają wykluczeniu;***

Zamawiający stwierdzi spełnianie powyższego warunku na podstawie złożonego przez Wykonawcę oświadczenia o niepodleganiu wykluczenia z postępowania zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 2 do SIWZ.

1. ***spełniają warunki udziału w postepowaniu, dotyczące:***

 - **zdolności do występowania w obrocie gospodarczym.**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

 **-uprawnień do prowadzenia określonej działalności gospodarczej lub zawodowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**- sytuacji ekonomicznej lub finansowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

**- zdolności technicznej lub zawodowej;**

Zamawiający nie stawia w tym zakresie żadnych wymagań, których spełnienie Wykonawca zobowiązany jest wykazać.

Zamawiający oceni, czy wykonawcy którzy przez oferowane dostawy spełniają wymogi określone przez zamawiającego, oraz nie podlegają wykluczeniu z postępowania, na podstawie wymaganych przez zamawiającego dokumentów określonych w punkcie VI i VII specyfikacji.

1. **Opis przedmiotu zamówienia.**

**Przedmiotem zamówienia jest dostawa sprzętu medycznego wg 4 części, a w tym:**

**Część 1:**

1. **Histeroskop– zestaw 1**

**Część 2:**

1. **Kolposkop – szt 1**

**SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Część 1 Histeroskop.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Zestaw do hsiteroskopii** | WARUNKI |
|  | **Monitor medyczny 4 K – 1 szt.** | Tak, wymagane |
|  | Wielkość minimum 31,5" | Tak, wymagane |
|  | Rozdzielczość min. 3840 x 2160 | Tak, wymagane |
|  | **Kontroler Kamery 4K – 1 szt.** | Tak, wymagane |
|  | Kontroler kamery spełniający wymogi zabiegów Laparoskopii, Urologii Endoskopowej, Ginekologii Endoskopowej, Artroskopii, Torakochirurgii | Tak, wymagane |
|  | Posiadający dedykowane programy do każdej z wymienionych dyscyplin medycznych, | Tak, wymagane |
|  | Możliwość tworzenia indywidualnych profili użytkownika, minimum 20 profili | Tak, wymagane |
|  | Rozdzielczość kamery nie gorsza niż UHD 4K 3840 x 2160 | Tak, wymagane |
|  | Sterownik kamery współpracujący z minimum 4 rodzajami głowic kamery, w tym z głowicami 3x1/3”CMOS 4K, 1x1/3” CMOS, 3x1/3” CCD oraz głowicą pendualną 1x 1/3” CMOS  | Tak, wymagane |
|  | Możliwość współpracy sterownika kamery z videoendoskopami  | Tak, wymagane |
|  | Port USB na sterowniku kamery umożliwiający bezpośrednią archiwizację na nośnikach zewnętrznych typu PenDrive bądź dysk twardy USB w postaci zdjęć i filmów ( rozdzielczość 1920 x 1080 Full HD) | Tak, wymagane |
|  | Obsługa menu kamery w języku polskim wyświetlanego na ekranie monitora przy użyciu klawiatury lub pilota przewodowego  | Tak, wymagane |
|  | Możliwość jednoczesnego sterowania czterema funkcjami wybranymi z menu kamery za pomocą przycisków na głowicy kamery (do każdego przycisku można przypisać 2 funkcje i uruchamiać je poprzez krótkie i długie przytrzymanie przycisku) | Tak, wymagane |
|  | Menu wyświetlane na ekranie dotykowym sterownika kamery w języku polskim, możliwość balansu bieli, wyboru profilu oraz zmiany jasności z panelu dotykowego kontrolera | Tak, wymagane |
|  | Możliwość automatycznej regulacji jasności światła w połączeniu z projektorem światła | Tak, wymagane |
|  | Funkcja wprowadzania danych pacjenta z możliwością ich wyświetlania na ekranie monitora operacyjnego | Tak, wymagane |
|  | Funkcja archiwizacji danych pacjenta (opisy wraz ze zdjęciami) w postaci plików PDF | Tak, wymagane |
|  | Zoom cyfrowy min. 1,5x | Tak, wymagane |
|  | Kamera medyczna wyposażona w cyfrowe filtry obrazowania wyświetlane na ekranie monitora. Filtry służące do efektywnego różnicowania struktur tkankowych oparte o silne zróżnicowanie kontrastów oraz kolorów (5 różnych filtrów z możliwością korzystania z nich tj wyłączane i włączane w dowolnym momencie za pomocą pilota bądź przycisku na głowicy kamery) | Tak, wymagane |
|  | Filtr HDR włączany/wyłączany za pomocą pilota bądź przycisku na głowicy kamery | Tak, wymagane |
|  | Wyjścia video, minimum:  2 x HDMI (3840 x 2160 pikseli) 2 x 3G-SDI (1920 x 1080 pikseli) 2 x HDMI (1920 x 1080 pikseli) | Tak, wymagane |
|  | Gniazda HDMI umożliwiające przykręcenie wtyczki przewodu wideo do obudowy sterownika kamery w celu zabezpieczenia przed przypadkowym odłączeniem przewodu wideo i utratą obrazu na monitorze operacyjnym | Tak, wymagane |
|  | Min. 4 gniazda USB umożliwiające podłączenie np.: klawiatury, pilota, drukarki medycznej | Tak, wymagane |
|  | Wejście sygnałowe PIP umożliwiające podłączenie dodatkowego sygnału w celu jednoczesnego wyświetlenia na jednym monitorze endoskopowym dwóch niezależnych źródeł obrazów | Tak, wymagane |
|  | Kontroler wyposażony w możliwość dalszej integracji kompatybilnych urządzeń w ramach Zintegrowanego Bloku Operacyjnego. | Tak, wymagane |
|  | Możliwość odbicia obrazu w 3 osiach | Tak, wymagane |
|  | Czujnik zmierzchu na panelu czołowym urządzenia umożliwiający automatyczną zmianę poziomu jasności wyświetlacza dotykowego sterownika kamery | Tak, wymagane |
|  | Zmywalna klawiatura USB, ochrona minimum IP65  | Tak, wymagane |
|  | **Głowica Kamery CMOS – 1 szt.**  |  |
|  | Głowica kamery wyposażona w chip 1x1,3” CMOS  | Tak, wymagane |
|  | Długość kabla minimum 3m | Tak, wymagane |
|  | Waga głowicy z obiektywem, bez kabla, nie większa niż 95g  | Tak, wymagane |
|  | Głowica kamery wyposażona w 2 przyciski, do których można przypisać po 2 funkcje jednoczasowo - długie i krótkie naciśnięcie  | Tak, wymagane |
|  | Głowica kamery przystosowana do sterylizacji wysokotemperaturowej w parze (134 °C ), zanurzalna w płynach dezynfekcyjnych. Klasa zabezpieczenia IPX7 | Tak, wymagane |
|  | **Obiektyw ze stałą ogniskową – 1 szt.**  |  |
|  | Obiektyw ze stałą ogniskową f=14 mm, z zamknięciem samozatrzaskującym się (typu snap-on) nie wymaga dodatkowych czynności w momencie łączenia z optyką | Tak, wymagane |
|  | **ŹRÓDŁO ŚWIATŁA LED**  |  |
|  | Źródło światła typu LED o mocy równoważnej do żarówki Xenon – min 180 W | Tak, wymagane |
|  | Żywotność diody LED min. 30 000 h | Tak, wymagane |
|  | Temperatura barwowa min. 6 500K | Tak, wymagane |
|  | Włącznik/wyłącznik ze wskaźnikiem stanu natężenia światła lampy na panelu urządzenia. | Tak, wymagane |
|  | Źródło światła wyposażone w wmontowany adapter do podłączenia światłowodów różnych producentów (obsługa światłowodów standardu min. Storz, R.Wolf. Olympus, Acmi). | Tak, wymagane |
|  | **POMPA interdyscyplinarna** |  |
|  | Pompa posiadająca programy dedykowane do zabiegów z zakresu endourologii i laparoskopii min: - jeden program dedykowany do laparoskopii- min programy dedykowane do Histeroskopu Operacyjnego - min program dedykowany do Histeroskopu Diagnostycznego- min dwa programy do cystoskopii (giętka i sztywna) | Tak, wymagane |
|  | Pompa ssąco płucząca jednorolkowa | Tak, wymagane |
|  | Maksymalne podciśnienie odsysania - 60 kPa | Tak, wymagane |
|  | Zakres przepływu zadanego dla Histeroskopii max 800 ml/min | Tak, wymagane |
|  | Wydajność ssania Max. 2 l/min | Tak, wymagane |
|  | Wyjściowy zakres ciśnienia zadanegoHisteroskopia 15- 200 mmHg | Tak, wymagane |
|  | Min. 1 x złącze wejście/wyjście modułu bilansującego | Tak, wymagane |
|  | Pompa posiadająca ekran dotykowy do sterowania funkcjami min:- zmiana programu np.: Ginekologia- zmiana nastaw ciśnień - ustawienia przepływu- uruchamianie funkcji ssania, płukania | Tak, wymagane |
|  | Menu w polskiej wersji językowej | Tak, wymagane |
|  | Pompa posiadająca możliwość kalibracji wysokości względem pacjenta w zakresie min: 0-40 cm | Tak, wymagane |
|  | **WÓZEK LAPAROSKOPOWY**  |  |
|  | Wózek producenta oferowanego sprzętu, z blokadą kół przednich, przystosowany do transportu wewnątrzszpitalnego | Tak, wymagane |
|  | Wymiary (szer. X wys. X gł.): 720 x 1518 x 700 mm. Minimum 3 półki o szerokości 370 mm w tym dwie ze zmienną regulacją. | Tak, wymagane |
|  | Możliwość zainstalowania dodatkowej półki | Tak, wymagane |
|  | 4 podwójne kółka skrętne, 2 z blokadą dwufunkcyjną (blokada kierunku/ blokada całkowita | Tak, wymagane |
|  | Wózek wyposażony we wzmocniony most do zainstalowania monitora na ramieniu obrotowym, na środku górnej części wózka.  | Tak, wymagane |
|  | Boczne profile wózka wykonane z aluminium, z możliwością zamontowania ramienia obrotowego. | Tak, wymagane |
|  | Uchwyt zabezpieczający główkę kamery | Tak, wymagane |
|  | Uchwyt na światłowód | Tak, wymagane |
|  | Uchwyt na płyny infuzyjne (max ciężar 8kg, wysokość dająca się regulować od 1,6mdo 2,6m) | Tak, wymagane |
|  | Wspornik VESA 75/100 do zamontowania na górnej poprzeczce wózka | Tak, wymagane |
|  | **WYPOSAŻENIE DODATKOWE** |  |
|  | **Histeroresektoskop bipolarny 21 charr** | Tak, wymagane |
|  | Optyka Histeroskopowa: Średnica 2,7 mm, Długość min. 310 mm, Kąt patrzenia 12 stopni. Oznaczenie kolorystyczne optyki dedykowanej wiązki światłowodu.Optyka autoklawowalna wraz z dedykowanymi koszykami do sterylizacji - 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | Światłowody: Średnica światłowodu – 2,5 mm (+/- 2%) długość min.2,3 mPołączenie optyki ze światłowodem za pomocą systemu zatrzaskowego typu Click.- 1 szt | Tak, wymagane |
|  | Kabel do Histeroresektora bipolarny, dł min 2,5m – 1 szt | Tak, wymagane |
|  | Płaszcz zewnętrzny Histeroskopowy o średnicy max. 21 Charr.Płaszcz wyposażony w kranik rozbieralny demontowany bez konieczności zastosowania dodatkowych narzędzi. W warunkach sterylnych – 1 szt | Tak, wymagane |
|  | Płaszcz wewnętrzny Histeroresektora o średnicy max. 19 Charr – kompatybilny z oferowanym płaszczem zewnętrznym Koniec płaszcza posiada końcówkę ceramiczną. Płaszcz w kpl. Z dedykowanym obturatorem – 1 szt | Tak, wymagane |
|  | Bipolarny napęd Pasywny do Histeroresektoskopu kompatybilny z oferowanymi płaszczami – 1 szt | Tak, wymagane |
|  | Pojemnik mieszczący cały zestaw Histeroresektora z stabilizatorem typu jeż – 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | Elektroda bipolarna, jednorazowa, tnąca, pakowana sterylnie do optyk o kącie patrzenia 12°,do płaszcza 21 Fr - 3 szt. | Tak, wymagane |
|  | Elektroda bipolarna, jednorazowa, wałeczkowa, pakowana sterylnie, do optyk o kącie patrzenia 12°, - 3 szt.  | Tak, wymagane |
|  | Elektroda hakowa, do resektoskopu - 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | **Histeroskop kompaktowy 5 mm** | Tak, wymagane |
|  | Histeroskop diagnostyczno-operacyjny, z ciągłym przepływem, typ kompakt, średnica 5 mm, kanał roboczy 5 Charr., długość robocza 217 mm, optyka - kąt patrzenia 20 stopni. Kraniki rozbieralne demontowane bez konieczności zastosowania dodatkowych narzędzi.Histeroskop wraz z dedykowanym koszem do mycia i sterylizacji – 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | Światłowody: Średnica światłowodu – 2,5 mm (+/- 2%) długość min.2,3 m – 1 szt.Połączenie optyki ze światłowodem za pomocą systemu zatrzaskowego typu Click.- 1 szt | Tak, wymagane |
|  | Pojemnik do transportu, przechowywania i sterylizacji – 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | Elektroda Bipolarna do Histeroskopii diagnostyczno- zabiegowej (Bipotroda igłowa lub hakowa) – 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | Kabel do elektrody bipolarnej do histeroskopii diagnostycznej – 1 szt. | Tak, wymagane |
|  | Okres gwarancji od daty podpisania protokołu odbioru, min. 36 [mies.] | Tak, wymagane |
|  | W okresie udzielonej gwarancji bezpłatne, bez konieczności wzywania przez Zamawiającego, przeglądy okresowe (obejmujące bezpłatny dojazd i robociznę), min. 1 na rok (tj. pierwszy przegląd przed upływem 365 dni liczonych od daty podpisania protokołu) lub inaczej ale zgodnie z zaleceniami producenta - w przypadku przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta należy dostarczyć w dniu podpisania protokołu odbioru końcowego pismo z zaleceniami producenta w tym zakresie (potwierdzone za zgodność z oryginałem). W okresie udzielonej gwarancji po stronie Wykonawcy leży zapewnienie terminowego wykonania kolejnego przeglądu - przed upływem daty ważności ostatniego wykonanego przez Niego przeglądu  | Tak, wymagane |
|  | Gwarantowany czas naprawy, max. 7 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy | Tak, wymagane |
|  | Szkolenie personelu z obsługi (miejsce: siedziba Zamawiającego, czas i ilość osób: do ustalenia przed szkoleniem) | Tak, wymagane |
|  | Instrukcja obsługi do oferowanego urządzenia w języku polskim oraz dodatkowa instrukcja obsługi (obowiązkowo wersja elektroniczna) dla Sekcji Obsługi i Konserwacji Urządzeń - przy dostawie | Tak, wymagane |
|  | Szkolenie kliniczne personelu – min. 2 osoby | Tak, wymagane |
|  | Produkt posiadający deklarację zgodności - deklaracja zgodności w języku polskim lub angielskim dostarczona przy dostawie | Tak, wymagane |

**Część 2 Kolposkop.**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Kolposkop** | WARUNKI |
|  | Rodzaj układu optycznego - Optyka typu Convergent Optics. | Tak, wymagane |
|  | Powiększenie – min. trzystopniowa skala regulacji: x 7,5; x 15; x 30. | Tak, wymagane |
|  | Odległość robocza 300 mm. (=/- 10mm) | Tak, wymagane |
|  | Pole widzenia dla powiększeń x 7,5; x 15; x 30 46 mm, 23 mm, 11,5 mm. | Tak, wymagane |
|  | Wbudowany zielony filtr | Tak, wymagane |
|  | Regulacja wysokości i ostrości za pomocą pokręteł | Tak, wymagane |
|  | Kompensacja ametropii w zakresie od -7 do +7 dioptrii | Tak, wymagane |
|  | Źródło światła LED bez światłowodu (zintegrowane z obudową). | Tak, wymagane |
|  | Regulacja natężenia oświetlenia w zakresie 45 000 – 52 000 Lux | Tak, wymagane |
|  | Temperatura barwowa 5 700 - 6000° K. | Tak, wymagane |
|  | Żywotność diod: Powyżej 20 000 godzin | Tak, wymagane |
|  | Kolposkop wyposażony w statyw z podstawą jezdną, 5-kołowa podstawa z przeciwwagą i blokadą na wszystkie kółka | Tak, wymagane |
|  | Ruchome ramię zintegrowane ze statywem, z możliwością rozkładania w promieniu min. 600 mm | Tak, wymagane |
|  | Możliwość złożenia ramienia, promień po złożeniu: min. 300 mm | Tak, wymagane |
|  | Regulacja wysokości ramienia manualna w zakresie 860–1260 mm | Tak, wymagane |
|  | Na wyposażeniu kamera cyfrowa. | Tak, wymagane |
|  | Możliwość cyfrowej archiwizacji obrazów, za pomocą dołączonego oprogramowania | Tak, wymagane |
|  | Wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/ECC. | Tak, wymagane |
|  | Okres gwarancji od daty podpisania protokołu odbioru, min. 24 [mies.] | Tak, wymagane |
|  | W okresie udzielonej gwarancji bezpłatne, bez konieczności wzywania przez Zamawiającego, przeglądy okresowe (obejmujące bezpłatny dojazd i robociznę), min. 1 na rok (tj. pierwszy przegląd przed upływem 365 dni liczonych od daty podpisania protokołu) lub inaczej ale zgodnie z zaleceniami producenta - w przypadku przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta należy dostarczyć w dniu podpisania protokołu odbioru końcowego pismo z zaleceniami producenta w tym zakresie (potwierdzone za zgodność z oryginałem). W okresie udzielonej gwarancji po stronie Wykonawcy leży zapewnienie terminowego wykonania kolejnego przeglądu - przed upływem daty ważności ostatniego wykonanego przez Niego przeglądu  | Tak, wymagane |
|  | Gwarantowany czas naprawy, max. 7 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy | Tak, wymagane |
|  | Szkolenie personelu z obsługi (miejsce: siedziba Zamawiającego, czas i ilość osób: do ustalenia przed szkoleniem) | Tak, wymagane |
|  | Instrukcja obsługi do oferowanego urządzenia w języku polskim oraz dodatkowa instrukcja obsługi (obowiązkowo wersja elektroniczna) dla Sekcji Obsługi i Konserwacji Urządzeń - przy dostawie | Tak, wymagane |
|  | Produkt posiadający deklarację zgodności - deklaracja zgodności w języku polskim lub angielskim dostarczona przy dostawie | Tak, wymagane |

Jeżeli Wykonawca stwierdzi, że użyte w SWZ i w załącznikach do SWZ normy krajowe lub normy europejskie lub normy międzynarodowe mogą wskazywać na producentów produktów lub źródła ich pochodzenia to Zamawiający dopuszcza w tym zakresie rozwiązania równoważne.

Oznacza to, że parametry techniczne tak wskazanych produktów, określają wymagane przez Zamawiającego minimalne oczekiwania co do jakości produktów, które mają być użyte do wykonania przedmiotu umowy. Ponadto, w każdym przypadku stwierdzenie, że opis czy też cecha opisanego produktu, która może wskazywać na źródło pochodzenia lub producenta to Wykonawca również jest uprawniony do stosowania produktów równoważnych, przez które rozumie się takie, które posiadają parametry techniczne nie gorsze od tych wskazanych w SWZ i/lub w załącznikach do SWZ.

Zamawiający przewiduje składanie ofert częściowych w zakresie nie mniejszym niż jedna część.

Oznaczenie przedmiotu zamówienia wg wspólnego słownika zamówień CPV: 33100000-1.

1. Termin i miejsce wykonania przedmiotu zamówienia.
2. Wymagany termin realizacji przedmiotu zamówienia: do 35 dni od daty podpisania umowy.

**VI. Podmiotowe i przedmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty wymagane przez zamawiającego.**

1. Dokumenty, które Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć **wraz z ofertą przetargową:**

1.1. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

1.2. Oświadczenie dotyczące wielkości przedsiębiorstwa - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

1.3. W przypadku realizacji zamówienia przy udziale podwykonawców należy złożyć oświadczenie wskazujące podwykonawcę i część zamówienia, która będzie przez niego realizowana - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

1.4. Oświadczenie dotyczące RODO - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

1.5. Certyfikat zgodności CE, lub Deklaracja zgodności CE – w zależności od klasy wyrobu medycznego, dotyczy wszystkich wyrobów zakwalifikowanych jako wyroby medyczne.

1.6. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia pełnomocnictwo osoby reprezentującej wspólnie działających wykonawców, określające postępowanie do którego się odnosi, precyzujące zakres umocowania oraz określające osobę pełnomocnika i wykonawców udzielających pełnomocnictwa. Pełnomocnictwo powinno być podpisane przez wszystkich wykonawców.

 1.7. W przypadku, gdy oferta podpisana jest przez pełnomocnika, pełnomocnictwo do podpisania oferty.

2. Poleganie na zasobach innych podmiotów:

1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej podmiotów udostępniających zasoby, niezależnie od charakteru prawnego łączącego go z nimi stosunków prawnych.
2. W odniesieniu do warunków dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia Wykonawcy mogą polegać na zdolnościach podmiotów udostępniających zasoby, jeśli podmioty te wykonają roboty budowlane lub usługi, do realizacji których te zdolności są wymagane.
3. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji podmiotów udostępniających zasoby, składa, wraz z wnioskiem o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo odpowiednio wraz z ofertą, zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji danego zamówienia lub inny podmiotowy środek dowodowy potwierdzający, że Wykonawca realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów.
4. Zobowiązanie podmiotu udostępniającego zasoby, o którym mowa w ust. 3, potwierdza, że stosunek łączący Wykonawcę z podmiotami udostępniającymi zasoby gwarantuje rzeczywisty dostęp do tych zasobów oraz określa w szczególności:
5. zakres dostępnych Wykonawcy zasobów podmiotu udostępniającego zasoby;
6. sposób i okres udostępnienia Wykonawcy i wykorzystania przez niego zasobów podmiotu udostępniającego te zasoby przy wykonywaniu zamówienia;
7. czy i w jakim zakresie podmiot udostępniający zasoby, na zdolnościach którego Wykonawca polega w odniesieniu do warunków udziału w postępowaniu dotyczących wykształcenia, kwalifikacji zawodowych lub doświadczenia, zrealizuje roboty budowlane lub usługi, których wskazane zdolności dotyczą.
8. Zamawiający ocenia, czy udostępniane Wykonawcy przez podmioty udostępniające zasoby zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez Wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 pkt 3) i 4), a także bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, które zostały przewidziane względem Wykonawcy.

**VII. Podstawy wykluczenia.**

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia wykluczony zostanie Wykonawca, w stosunku do którego zachodzi którakolwiek z okoliczności, o których mowa w art. 108 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.
	1. będący osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
2. udziału w zorganizowanej grupie przestępczej albo związku mającym na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego, o którym mowa w art. 258 Kodeksu karnego,
3. handlu ludźmi, o którym mowa w art. 189a Kodeksu karnego,
4. o którym mowa w art. 228-230a, art. 250a Kodeksu karnego lub w art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie, (Dz.U. z 2020 r. poz. 1133 oraz z 2021 r. poz. 2054) lub w art. 54 ust. 1-4 ustawy z dnia 12 maja 2011r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz.U. z 2021r. poz. 523, 1292, 1559 i 2054),
5. finansowania przestępstwa o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 165a Kodeksu karnego, lub przestępstwo udaremniania lub utrudniania stwierdzenia przestępnego pochodzenia pieniędzy lub ukrywania ich pochodzenia, o którym mowa w art. 299 Kodeksu karnego,
6. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 Kodeksu karnego, lub mające na celu popełnienie tego przestępstwa,
7. pracy małoletnich cudzoziemców, o którym mowa w art. 9 ust. 2 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U. 2012 poz. 769),
8. przeciwko obrotowi gospodarczemu, o których mowa w art. 296-307 Kodeksu karnego, przestępstwo oszustwa, o którym mowa w art. 286 Kodeksu karnego, przestępstwo przeciwko wiarygodności dokumentów, o których mowa w art. 270 - 277d Kodeksu karnego, lub przestępstwo skarbowe,
9. o którym mowa w art. 9 ust. 1 i 3 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub za odpowiedni czyn zabroniony określony w przepisach prawa obcego;
	1. jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 1;
	2. wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzją administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, chyba, że Wykonawca odpowiednio przed upływem terminu do składania wniosków o dopuszczenie do udziału w postępowaniu albo przed upływem terminu składania ofert dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne wraz z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
	3. wobec którego orzeczono zakaz ubiegania sią o zamówienia publiczne;
	4. jeżeli Zamawiający może stwierdzić, na podstawie wiarygodnych przesłanek, że Wykonawca zawarł z innymi Wykonawcami porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji, w szczególności jeżeli należąc do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że przygotowali te oferty lub wnioski niezależnie od siebie;
	5. jeżeli, w przypadkach, o których mowa w art. 85 ust. 1 ustawy Pzp, doszło do zakłócenia konkurencji wynikającego z wcześniejszego zaangażowania tego Wykonawcy lub podmiotu, który należy z wykonawcą do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie Wykonawcy z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
10. Zamawiający przewiduje wykluczenie wykonawcy na podstawie art. 109 ust. 1 pkt. 4, 7 -10 ustawy Prawo zamówień publicznych:
	1. w stosunku do którego otwarto likwidację, ogłoszono upadłość, którego aktywami zarządza likwidator lub sąd, zawarł układ z wierzycielami, którego działalność gospodarcza jest zawieszona albo znajduje się on winnej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury;
	2. który, z przyczyn leżących po jego stronie, w znacznym stopniu lub zakresie nie wykonał lub nie-należycie wykonał albo długotrwale nienależycie wykonywał istotne zobowiązanie wynikające z wcześniejszej umowy w sprawie zamówienia publicznego lub umowy koncesji, co doprowadziło do wypowiedzenia lub odstąpienia od umowy, odszkodowania, wykonania zastępczego lub realizacji uprawnień z tytułu rękojmi za wady;
	3. który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub kryteria selekcji, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia, lub który zataił te informacje lub nie jest wstanie przedstawić wymaganych podmiotowych środków dowodowych;
	4. który bezprawnie wpływał lub próbował wpływać na czynności zamawiającego lub próbował pozyskać lub pozyskał informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
	5. który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd, co mogło mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu o udzielenie zamówienia
11. Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawcę z zastrzeżeniem art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.
12. Wykonawca może zostać wykluczony przez Zamawiającego na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia**.**
13. Ponadto, zgodnie z przepisem art. 7 ust. 1 Ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r . o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r., poz. 835) z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

1) Wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

2) Wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

3)Wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

1. Wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 1 art. 7 ww. ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022r., poz. 835).
2. W przypadku Wykonawcy lub uczestnika konkursu wykluczonego na podstawie ust. 1 art. 7 ww. ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r . o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022r., poz. 835), Zamawiający odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielnie zamówienia publicznego lub ofertę takiego wykonawcy lub uczestnika konkursu, nie zaprasza go do złożenia oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacjom, oferty dodatkowej, oferty lub oferty ostatecznej, nie zaprasza go do negocjacji lub dialogu, a także nie prowadzi z takim wykonawcą negocjacji lub dialogu, odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w konkursie, nie zaprasza do złożenia pracy konkursowej lub nie przeprowadza oceny pracy konkursowej, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.
3. **Konsorcjum.**
	1. W przypadku wnoszenia oferty wspólnej przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/spółki cywilne) oferta musi spełniać wymagania określone w art. 58 ustawy Prawo zamówień publicznych, w tym:
		1. w przypadku Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, zgodnie z art. 58 ust. 2 ustawy Pzp Wykonawcy ustanawiają pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub pełnomocnictwo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy. W związku z powyższym niezbędne jest przedłożenie w ofercie dokumentu zawierającego pełnomocnictwo w celu ustalenia podmiotu uprawnionego do występowania w imieniu Wykonawców w sposób umożliwiający ich identyfikację.
		2. W celu wykazania niepodlegania wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia wymagane jest załączenie do oferty oświadczenia i przedłożenia dokumentów dla każdego konsorcjanta oddzielnie.

#### Podwykonawcy.

1. Wykonawca, który zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia innej firmie (podwykonawcy) jest zobowiązany do:

1) określenia w złożonej ofercie (w załączniku nr 3 do SWZ) informacji jaka część przedmiotu zamówienia będzie realizowana przez podwykonawców z podaniem jego danych jeżeli są znane.

2) Za zgodą Zamawiającego Wykonawca może w trakcie realizacji zamówienia zgłosić nowych podwykonawców do realizacji zamówienia.

**X. Informacje o środkach komunikacji elektronicznej, przy użyciu których Zamawiający będzie komunikował się z Wykonawcami, oraz informacje o wymaganiach technicznych i organizacyjnych sporządzania, wysyłania i odbierania korespondencji elektronicznej.**

Informacje ogólne:

1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się w sposób następujący:

- za pośrednictwem strony internetowej: [**https://ezamowienia.gov.pl**](https://ezamowienia.gov.pl)**,** pełny link znajduje się w ogłoszeniu o zamówieniu - dotyczy złożenia oferty wraz z dokumentami składanymi wraz z oferta przetargową,

- za pośrednictwem poczty elektronicznej : email: danuta.niewiadomska@szpital-brzozow.pl w pozostałych przypadkach (np. zadawanie pytań, składanie wyjaśnień, wzywanie do wyjaśnień dotyczących treści złożonej oferty, uzupełnienie dokumentów itp.)

 Uwaga: nazwa pliku zawierającego w/w dokumenty powinna zawierać nazwę (firmę) wykonawcy.

1. Zamawiający dopuszcza złożenie ofert w postaci katalogów elektronicznych lub dołączenia katalogów elektronicznych do oferty.
2. Wzór oferty stanowi załącznik nr 2 do niniejszej Specyfikacji Warunków Zamówienia.
3. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP).
4. Do oferty należy dołączyć dokumenty określone w części V pkt. 1, które należy złożyć w w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).
5. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wycofać ofertę.
6. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie wycofać złożonej oferty.

**XI. Osoby uprawnione do porozumiewania się z Wykonawcami.**

Osobą uprawnioną do porozumiewania się z Wykonawcami w sprawach formalnoprawnych jest:

- mgr Danuta Niewiadomska, tel. 13 43 09 587, e-mail:danuta.niewiadomska@szpital-brzozow.pl

#### XII. Termin związania z ofertą.

#### 1. Wykonawca jest związany ofertą od dnia upływu terminu składania ofert do dnia 21.08.2023r.

#### 2. W przypadku gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą określonego w SWZ, Zamawiający przed upływem terminu związania ofertą zwraca się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 30 dni.

#### 3. Przedłużenie terminu związania ofertą, o którym mowa w ust. 2, wymaga złożenia przez Wykonawcę pisemnego oświadczenia o wyrażeniu zgody na przedłużenie terminu związania ofertą.

**XIII. Wymagania dotyczące wniesienia wadium.**

Wadium nie jest wymagane.

1. **Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.**

Zabezpieczenie nie jest wymagane.

1. **Opis sposobu przygotowania oferty.**

1. Wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2019 r. poz. 1010), które Wykonawca zastrzeże jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać złożone w osobnym pliku wraz z jednoczesnym zaznaczeniem polecenia „Załącznik stanowiący tajemnicę przedsiębiorstwa” a następnie wraz z plikami stanowiącymi jawną część skompresowane do jednego pliku archiwum (ZIP). Wykonawca zobowiązany jest, wraz z przekazaniem tych informacji, wykazać spełnienie przesłanek określonych w art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Zaleca się, aby uzasadnienie zastrzeżenia informacji jako tajemnicy przedsiębiorstwa było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie. Zastrzeżenie przez Wykonawcę tajemnicy przedsiębiorstwa bez uzasadnienia, będzie traktowane przez Zamawiającego jako bezskuteczne ze względu na zaniechanie przez Wykonawcę podjęcia niezbędnych działań w celu zachowania poufności objętych klauzulą informacji zgodnie z postanowieniami art. 18 ust. 3 ustawy Pzp.

2. Ofertę wraz z wymaganymi dokumentami należy złożyć w formie elektronicznej lub w postaci elektronicznej opatrzonej elektronicznym podpisem zaufanym lub podpisem osobistym, a następnie wraz z plikami stanowiącymi ofertę skompresować do jednego pliku archiwum (ZIP).

3. Do przygotowania oferty zaleca się wykorzystanie Formularza Oferty, którego wzór stanowi Załącznik nr 1do SWZ. W przypadku, gdy Wykonawca nie korzysta z przygotowanego przez Zamawiającego wzoru, w treści oferty należy zamieścić wszystkie informacje wymagane w Formularzu Ofertowym.

4. Jeżeli Wykonawca nie złoży przedmiotowych środków dowodowych lub złożone przedmiotowe środki dowodowe będą niekompletne, Zamawiający wezwie do ich złożenia lub uzupełnienia w wyznaczonym terminie.

5. Postanowień ust. 4 nie stosuje się do oferty oraz jeżeli przedmiotowy środek dowodowy służy potwierdzaniu zgodności z cechami lub kryteriami określonymi w opisie kryteriów oceny ofert lub, pomimo złożenia przedmiotowego środka dowodowego, oferta podlega odrzuceniu albo zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania.

1. **Sposób oraz termin składania i otwarcia ofert.**
2. Oferta powinna być sporządzona w języku polskim, z zachowaniem postaci elektronicznej w formacie danych pdf, .doc, .docx,.rtf, .xps,.odt. lub w formie elektronicznej opatrzona podpisem zaufanym lub podpisem osobistym.
3. Wykonawca po upływie terminu do składania ofert nie może skutecznie  wycofać złożonej oferty.
4. Zamawiający odrzuci ofertę złożoną po terminie składania ofert.
5. Termin składania ofert ustala się na dzień: 24.07.2023r. godz.10:00.
6. Otwarcie ofert nastąpi w dniu: 24.07.2023r. o godzinie 10:30.
7. Otwarcie ofert jest niejawne.
8. Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
9. Zamawiający, niezwłocznie po otwarciu ofert, udostępnia na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:
10. nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej albo miejscach zamieszkania wykonawców, których oferty zostały otwarte;
11. cenach lub kosztach zawartych w ofertach.
12. W przypadku wystąpienia awarii systemu teleinformatycznego, która spowoduje brak możliwości otwarcia ofert w terminie określonym przez Zamawiającego, otwarcie ofert nastąpi niezwłocznie po usunięciu awarii.
13. Zamawiający poinformuje o zmianie terminu otwarcia ofert na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

#### XVII. Sposób obliczenia ceny.

1. Oferowaną cenę należy podać w PLN. Przez cenę należy rozumieć cenę w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt. 1 i ust. 2 ustawy z dnia 9 maja 2014 r. o informowaniu o cenach towarów i usług (Dz.U. z 2014 r., poz. 915 z późn. zm.).
2. Cenę należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
3. Sposób obliczania ceny, jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

 Cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek VAT = wartość brutto

1. Przez cenę zamówienia zamawiający rozumie łączną cenę za całość przedmiotu zamówienia stanowiący całkowite wynagrodzenie wykonawcy.
2. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
3. Jeżeli w zaoferowanej cenie są towary których nabycie prowadzi do powstania
u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług (VAT) to wykonawca wraz z ofertą składa o tym informację wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku. - **Niezłożenie przez Wykonawcę informacji będzie oznaczało, że taki obowiązek nie powstaje.**
4. W okolicznościach, o których mowa w ust. 6 zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek VAT, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami.

**XVIII. Opis kryteriów oceny ofert wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert.**

1. Przy wyborze oferty Zamawiający będzie się kierował kryteriami określonymi poniżej.
2. Ocenie będą podlegać wyłącznie oferty nie podlegające odrzuceniu.
3. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najwyższą ilością punktów określonych w kryteriach.
4. W sytuacji, gdy Zamawiający nie będzie mógł dokonać wyboru najkorzystniejszej oferty ze względu na to, że zostały złożone oferty o takiej samej ilości przyznanych punktów, wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez Zamawiającego ofert dodatkowych zawierających nową cenę. Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w uprzednio złożonych przez nich ofertach.
5. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych przez nich ofert lub innych składanych dokumentów lub oświadczeń. Wykonawcy są zobowiązani do przedstawienia wyjaśnień w terminie wskazanym przez Zamawiającego.
6. Zamawiający wybiera najkorzystniejszą ofertą w terminie związania ofertą określonym w SWZ.
7. Jeżeli termin związania ofertą upłynie przed wyborem najkorzystniejszej oferty, Zamawiający wezwie Wykonawcę, którego oferta otrzymała najwyższą ocenę, do wyrażenia, w wyznaczonym przez Zamawiającego terminie, pisemnej zgody na wybór jego oferty.
8. W przypadku braku zgody, o której mowa w ust. 7, oferta podlega odrzuceniu, a Zamawiający zwraca sią o wyrażenie takiej zgody do kolejnego Wykonawcy, którego oferta została najwyżej oceniona, chyba, że zachodzą przesłanki do unieważnienia postępowania.
9. Kryteria i ich opis:

 kryterium waga kryterium

 a) cena 60 %

 b) termin gwarancji 40 %

**a) cena**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów: 60 punktów

Przez cenę zamówienia zamawiający rozumie łączną cenę za całość przedmiotu zamówienia, stanowiącą całkowite wynagrodzenie wykonawcy.

Liczbę punktów, jaką uzyskała badana oferta zamawiający obliczy w następujący sposób:

Oferta z najniższą oferowaną ceną brutto „cmin” otrzymuje punktów 60.

Każda inna oferta „c” otrzymuje ilość punktów w kryterium cena wynikającą z wyliczenia wg wzoru

(cmin/c)\*60 = C

cmin – najniższa oferowana cena

c - cena badanej oferty

C - liczba punktów uzyskanych przez ofertę z kryterium cena

(przy przeliczaniu liczbę punktów zamawiający zaokrągla w dół do dwóch liczb po przecinku np. liczba punktów 4,543 zostanie zaokrąglona do 4,54)

Sposób obliczania ceny, jaki wykonawcy powinni przyjąć w ofertach:

cena jednostkowa netto x ilość = wartość netto + podatek vat = wartość brutto

**b)Termin gwarancji:**

 **- dla części 1**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów w tym kryterium – 40 punktów.

Zamawiający określa minimalny wymagany termin gwarancji na 36 miesięcy od daty podpisania protokołu potwierdzającego instalację i uruchomienie przedmiotu sprzedaży oraz maksymalny termin gwarancji na 42 miesięcy od daty podpisania protokołu potwierdzającego instalację i uruchomienie przedmiotu sprzedaży.

Jeżeli wykonawca zaoferuje termin gwarancji wynoszący 36 miesiące otrzyma 39 pkt.

Jeżeli wykonawca zaoferuje termin gwarancji w przedziale 37-42 miesiące otrzyma 40 pkt.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin gwarancji z dokładnością do pełnych miesięcy (np. 36 miesięcy, 40 miesięcy, itp.).

W przypadku gdy wykonawca nie zaoferuje w ofercie terminu gwarancji, zamawiający przyjmie termin gwarancji dla tej oferty wynoszący 36 miesiące.

**- dla części 2**

Maksymalna ilość możliwych do uzyskania punktów w tym kryterium – 40 punktów.

Zamawiający określa minimalny wymagany termin gwarancji na 24 miesiące od daty podpisania protokołu potwierdzającego instalację i uruchomienie przedmiotu sprzedaży oraz maksymalny termin gwarancji na 30 miesięcy od daty podpisania protokołu potwierdzającego instalację i uruchomienie przedmiotu sprzedaży.

Jeżeli wykonawca zaoferuje termin gwarancji wynoszący 24 miesiące otrzyma 39 pkt.

Jeżeli wykonawca zaoferuje termin gwarancji w przedziale 25-30 miesięcy otrzyma 40 pkt.

Wykonawca zobowiązany jest zaoferować termin gwarancji z dokładnością do pełnych miesięcy (np. 36 miesięcy, 40 miesięcy, itp.).

W przypadku gdy wykonawca nie zaoferuje w ofercie terminu gwarancji, zamawiający przyjmie termin gwarancji dla tej oferty wynoszący 24 miesiące.

W postępowaniu zwycięży oferta, która w wyniku oceny otrzyma najwyższą sumę punktów uzyskanych w poszczególnych kryteriach i spełni wszystkie wymogi zawarte w ustawie prawo zamówień publicznych i specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

**XIX. Informacje o formalnościach, jakie muszą zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

1. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z uwzględnie­niem art. 577 ustawy Pzp, w terminie nie krótszym niż 5 dni od dnia przesłania zawiado­mienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało prze­słane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 10 dni, jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
2. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu, o którym mowa w ust. 1, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia złożono tylko jedną ofertą.
3. Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, zostanie po­informowany przez Zamawiającego o miejscu i terminie podpisania umowy.
4. Wykonawca, o którym mowa w ust. 1, ma obowiązek zawrzeć umowę w sprawie zamówienia na warunkach określonych w projektowanych postanowieniach umowy, które stanowią Załącznik do SWZ. Umowa zostanie uzupełniona o zapisy wynikające ze złożonej oferty.
5. Przed podpisaniem umowy Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie za­mówienia (w przypadku wyboru ich oferty jako najkorzystniejszej) przedstawią Zamawiającemu umowę regulującą współpracę tych Wykonawców.
6. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego Zamawiający może dokonać ponownego badania i oceny ofert spośród ofert pozostałych w postępo­waniu Wykonawców albo unieważnić postępowanie.
7. Wykonawca, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą zostanie niezwłocznie powiadomiony przez zamawiającego o miejscu i terminie zawarcia umowy.
8. **Projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy.**

Wzór umowy dostawy stanowi załącznik nr 3 do SWZ.

1. **Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy.**
2. Środki ochrony prawnej przysługują Wykonawcy, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp.
3. Odwołanie przysługuje na:
	1. niezgodną z przepisami ustawy czynność Zamawiającego, podjętą w postępowa­niu o udzielenie zamówienia, w tym na projektowane postanowienie umowy;
	2. zaniechanie czynności w postępowaniu o udzielenie zamówienia, do której Zamawiający był obowiązany na podstawie ustawy.
4. Odwołanie wnosi się do Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej w formie pisemnej albo w formie elektronicznej albo w postaci elektronicznej opatrzone podpisem zaufanym.
5. Na orzeczenie Krajowej Izby Odwoławczej oraz postanowienie Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej, o którym mowa w art. 519 ust. 1 ustawy Pzp, stronom oraz uczestni­kom postępowania odwoławczego przysługuje skarga do sądu. Skargę wnosi się do Sądu Okręgowego w Warszawie za pośrednictwem Prezesa Krajowej Izby Odwoławczej.
6. Szczegółowe informacje dotyczące środków ochrony prawnej określone są w Dziale IX „Środki ochrony prawnej” ustawy Pzp.

**XXII. Informacje dodatkowe dotyczące składania ofert.**

1. Niniejsza SWZ oraz wszystkie dokumenty do niej dołączone mogą być użyte jedynie w celu sporządzenia oferty.
2. Wykonawca przedstawia ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w niniejszej SWZ.
3. Wykonawca ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
4. Zamawiający nie przewiduje składania ofert wariantowych.
5. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej
6. Zamawiający nie przewiduje udzielenie zamówień powtarzających.
7. **Klauzula informacyjna dotycząca RODO.**

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”, Zamawiający informuje, że:

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy oraz osób, których dane Wykonawca przekazał w niniejszym postępowaniu jest Szpital Specjalistyczny w Brzozowie Podkarpacki Ośrodek Onkologiczny , Im. Ks. B. Markiewicza, 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18
2. Z Inspektorem Ochrony Danych można się skontaktować poprzez e-mail robert.tomza@szpital- brzozow.pl, lub pisemnie na adres Administratora.
3. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. CRODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie niniejszego zamówienia publicznego,prowadzonym w trybie przetargu nieograniczonego;
4. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;
5. Dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, 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;
6. Obowiązek podania przez Wykonawcę danych osobowych bezpośrednio go dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
7. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. Wykonawca posiada:
* na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do swoich danych osobowych;
* na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych, o ile ich zmiana nie skutkuje zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego czy też zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie narusza integralności protokołu oraz jego załączników;
* 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, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego UE lub państwa członkowskiego;
* prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO;
1. Wykonawcy nie przysługuje:
* 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.

**UWAGA!**

1. Do obowiązków Wykonawcy należą m.in. obowiązki wynikające z RODO, w szczególności obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał.
2. Jednakże obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO nie będzie miał zastosowania, gdy i w zakresie, w jakim osoba fizyczna, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami (vide: art. 13 ust. 4 RODO).
3. Ponadto, Wykonawca będzie musiał wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazuje Zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał, chyba że ma zastosowanie co najmniej jedno z wyłączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.
4. W związku z powyższym Wykonawca składa (o ile dotyczy) stosowne oświadczenie - wzór zawarty jest w załączniku nr 2 do SWZ.

**XXIV .**  **Załączniki stanowiące integralną część Specyfikacji (SWZ).**

Załącznik nr 1 Formularz oferty.

Załącznik nr 2 Oświadczenia wykonawcy.

Załącznik nr 3 Projektowane postanowienia umowy.

.

**ZATWIERDZAM:**

**…………………………………**

 **Załącznik nr 1**

 **Wykonawca:**

…………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres,*

*w zależności od podmiotu:*

*NIP:…………………………………*

*KRS: ………………………………*

 **O F E R T A – CZĘŚĆ 1**

 W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/48/2023, przedstawiamy następującą ofertę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** ***PLN*** |
|  1. | HisteroskopTyp: ……………………………………………Model: ………………………………………….Producent: …………………………………… | szt | 1 |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |

 Termin gwarancji : ……………….miesięcy.

 **PARAMETRY WYMAGANEGO I OFEROWANEGO SPRZĘTU**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  **Lp.** |  **Zestaw do histeroskopii** | **Warunki** | **Wpisać TAK/NIE****lub poziom oferowanego parametru** |
|  | **Monitor medyczny 4 K – 1 szt.** | Tak, wymagane |  |
|  | Wielkość minimum 31,5" | Tak, wymagane |  |
|  | Rozdzielczość min. 3840 x 2160 | Tak, wymagane |  |
|  | **Kontroler Kamery 4K – 1 szt.** | Tak, wymagane |  |
|  | Kontroler kamery spełniający wymogi zabiegów Laparoskopii, Urologii Endoskopowej, Ginekologii Endoskopowej, Artroskopii, Torakochirurgii | Tak, wymagane |  |
|  | Posiadający dedykowane programy do każdej z wymienionych dyscyplin medycznych, | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość tworzenia indywidualnych profili użytkownika, minimum 20 profili | Tak, wymagane |  |
|  | Rozdzielczość kamery nie gorsza niż UHD 4K 3840 x 2160 | Tak, wymagane |  |
|  | Sterownik kamery współpracujący z minimum 4 rodzajami głowic kamery, w tym z głowicami 3x1/3”CMOS 4K, 1x1/3” CMOS, 3x1/3” CCD oraz głowicą pendualną 1x 1/3” CMOS  | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość współpracy sterownika kamery z videoendoskopami  | Tak, wymagane |  |
|  | Port USB na sterowniku kamery umożliwiający bezpośrednią archiwizację na nośnikach zewnętrznych typu PenDrive bądź dysk twardy USB w postaci zdjęć i filmów ( rozdzielczość 1920 x 1080 Full HD) | Tak, wymagane |  |
|  | Obsługa menu kamery w języku polskim wyświetlanego na ekranie monitora przy użyciu klawiatury lub pilota przewodowego  | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość jednoczesnego sterowania czterema funkcjami wybranymi z menu kamery za pomocą przycisków na głowicy kamery (do każdego przycisku można przypisać 2 funkcje i uruchamiać je poprzez krótkie i długie przytrzymanie przycisku) | Tak, wymagane |  |
|  | Menu wyświetlane na ekranie dotykowym sterownika kamery w języku polskim, możliwość balansu bieli, wyboru profilu oraz zmiany jasności z panelu dotykowego kontrolera | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość automatycznej regulacji jasności światła w połączeniu z projektorem światła | Tak, wymagane |  |
|  | Funkcja wprowadzania danych pacjenta z możliwością ich wyświetlania na ekranie monitora operacyjnego | Tak, wymagane |  |
|  | Funkcja archiwizacji danych pacjenta (opisy wraz ze zdjęciami) w postaci plików PDF | Tak, wymagane |  |
|  | Zoom cyfrowy min. 1,5x | Tak, wymagane |  |
|  | Kamera medyczna wyposażona w cyfrowe filtry obrazowania wyświetlane na ekranie monitora. Filtry służące do efektywnego różnicowania struktur tkankowych oparte o silne zróżnicowanie kontrastów oraz kolorów (5 różnych filtrów z możliwością korzystania z nich tj wyłączane i włączane w dowolnym momencie za pomocą pilota bądź przycisku na głowicy kamery) | Tak, wymagane |  |
|  | Filtr HDR włączany/wyłączany za pomocą pilota bądź przycisku na głowicy kamery | Tak, wymagane |  |
|  | Wyjścia video, minimum:  2 x HDMI (3840 x 2160 pikseli) 2 x 3G-SDI (1920 x 1080 pikseli) 2 x HDMI (1920 x 1080 pikseli) | Tak, wymagane |  |
|  | Gniazda HDMI umożliwiające przykręcenie wtyczki przewodu wideo do obudowy sterownika kamery w celu zabezpieczenia przed przypadkowym odłączeniem przewodu wideo i utratą obrazu na monitorze operacyjnym | Tak, wymagane |  |
|  | Min. 4 gniazda USB umożliwiające podłączenie np.: klawiatury, pilota, drukarki medycznej | Tak, wymagane |  |
|  | Wejście sygnałowe PIP umożliwiające podłączenie dodatkowego sygnału w celu jednoczesnego wyświetlenia na jednym monitorze endoskopowym dwóch niezależnych źródeł obrazów | Tak, wymagane |  |
|  | Kontroler wyposażony w możliwość dalszej integracji kompatybilnych urządzeń w ramach Zintegrowanego Bloku Operacyjnego. | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość odbicia obrazu w 3 osiach | Tak, wymagane |  |
|  | Czujnik zmierzchu na panelu czołowym urządzenia umożliwiający automatyczną zmianę poziomu jasności wyświetlacza dotykowego sterownika kamery | Tak, wymagane |  |
|  | Zmywalna klawiatura USB, ochrona minimum IP65  | Tak, wymagane |  |
|  | **Głowica Kamery CMOS – 1 szt.**  |  |  |
|  | Głowica kamery wyposażona w chip 1x1,3” CMOS  | Tak, wymagane |  |
|  | Długość kabla minimum 3m | Tak, wymagane |  |
|  | Waga głowicy z obiektywem, bez kabla, nie większa niż 95g  | Tak, wymagane |  |
|  | Głowica kamery wyposażona w 2 przyciski, do których można przypisać po 2 funkcje jednoczasowo - długie i krótkie naciśnięcie  | Tak, wymagane |  |
|  | Głowica kamery przystosowana do sterylizacji wysokotemperaturowej w parze (134 °C ), zanurzalna w płynach dezynfekcyjnych. Klasa zabezpieczenia IPX7 | Tak, wymagane |  |
|  | **Obiektyw ze stałą ogniskową – 1 szt.**  |  |  |
|  | Obiektyw ze stałą ogniskową f=14 mm, z zamknięciem samozatrzaskującym się (typu snap-on) nie wymaga dodatkowych czynności w momencie łączenia z optyką | Tak, wymagane |  |
|  | **ŹRÓDŁO ŚWIATŁA LED**  |  |  |
|  | Źródło światła typu LED o mocy równoważnej do żarówki Xenon – min 180 W | Tak, wymagane |  |
|  | Żywotność diody LED min. 30 000 h | Tak, wymagane |  |
|  | Temperatura barwowa min. 6 500K | Tak, wymagane |  |
|  | Włącznik/wyłącznik ze wskaźnikiem stanu natężenia światła lampy na panelu urządzenia. | Tak, wymagane |  |
|  | Źródło światła wyposażone w wmontowany adapter do podłączenia światłowodów różnych producentów (obsługa światłowodów standardu min. Storz, R.Wolf. Olympus, Acmi). | Tak, wymagane |  |
|  | **POMPA interdyscyplinarna** |  |  |
|  | Pompa posiadająca programy dedykowane do zabiegów z zakresu endourologii i laparoskopii min: - jeden program dedykowany do laparoskopii- min programy dedykowane do Histeroskopu Operacyjnego - min program dedykowany do Histeroskopu Diagnostycznego- min dwa programy do cystoskopii (giętka i sztywna) | Tak, wymagane |  |
|  | Pompa ssąco płucząca jednorolkowa | Tak, wymagane |  |
|  | Maksymalne podciśnienie odsysania - 60 kPa | Tak, wymagane |  |
|  | Zakres przepływu zadanego dla Histeroskopii max 800 ml/min | Tak, wymagane |  |
|  | Wydajność ssania Max. 2 l/min | Tak, wymagane |  |
|  | Wyjściowy zakres ciśnienia zadanegoHisteroskopia 15- 200 mmHg | Tak, wymagane |  |
|  | Min. 1 x złącze wejście/wyjście modułu bilansującego | Tak, wymagane |  |
|  | Pompa posiadająca ekran dotykowy do sterowania funkcjami min:- zmiana programu np.: Ginekologia- zmiana nastaw ciśnień - ustawienia przepływu- uruchamianie funkcji ssania, płukania | Tak, wymagane |  |
|  | Menu w polskiej wersji językowej | Tak, wymagane |  |
|  | Pompa posiadająca możliwość kalibracji wysokości względem pacjenta w zakresie min: 0-40 cm | Tak, wymagane |  |
|  | **WÓZEK LAPAROSKOPOWY**  |  |  |
|  | Wózek producenta oferowanego sprzętu, z blokadą kół przednich, przystosowany do transportu wewnątrzszpitalnego | Tak, wymagane |  |
|  | Wymiary (szer. X wys. X gł.): 720 x 1518 x 700 mm. Minimum 3 półki o szerokości 370 mm w tym dwie ze zmienną regulacją. | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość zainstalowania dodatkowej półki | Tak, wymagane |  |
|  | 4 podwójne kółka skrętne, 2 z blokadą dwufunkcyjną (blokada kierunku/ blokada całkowita | Tak, wymagane |  |
|  | Wózek wyposażony we wzmocniony most do zainstalowania monitora na ramieniu obrotowym, na środku górnej części wózka.  | Tak, wymagane |  |
|  | Boczne profile wózka wykonane z aluminium, z możliwością zamontowania ramienia obrotowego. | Tak, wymagane |  |
|  | Uchwyt zabezpieczający główkę kamery | Tak, wymagane |  |
|  | Uchwyt na światłowód | Tak, wymagane |  |
|  | Uchwyt na płyny infuzyjne (max ciężar 8kg, wysokość dająca się regulować od 1,6mdo 2,6m) | Tak, wymagane |  |
|  | Wspornik VESA 75/100 do zamontowania na górnej poprzeczce wózka | Tak, wymagane |  |
|  | **WYPOSAŻENIE DODATKOWE** |  |  |
|  | **Histeroresektoskop bipolarny 21 charr** | Tak, wymagane |  |
|  | Optyka Histeroskopowa: Średnica 2,7 mm, Długość min. 310 mm, Kąt patrzenia 12 stopni. Oznaczenie kolorystyczne optyki dedykowanej wiązki światłowodu.Optyka autoklawowalna wraz z dedykowanymi koszykami do sterylizacji - 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Światłowody: Średnica światłowodu – 2,5 mm (+/- 2%) długość min.2,3 mPołączenie optyki ze światłowodem za pomocą systemu zatrzaskowego typu Click.- 1 szt | Tak, wymagane |  |
|  | Kabel do Histeroresektora bipolarny, dł min 2,5m – 1 szt | Tak, wymagane |  |
|  | Płaszcz zewnętrzny Histeroskopowy o średnicy max. 21 Charr.Płaszcz wyposażony w kranik rozbieralny demontowany bez konieczności zastosowania dodatkowych narzędzi. W warunkach sterylnych – 1 szt | Tak, wymagane |  |
|  | Płaszcz wewnętrzny Histeroresektora o średnicy max. 19 Charr – kompatybilny z oferowanym płaszczem zewnętrznym Koniec płaszcza posiada końcówkę ceramiczną. Płaszcz w kpl. Z dedykowanym obturatorem – 1 szt | Tak, wymagane |  |
|  | Bipolarny napęd Pasywny do Histeroresektoskopu kompatybilny z oferowanymi płaszczami – 1 szt | Tak, wymagane |  |
|  | Pojemnik mieszczący cały zestaw Histeroresektora z stabilizatorem typu jeż – 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Elektroda bipolarna, jednorazowa, tnąca, pakowana sterylnie do optyk o kącie patrzenia 12°,do płaszcza 21 Fr - 3 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Elektroda bipolarna, jednorazowa, wałeczkowa, pakowana sterylnie, do optyk o kącie patrzenia 12°, - 3 szt.  | Tak, wymagane |  |
|  | Elektroda hakowa, do resektoskopu - 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | **Histeroskop kompaktowy 5 mm** | Tak, wymagane |  |
|  | Histeroskop diagnostyczno-operacyjny, z ciągłym przepływem, typ kompakt, średnica 5 mm, kanał roboczy 5 Charr., długość robocza 217 mm, optyka - kąt patrzenia 20 stopni. Kraniki rozbieralne demontowane bez konieczności zastosowania dodatkowych narzędzi.Histeroskop wraz z dedykowanym koszem do mycia i sterylizacji – 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Światłowody: Średnica światłowodu – 2,5 mm (+/- 2%) długość min.2,3 m – 1 szt.Połączenie optyki ze światłowodem za pomocą systemu zatrzaskowego typu Click.- 1 szt | Tak, wymagane |  |
|  | Pojemnik do transportu, przechowywania i sterylizacji – 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Elektroda Bipolarna do Histeroskopii diagnostyczno- zabiegowej (Bipotroda igłowa lub hakowa) – 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Kabel do elektrody bipolarnej do histeroskopii diagnostycznej – 1 szt. | Tak, wymagane |  |
|  | Okres gwarancji od daty podpisania protokołu odbioru, min. 36 [mies.] | Tak, wymagane |  |
|  | W okresie udzielonej gwarancji bezpłatne, bez konieczności wzywania przez Zamawiającego, przeglądy okresowe (obejmujące bezpłatny dojazd i robociznę), min. 1 na rok (tj. pierwszy przegląd przed upływem 365 dni liczonych od daty podpisania protokołu) lub inaczej ale zgodnie z zaleceniami producenta - w przypadku przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta należy dostarczyć w dniu podpisania protokołu odbioru końcowego pismo z zaleceniami producenta w tym zakresie (potwierdzone za zgodność z oryginałem). W okresie udzielonej gwarancji po stronie Wykonawcy leży zapewnienie terminowego wykonania kolejnego przeglądu - przed upływem daty ważności ostatniego wykonanego przez Niego przeglądu  | Tak, wymagane |  |
|  | Gwarantowany czas naprawy, max. 7 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy | Tak, wymagane |  |
|  | Szkolenie personelu z obsługi (miejsce: siedziba Zamawiającego, czas i ilość osób: do ustalenia przed szkoleniem) | Tak, wymagane |  |
|  | Instrukcja obsługi do oferowanego urządzenia w języku polskim oraz dodatkowa instrukcja obsługi (obowiązkowo wersja elektroniczna) dla Sekcji Obsługi i Konserwacji Urządzeń - przy dostawie | Tak, wymagane |  |
|  | Szkolenie kliniczne personelu – min. 2 osoby | Tak, wymagane |  |
|  | Produkt posiadający deklarację zgodności - deklaracja zgodności w języku polskim lub angielskim dostarczona przy dostawie | Tak, wymagane |  |

**Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:**

……………………………………

Nr tel. …………………………

mail ………………..……………

 …………………………………………

 *(podpis)*

**Wykonawca: Załącznik nr 1**

…………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres,*

*w zależności od podmiotu:*

*NIP:…………………………………*

*KRS: ………………………………*

 **O F E R T A – CZĘŚĆ 2**

 W odpowiedzi na ogłoszenie dotyczące udzielenia zamówienia publicznego na dostawę sprzętu medycznego, znak sprawy SZSPOO.SZPiGM. 3810/48/2023, przedstawiamy następującą ofertę:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***L.p.*** | ***Opis przedmiotu zamówienia*** | ***j.m.*** | ***Ilość*** | ***Cena jedn. netto PLN*** | ***Wartość netto PLN*** | ***VAT %*** | ***Wartość brutto*** ***PLN*** |
|  1. |  KolposkopTyp: ……………………………………………Model: ………………………………………….Producent: …………………………………… | szt | 1 |  |  |  |  |
|  | **RAZEM** |  |  |  |

Termin gwarancji: …………. miesięcy.

 **PARAMETRY WYMAGANEGO I OFEROWANEGO SPRZĘTU**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Kolposkop** | **Warunki** | **Wpisać TAK/NIE****lub poziom oferowanego parametru** |
|  | Rodzaj układu optycznego - Optyka typu Convergent Optics. | Tak, wymagane |  |
|  | Powiększenie – min. trzystopniowa skala regulacji: x 7,5; x 15; x 30. | Tak, wymagane |  |
|  | Odległość robocza 300 mm. (=/- 10mm) | Tak, wymagane |  |
|  | Pole widzenia dla powiększeń x 7,5; x 15; x 30 46 mm, 23 mm, 11,5 mm. | Tak, wymagane |  |
|  | Wbudowany zielony filtr | Tak, wymagane |  |
|  | Regulacja wysokości i ostrości za pomocą pokręteł | Tak, wymagane |  |
|  | Kompensacja ametropii w zakresie od -7 do +7 dioptrii | Tak, wymagane |  |
|  | Źródło światła LED bez światłowodu (zintegrowane z obudową). | Tak, wymagane |  |
|  | Regulacja natężenia oświetlenia w zakresie 45 000 – 52 000 Lux | Tak, wymagane |  |
|  | Temperatura barwowa 5 700 - 6000° K. | Tak, wymagane |  |
|  | Żywotność diod: Powyżej 20 000 godzin | Tak, wymagane |  |
|  | Kolposkop wyposażony w statyw z podstawą jezdną, 5-kołowa podstawa z przeciwwagą i blokadą na wszystkie kółka | Tak, wymagane |  |
|  | Ruchome ramię zintegrowane ze statywem, z możliwością rozkładania w promieniu min. 600 mm | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość złożenia ramienia, promień po złożeniu: min. 300 mm | Tak, wymagane |  |
|  | Regulacja wysokości ramienia manualna w zakresie 860–1260 mm | Tak, wymagane |  |
|  | Na wyposażeniu kamera cyfrowa. | Tak, wymagane |  |
|  | Możliwość cyfrowej archiwizacji obrazów, za pomocą dołączonego oprogramowania | Tak, wymagane |  |
|  | Wyrób medyczny klasy I zgodnie z dyrektywą 93/42/ECC. | Tak, wymagane |  |
|  | Okres gwarancji od daty podpisania protokołu odbioru, min. 24 [mies.] | Tak, wymagane |  |
|  | W okresie udzielonej gwarancji bezpłatne, bez konieczności wzywania przez Zamawiającego, przeglądy okresowe (obejmujące bezpłatny dojazd i robociznę), min. 1 na rok (tj. pierwszy przegląd przed upływem 365 dni liczonych od daty podpisania protokołu) lub inaczej ale zgodnie z zaleceniami producenta - w przypadku przeglądów zgodnie z zaleceniami producenta należy dostarczyć w dniu podpisania protokołu odbioru końcowego pismo z zaleceniami producenta w tym zakresie (potwierdzone za zgodność z oryginałem). W okresie udzielonej gwarancji po stronie Wykonawcy leży zapewnienie terminowego wykonania kolejnego przeglądu - przed upływem daty ważności ostatniego wykonanego przez Niego przeglądu  | Tak, wymagane |  |
|  | Gwarantowany czas naprawy, max. 7 dni od daty zgłoszenia konieczności naprawy | Tak, wymagane |  |
|  | Szkolenie personelu z obsługi (miejsce: siedziba Zamawiającego, czas i ilość osób: do ustalenia przed szkoleniem) | Tak, wymagane |  |
|  | Instrukcja obsługi do oferowanego urządzenia w języku polskim oraz dodatkowa instrukcja obsługi (obowiązkowo wersja elektroniczna) dla Sekcji Obsługi i Konserwacji Urządzeń - przy dostawie | Tak, wymagane |  |
|  | Produkt posiadający deklarację zgodności - deklaracja zgodności w języku polskim lub angielskim dostarczona przy dostawie | Tak, wymagane |  |

**Osoba/y upoważniona/e do kontaktu:**

……………………………………

Nr tel. …………………………….

mail ………………..…………….

 …………………………………………

 *(podpis*

**Załącznik nr 2 do SWZ**

**Wykonawca:**

…………………………………………

*(pełna nazwa/firma, adres,*

*w zależności od podmiotu: NIP:………………………………………KRS: …………………………………*

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, co następuje:

**OŚWIADCZENIA DOTYCZĄCE PRZESŁANEK WYKLUCZENIA Z POSTĘPOWANIA**

1. Oświadczam, że nie podlegam\*/nie podlegam\* wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 108 ust. 1 ustawy Pzp.
2. Oświadczam, że nie podlegam\*/nie podlegam \* wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 109 ustawy Pzp w zakresie jaki Zamawiający wymagał .
3. Oświadczam, że zachodzą\*/nie zachodzą\* w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania 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(Dz. U. poz. 835).

**\* niepotrzebne skreślić**

Oświadczam, **że zachodzą/ nie zachodzą\*** (nie potrzebne skreślić) w stosunku do mnie podstawy wykluczenia wymienione poniżej z postępowania na podstawie art. …………. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp lub art. 109 ustawy Pzp).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 110 ust. 2 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze:

……………………………………………………………………………………..……………………………………………

……………………………………………………………………………………………………………………………………

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE WIELKOŚCI PRZEDSIĘBIORSTWA**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że:

* jestem mikroprzedsiębiorstwem,\*
* jestem małym przedsiębiorstwem,\*
* jestem średnim przedsiębiorstwem,\*
* prowadzę jednoosobowa działalność gospodarczą,\*
* jestem osobą fizyczną nieprowadząca działalności gospodarczej,\*
* inny rodzaj,\*

**\* niepotrzebne skreślić**

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODYKONAWSTWA**

Oświadczamy, że zaoferowany przedmiot zamówienia wykonamy :

* samodzielnie,\*
* przy udziale podwykonawców,\*

**\* niepotrzebne skreślić**

**W przypadku, gdy Wykonawca zamierza powierzyć realizację części zamówienia podwykonawcy uzupełnia poniższą tabelę.**

**Jeżeli wykonawca zamierza wykonać zamówienie samodzielnie nie wypełnia tabelki lub oznacza zapisem w tabelce - nie dotyczy**

|  |  |
| --- | --- |
| Nazwa i adres podwykonawcy | Część zamówienia, którą będzie wykonywał  |
|  |  |

**OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE RODO**

Na potrzeby postępowania o udzielenie zamówienia publicznego oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej RODO, wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (wykonawca wykreśla powyższe oświadczenie w przypadku gdy go nie dotyczy).

…………….……. *(miejscowość),* dnia …………………. r.

 …………………………………………………………….

 (podpis)

 **Załącznik nr 3**

Wzór umowy zawierający istotne dla zamawiającego postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy.

**UMOWA DOSTAWY**

**NR SZPiGM 3810/48/P…/2023**

zawarta w Brzozowie, w dniu …………………….. pomiędzy:

Szpitalem Specjalistycznym w Brzozowie Podkarpackim Ośrodkiem Onkologicznym im. ks. B. Markiewicza, 36-200 Brzozów, ul. Ks. J. Bielawskiego 18, zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym w Rzeszowie w Wydziale Gospodarczym Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000007954, reprezentowanym przez:

Lek. Tomasza Kondraciuka, MBA - Dyrektora

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”,

a

………………………………………………………………………………………………………………………………,

reprezentowana przez:

……………………………………………………………………….

 zwaną w dalszej części umowy „Sprzedającym”.

 § 1

1. Sprzedający sprzedaje a Kupujący kupuje ………………………………………. Szczegółowy zakres przedmiotu zamówienia określony został w ofercie przetargowej stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy, zwany w dalszej części umowy przedmiotem sprzedaży.
2. Sprzedający oświadcza, że przedmiot sprzedaży spełnia wszelkie wymagania norm i przepisów odnoszących się do wyrobów tego typu oraz do ich oznaczenia w sposób wymagany przepisami prawa oraz że Kupujący, ewentualnie podmioty z nim związane mogą przenieść na niego roszczenia wynikające z niespełnienia powyższych wymagań co do jakości produktów lub sposobu ich oznaczania.
3. Sprzedający oświadcza, iż posiada wszelkie wymagane prawem uprawnienia do prowadzenia obrotu przedmiotem umowy i na każde wezwanie Kupującego niezwłocznie przedstawi dokumenty potwierdzające powyższe.
4. Wykonawca zobowiązany jest do dostawy przedmiotu zamówienia w terminie do 6 tygodni od daty podpisania umowy.
5. Każdej ze stron umowy przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 4-tygodniowego terminu wypowiedzenia. W przypadku wypowiedzenia umowy, stronom umowy nie przysługują z tego tytułu roszczenia odszkodowawcze.

§ 2

1. Strony ustalają łączną wartość przedmiotu sprzedaży, określonego w § 1, na kwotę: …………………. PLN brutto (słownie: ……………………………………… ……. /100).
2. Kwota wymieniona w § 2 ust. 1 niniejszej umowy obejmuje wszelkie koszty związane z zakupem przedmiotów objętych umową, wymienionych w § 1 ust. 1, w szczególności:
3. Koszt dostarczenia przez Sprzedającego przedmiotu sprzedaży na teren Szpitala Specjalistycznego w Brzozowie, do pomieszczeń wskazanych przez Kupującego.
4. Całkowity koszt instalacji i uruchomienia przedmiotu sprzedaży wraz z przeprowadzeniem wszelkich niezbędnych pomiarów potwierdzających prawidłowe działanie zainstalowanego sprzętu.
5. Koszt przeszkolenia personelu wskazanego przez Kupującego do obsługi zainstalowanego sprzętu.
6. Pełny koszt sprawowania opieki serwisowo-gwarancyjnej w okresie gwarancji w tym koszty przeglądów okresowych o których mowa w § 4.
7. Zamawiający dokona odbioru przedmiotu zamówienia na podstawie protokołu odbioru sporządzonego przez Strony niniejszej umowy.
8. Osobą kontaktową i upoważnioną ze strony Kupującego w sprawie realizacji niniejszej umowy jest Pan Marcin Kolbuch tel. 13 43 09 575.
9. Osobą kontaktową i upoważnioną ze strony Sprzedającego w sprawie realizacji niniejszej umowy jest …………………………….tel./fax. ...................................
10. Wiążąca strony korespondencja w ramach umowy prowadzona będzie w formie pisemnej (adresy siedzib traktuje się jako adresy korespondencyjne), w formie fax. (ze strony Kupującego nr (13) 4309578, ze strony Sprzedającego nr (….) …………. lub w formie email (ze strony Kupującego spożywczy@szpital-brzozow.pl, ze strony Sprzedającego ( ……………………….). Wszelkie uzgodnienia w formie telefonicznej są niewiążące dla stron, strony wykluczają je jako wiążącą formę komunikacji w ramach realizacji umowy.

§ 3

1. Kupujący zobowiązuje się zapłacić za dostarczony przedmiot sprzedaży kwotę ustaloną na podstawie § 2 umowy, przelewem bankowym w terminie do 60 dni od daty otrzymania faktury, przy czym podstawą do przyjęcia faktury jest podpisany przez Strony protokół odbioru.
2. Sprzedający zobligowany jest do dostarczenia do siedziby Kupującego faktury w terminie do 3 dni od daty podpisania protokołu odbioru.
3. Strony umowy postanawiają, że zapłata należności za dostarczony przedmiot sprzedaży nastąpi z chwilą obciążenia rachunku bankowego Kupującego.
4. Strony umowy postanawiają, że należności wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przedmiotem przelewu wierzytelności, bez pisemnej zgody Kupującego pod rygorem nieważności (przez przelew wierzytelności strony rozumieją również wszelkiego rodzaju umowy zarządzania wierzytelnością, przejęcia wierzytelności do realizacji, ubezpieczenia wierzytelności itp.).
5. Sprzedający oświadcza, że przyjął do wiadomości, iż w trakcie realizacji umowy mogą wystąpić opóźnienia w realizacji zobowiązań ze strony Kupującego, do 90 dni po terminie płatności faktur.

 § 4

1. Sprzedający udziela …….. miesięcy gwarancji na przedmiot sprzedaży określony w § 1. Termin gwarancji będzie liczony od daty podpisania protokołu potwierdzającego instalację i uruchomienie przedmiotu sprzedaży Sprzedający obowiązki w zakresie gwarancji może wykonywać samodzielnie lub poprzez podmiot trzeci.
2. Okres gwarancji na części nowe, zainstalowane w wyniku usunięcia awarii w okresie gwarancji, jest równy terminowi gwarancji wskazanemu w § 5 ust. 1 umowy.
3. Sprzedający w ramach gwarancji zobowiązuje się do bezpłatnego usuwania wszystkich awarii przedmiotu sprzedaży.
4. Czas usunięcia awarii w okresie gwarancji do 7 dni roboczych od zgłoszenia.
5. Termin na usunięcie awarii ulega zawieszeniu jeżeli wykonawca dostarczy Zamawiającemu sprzęt zastępczy o parametrach nie mniejszych jak przedstawione w ofercie.
6. W sytuacji gdy czas usunięcia awarii z przyczyn niezależnych od Sprzedającego przedłuży się ponad okres 7 dni roboczych Sprzedający o takiej sytuacji obowiązany jest niezwłocznie poinformować Kupującego, z uzasadnieniem i wskazaniem przewidywanego terminu zakończenia naprawy.
7. Każdorazowo termin gwarancji przedłuża się o czas przestoju urządzenia liczony w dniach.
8. Jako czas niesprawności uznaje się czas od momentu zgłoszenia awarii przez Kupującego do momentu przekazania w pełni sprawnego urządzenia użytkownikowi.
9. Dwie naprawy w okresie gwarancji dotyczące tego samego podzespołu lub elementu zobowiązują Sprzedającego do wymiany podzespołu lub elementu na nowy.
10. Sprzedający, w okresie gwarancji, na własny koszt i w uzgodnieniu z Kupującym, wykona przeglądy okresowe sprzętu będącego częścią przedmiotu zamówienia w ilości zalecanej przez producenta tego sprzętu oraz w ilości wymaganej przez obowiązujące przepisy prawa jednak nie mniejszej niż 1 raz w okresie gwarancji. Kupujący nie pokrywa żadnych kosztów związanych z przeglądem w tym kosztów dojazdu czy też kosztów części które są wymieniane w ramach przeglądu. Dopuszcza się możliwość zmiany w zakresie terminów i ilości przeglądów po uprzednich uzgodnieniach pomiędzy Sprzedającym a Kupującym. Ostatni przegląd gwarancyjny zostanie przeprowadzony w ostatnim miesiącu gwarancji.
11. Sprzedający ponosi odpowiedzialność cywilną za obrażenia osób i uszkodzenia sprzętu spowodowane zawinionym działaniem lub zaniechaniem obowiązków wynikających z niniejszej umowy bądź dobrej praktyki serwisowania sprzętu stanowiącego przedmiot sprzedaży.
12. Zgłoszenia awarii Kupujący dokonuje na numer fax ..................................... lub adres email ........................................
13. Do kontaktu ze Sprzedającym w ramach kontaktów serwisowo-gwarancyjnych upoważnieni są następujący pracownicy Kupującego:
* Pan Marcin Kolbuch – tel. 797590398, e-mail: marcin.kolbuch@szpital-brzozow.pl.
1. W przypadku gdy w wystawionej osobno karcie gwarancyjnej zapisy sprzeczne będą z zapisami w niniejszej umowie za wiążące uważa się zapisy umowy.

§ 6

1. Kupujący może odstąpić od umowy, jeżeli przy dokonywaniu odbioru sprzętu okaże się, że sprzęt dostarczony przez Sprzedającego, jest niezgodny z przedmiotem umowy.
2. Sprzedający zapłaci na rzecz Kupującego kary umowne w wypadku:
* zwłoki w realizacji zobowiązań Sprzedawcy wynikających z niniejszej umowy – w wysokości 0,1 % wartości przedmiotu sprzedaży określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
* niewykonania lub nienależytego wykonania przez Sprzedającego zobowiązań umownych określonych w § 5 niniejszej umowy – w wysokości 0,1 % wartości przedmiotu sprzedaży określonej w § 2 ust. 1 umowy, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki,
* odstąpienia od umowy przez Kupującego, w szczególności z przyczyn określonych w § 6 ust. 1 umowy, Sprzedający zobowiązuje się zapłacić Kupującemu kare umowną w wysokości 10 % łącznej wartości przedmiotu sprzedaży, określonej w § 2 ust. 1 niniejszej umowy.
1. Jeżeli szkoda rzeczywista będzie wyższa niż kara umowna, Sprzedający może być zobowiązany do zapłaty odszkodowania przekraczającego karę umowną na zasadach ogólnych.
2. Kupujący może odstąpić od naliczania kar umownych na podstawie pisemnego, uzasadnionego wniosku Sprzedającego.
3. Kupujący zobowiązany jest zobowiązane są do zapłaty kwot wynikających z § 4 umowy w terminie 30 dni od dnia wezwania do zapłaty. Opóźnienie upoważnia Kupującego do naliczenia odsetek ustawowych. W przypadku niedotrzymania terminu określonego w wezwaniu do zapłaty Kupujący ma prawo potrącić należną kwotę wraz z odsetkami z bieżących należności Sprzedającego.
4. Realizacja kar umownych nie wyklucza podejmowania innych działań przez strony umowy, przewidzianych w umowie lub przepisach Kodeksu cywilnego, zmierzających do usunięcia uciążliwości związanych z niewykonywaniem zobowiązań wynikających z umowy.
5. Łączna wysokość kar umownych, które mogą dochodzić strony nie może przekroczyć 50% wartości brutto zawartej umowy.

 § 7

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgodnego oświadczenia stron umowy i formy pisemnej pod rygorem nieważności, chyba że umowa stanowi inaczej.
2. W razie opóźnienia w wykonaniu zamówienia Kupujący ma prawo odstąpić od umowy bez potrzeby udzielania dodatkowego terminu. Wyznaczenie przez Kupującego nowego terminu nie zwalnia Sprzedającego od obowiązku zapłaty kar umownych.
3. W razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie w chwili zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach. W takim przypadku Sprzedający może jedynie żądać wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonanej części umowy.
4. Kupujący zastrzega sobie prawo rezygnacji z zakupu części przedmiotu sprzedaży. Sprzedającemu nie przysługują z tego tytułu roszczenia odszkodowawcze. Kupujący deklaruje realizację co najmniej 70 % wartości umowy.
5. W sprawach nie unormowanych w umowie będą miały zastosowanie przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych i Kodeksu Cywilnego.
6. Ewentualne spory powstałe w związku z realizacją umowy rozstrzygane będą przez Sąd właściwy dla siedziby Kupującego.
7. Umowa została spisana w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

 ***Sprzedający Kupujący***