**Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego**

**SP ZOZ w Krakowie**

**Sekcja Zamówień Publicznych**

os. Na Skarpie 66

31-913 Kraków

Znak sprawy: **ZP/21/2022** Kraków, 2022-07-27

|  |
| --- |
| SPECYFIKACJA WARUNKÓW ZAMÓWIENIA  zwana dalej **(SWZ)**  **MODYFIKACJA** |

**Zakup, dostawa, uruchomienie lub uruchomienie i montaż sprzętu medycznego wraz ze szkoleniem personelu dla potrzeb Oddziałów Szpitala w ramach 20 grup asortymentowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zał. nr 1 do SWZ.**

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.),, zwanej dalej ”ustawą Pzp”. Wartość szacunkowa zamówienia jest równa lub wyższa od progów unijnych określonych na podstawie art. 3 ustawy Pzp.

Zatwierdzono w dniu:

29.07.2022 r.

# Nazwa oraz adres Zamawiającego

Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SPZOZ w Krakowie

os. Na Skarpie 66

31-913 Kraków

Adres strony internetowej prowadzonego postępowania oraz strony, na której udostępniane będą zmiany i wyjaśnienia treści SWZ oraz inne dokumenty zamówienia bezpośrednio związane z postępowaniem: https://e-propublico.pl.

# Tryb udzielenia zamówienia

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie **przetarg nieograniczony**.

# informacje ogólne

## Komunikacja w postępowaniu

## W niniejszym postępowaniu komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem platformy on-line działającej pod adresem https://e-propublico.pl (dalej jako: ”Platforma”).

## Wizja lokalna

## Zamawiający nie przewiduje obowiązku odbycia przez Wykonawcę wizji lokalnej lub sprawdzenia przez Wykonawcę dokumentów niezbędnych do realizacji zamówienia.

## Zaliczki na poczet wykonania zamówienia

## Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

## Katalogi elektroniczne

## Zamawiający wymaga / nie wymaga złożenia ofert w postaci katalogów elektronicznych.

## Do spraw nieuregulowanych w niniejszej SWZ mają zastosowanie przepisy ustawy z dnia 11 września 2019r. roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. z 2021r. poz. 1129 z późn. zm.).

# Opis przedmiotu zamówienia

## Przedmiotem zamówienia jest **Zakup, dostawa, uruchomienie lub uruchomienie i montaż sprzętu medycznego wraz ze szkoleniem personelu dla potrzeb Oddziałów Szpitala w ramach 20 grup asortymentowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zał. nr 1 do SWZ.**

## Zamawiający dopuszcza składanie ofert częściowych, gdzie część (zadanie) stanowi:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Zadanie nr:** | | **Opis:** | |
| 1 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt stołu operacyjnego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt stołu operacyjnego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 2 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z montażem i uruchomieniem 1 szt lampy operacyjnej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z montażem i uruchomieniem 1 szt lampy operacyjnej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 3 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt aparatu do elektrokoagulacji wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt aparatu do elektrokoagulacji wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 4 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 5 szt dermatoskopów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 5 szt dermatoskopów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 5 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. stołu do zabiegów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. stołu do zabiegów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 6 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy WOOD wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy WOOD wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 7 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy do PDT (do terapii fotodynamicznej) wraz zprzeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy do PDT (do terapii fotodynamicznej) wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 8 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. aparatu do krioterapii wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. aparatu do krioterapii wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 9 | | **Temat:** Zakup i dostawa 1 szt. kozetki zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 1 szt. kozetki zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 10 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. fotela ginekologicznego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. fotela ginekologicznego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 11 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt .lasera frakcyjnego CO2 wraz z ewakuatorem dymu wraz zprzeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lasera frakcyjnego CO2 wraz z ewakuatorem dymu wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 12 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. spirometru wraz z końcówką wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. spirometru wraz z końcówką wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 13 | | **Temat:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt.lampy zabiegowej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy zabiegowej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 14 | | **Temat:** Zakup i dostawa 1 szt. pikflometru zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 1 szt. pikflometru zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 15 | | **Temat:** Zakup i dostawa 2 szt. wózków zabiegowych wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa wraz 2 szt. wózków zabiegowych wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Przeglądy okresowe co 12 miesięcy, chyba, że producent zaleca częściej wraz z wymianą części zużywalnych, w tym jeden na koniec okresu gwarancyjnego również z wymianą zalecanych przy danym przeglądzie części i materiałów zużywalnych. Po każdym przeglądzie wydanie świadectwa sprawności i dokonania odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Szkolenie personelu medycznego w zakresie obsługi sprzętu (około 5 osób) w dwóch terminach;  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 16 | | **Temat:** Zakup i dostawa 6 szt. kozetek zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 6 szt. kozetek zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 17 | | **Temat:** Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków ściennych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków ściennych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 18 | | **Temat:** Zakup i dostawa 3 szt. wag niemowlęcych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 3 szt. wag niemowlęcych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 19 | | **Temat:** Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków wolnostąjących zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków wolnostąjących zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty..  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |
| 20 | | **Temat:** Zakup i dostawa 20 szt. foteli dla opiekuna do spania zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  **Wspólny Słownik Zamówień:** 33100000-1 - Urządzenia medyczne  **Opis:** Zakup i dostawa 20 szt. foteli dla opiekuna do spania zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  Gwarancja na dostarczony sprzęt na okres min. 24 miesięcy ( liczone od daty podpisania protokołu odbioru przedmiotu zamówienia) - vide kryteria oceny ofert.  Każda naprawa gwarancyjna przedłuża okres gwarancji o całkowity czas trwania naprawy  Weryfikacja złożonej reklamacji przez telefon, e - mail lub fax. w ciągu 24 godzin od jej wysłania przez Zamawiającego w dni robocze licząc od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy  Czas reakcji serwisu (przyjęte zgłoszenie - podjęta naprawa) - max do 48 h. Jako "podjęta naprawa" liczy się obecność uprawnionego pracownika wykonawcy przy uszkodzonym aparacie  Wymiana uszkodzonego podzespołu na fabrycznie nowy w terminie do 5 dni od stwierdzenia jego awarii przez inżyniera serwisowego w obecności przedstawiciela zamawiającego  Maksymalny czas naprawy nie może przekroczyć 7 dni od chwili przyjęcia zgłoszenia  Gwarancja min. 7-letniego dostępu do części zamiennych, materiałów eksploatacyjnych i akcesoriów od daty dostawy  Dokumentacja serwisowa na potrzeby Zamawiającego - przy dostawie  Z urządzeniem i jego niezależnym wyposażeniem wykonawca dostarczy  paszport zawierający co najmniej takie dane jak: nazwa, typ (model), producent,  rok produkcji, numer seryjny (fabryczny), inne istotne informacje (np. części  składowe, istotne wyposażenie)  Instrukcja obsługi w języku polskim w formie elektronicznej i drukowanej (przy dostawie)  Rok produkcji: 2022  Oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie  z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty.  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert równoważnych**  Informacje dotyczące oferty wariantowej, o której mowa w art. 92 ustawy Pzp:  **Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych**. | |

## Części nie mogą być dzielone przez Wykonawców, oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia określonego w zadaniu częściowym zostaną odrzucone.

## Wykonawca może złożyć ofertę w odniesieniu do wszystkich części zamówienia maksymalnej liczby części zamówienia: [ ] tylko jednej części zamówienia. Zamawiający nie przewiduje udzielenia zaliczek na poczet wykonania zamówienia.

## Miejsce realizacji:

|  |
| --- |
| Szpital Specjalistyczny im. S. Żeromskiego SP ZOZ w Krakowie – dla zadania częściowego: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 |

# Informacja o przewidywanych zamówieniach, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 USTAWY PZP.

## Zamawiający nie przewiduje udzielenia zamówień, o których mowa w art. 214 ust. 1 pkt 7 i 8 ustawy Pzp.

# Termin wykonania zamówienia

## Zamówienie musi zostać zrealizowane w terminie:

|  |
| --- |
| **max. do 8 tygodni od daty zawarcia umowy (vide kryteria oceny ofert)** – dla zadania częściowego: 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20 |

# Informacja o warunkach udziału w postępowaniu

## O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu oraz spełniają warunki udziału w postępowaniu i wymagania określone w niniejszej SWZ.

## Zamawiający, na podstawie art. 112 ustawy Pzp określa następujące warunki udziału w postępowaniu:

## Zamawiający nie określa warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 112 ust. 2 ustawy Pzp.

# Podstawy wykluczenia wykonawcy Z POSTĘPOWANIA

## Zamawiający wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę:

## wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia określone w art. 108 ust. 1 ustawy Pzp;

## wobec którego zachodzą podstawy wykluczenia określone w art. 5k rozporządzenia Rady (UE) nr 833/2014 z dnia 31 lipca 2014 r. dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 229 z 31.7.2014, str. 1), w brzmieniu nadanym rozporządzeniem Rady (UE) 2022/576 w sprawie zmiany rozporządzenia (UE) nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1);

## wobec którego zachodzą podstawy 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 (Dz.U. z 2022 r., poz. 835).

## Zamawiający, na podstawie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, wykluczy z postępowania o udzielenie zamówienia Wykonawcę:

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 w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury.

## Wykluczenie Wykonawcy nastąpi w przypadkach, o których mowa w art. 111 ustawy Pzp.

## Wykonawca nie podlega wykluczeniu w okolicznościach określonych w art. 108 ust. 1 pkt 1, 2 i 5 lub art. 109 ust. 1 pkt 2‒5 i 7‒10 ustawy Pzp, jeżeli udowodni Zamawiającemu, że spełnił łącznie przesłanki określone w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp.

## Zamawiający oceni, czy podjęte przez Wykonawcę czynności, o których mowa w art. 110 ust. 2 ustawy Pzp, są wystarczające do wykazania jego rzetelności, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, a jeżeli uzna, że nie są wystarczające, wykluczy Wykonawcę.

## Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania, ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

# wykaz podmiotowych środków dowodowych

## Wykonawca wraz z ofertą zobowiązany jest złożyć:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Lp.** | | **Wymagany dokument** |
| 1 | | **Wzór oferty**  Wzór oferty na dostawy - załącznik nr 2 do SWZ |
| 2 | | **Jednolity europejski dokument zamówienia**  Aktualne na dzień składania ofert oświadczenie Wykonawcy (w formie Jednolitego europejskiego dokumentu zamówienia) stanowiące wstępne potwierdzenie spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz braku podstaw wykluczenia - załącznik nr 3 do SWZ |
| 3 | | **Oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporz.833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególn.rozwiązaniu w zakresie przeciwdziałania agresji na Ukrainę**  Oświadczenie Wykonawcy składane na podstawie art. 125 ust. 1 ustawy pzp dotyczące przesłanek wykluczenia z art. 5k Rozporządzenia 833/2014 oraz art. 7 ust. 1 o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. z 2022 r., poz. 835) - załącznik nr 8 |
| 4 | | **Potwierdzenie parametrów technicznych przedmiotu zamówienia**  załącznik nr 1 do SWZ - opis przedmiotu zamówienia |
| 5 | **Warunki gwarancji i serwisu**  Warunki gwarancji i serwisu - zał. nr 7 do SWZ |

## Zamawiający przed wyborem najkorzystniejszej oferty wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym terminie, nie krótszym niż 10 dni, aktualnych na dzień złożenia, następujących podmiotowych środków dowodowych:

## W celu potwierdzenia braku podstaw wykluczenia Wykonawcy z udziału w postępowaniu:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | | **Wymagany dokument** | |
| 1 | | **Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej**  Oświadczenie Wykonawcy, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 5 ustawy Pzp, o braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2020 r. poz. 1076 i 1086), z innym Wykonawcą, który złożył odrębną ofertę, ofertę częściową lub wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, albo oświadczenie o przynależności do tej samej grupy kapitałowej wraz z dokumentami lub informacjami potwierdzającymi przygotowanie oferty, oferty częściowej lub wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu niezależnie od innego Wykonawcy należącego do tej samej grupy kapitałowej - załącznik nr 5 do SWZ | |
| 2 | | **Odpis lub informacja z KRS lub CEIDG**  Odpis lub informacja z Krajowego Rejestru Sądowego lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, w zakresie art. 109 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp, sporządzone nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji. | |
| 3 | | **Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczeniu**  Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o którym mowa w art. 125 ust. 1 ustawy Pzp, w zakresie 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), oraz art. 5 k Rozporządzenia nr 833/2014 dotyczącego środków ograniczających w związku z działaniami Rosji destabilizującymi sytuację na Ukrainie (Dz. Urz. UE nr L 111 z 8.4.2022, str. 1) w zakresie podstaw wykluczenia z postępowania wskazanych przez Zamawiającego - zał. nr 6 do SWZ | |
| 4 | | **Informacja z Krajowego Rejestru Karnego**  Informacja z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy Pzp, art. 108 ust. 1 pkt 4 ustawy Pzp - dotycząca orzeczenia zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne, tytułem środka karnego, sporządzona nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jej złożeniem. | |
| 5 | | **Informacja z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych**  Informacja z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych, w zakresie art. 108 ust. 2 ustawy Pzp, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do tego rejestru, sporządzona nie wcześniej niż 3 miesiące przed jej złożeniem. | |

## Dokumenty podmiotów zagranicznych:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | | **Wymagany dokument** | |
| 1 | | **Informacja z odpowiedniego rejestru lub inny równoważny dokument**  Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast Informacji z Krajowego Rejestru Karnego składa informację z odpowiedniego rejestru, takiego jak rejestr sądowy, albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, w zakresie art. 108 ust. 1 pkt 1 i 2 ustawy i art. 108 ust. ust. 1 pkt 4 Pzp, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed jego złożeniem. | |
| 2 | | **Dokument potwierdzający, że nie otwarto likwidacji wykonawcy**  Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Odpisu lub informacji z KRS lub CEIDG" składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające, że nie otwarto jego likwidacji, nie ogłoszono upadłości, jego aktywami nie zarządza likwidator lub sąd, nie zawarł układu z wierzycielami, jego działalność gospodarcza nie jest zawieszona ani nie znajduje się on w innej tego rodzaju sytuacji wynikającej z podobnej procedury przewidzianej w przepisach miejsca wszczęcia tej procedury, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem. | |
| 3 | | **Informacja o beneficjentach rzeczywistych wykonawcy**  Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza granicami Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast "Informacji z Centralnego Rejestru Beneficjentów Rzeczywistych" składa informację z odpowiedniego rejestru zawierającego informacje o jego beneficjentach rzeczywistych albo, w przypadku braku takiego rejestru, inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, określający jego beneficjentów rzeczywistych, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed ich złożeniem. | |

## Jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się ww. dokumentów, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie Wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone pod przysięgą, lub, jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania nie ma przepisów o oświadczeniu pod przysięgą, złożone przed organem sądowym lub administracyjnym, notariuszem, organem samorządu zawodowego lub gospodarczego, właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania Wykonawcy, z uwzględnieniem terminów ważności tych dokumentów.

## Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, Zamawiający może na każdym etapie postępowania, wezwać Wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.

## Jeżeli zajdą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio podmiotowe środki dowodowe nie są już aktualne, Zamawiający może w każdym czasie wezwać Wykonawcę do złożenia wszystkich lub niektórych podmiotowych środków dowodowych, aktualnych na dzień ich złożenia.

## Wykonawca nie jest zobowiązany do złożenia podmiotowych środków dowodowych, które Zamawiający posiada, jeżeli Wykonawca wskaże te środki oraz potwierdzi ich prawidłowość i aktualność.

## Podmiotowe środki dowodowe oraz inne dokumenty lub oświadczenia Wykonawca składa, pod rygorem nieważności, w formie elektronicznej w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

## Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

# Informacja o przedmiotowych środkach dowodowych

## Zamawiający żąda złożenia przez Wykonawcę wraz z ofertą następujących, przedmiotowych środków dowodowych:

|  |  |
| --- | --- |
| **Lp.** | **Wymagany dokument** |
| 1 | **Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, prospekty**  Oryginalne firmowe katalogi lub ich kopie, ulotki, prospekty zawierające pełną informację o parametrach technicznych oferowanego wyrobu potwierdzające spełnienie wymaganych parametrów techniczno - użytkowych i warunków granicznych w języku polskim. Nie spełnienie wymagań spowoduje odrzucenie oferty. Brak oryginalnego opisu wartości oferowanej w oryginalnych firmowych katalogach lub ich kopiach będzie traktowany jako brak danego parametru w oferowanym sprzęcie - nie dopuszcza się odręcznego uzupełniania parametrów. |
| 2 | **Oświadczenie wykonawcy dot. ustawy o wyrobach medycznych**  Oświadczenie Wykonawcy, że oferowany Wyrób Medyczny jest dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami, w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 2022 r. poz. 974) oraz rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017 r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG (MDR), jak również posiadają wymagane dokumenty. |

## Zamawiający zaakceptuje równoważne przedmiotowe środki dowodowe, jeśli potwierdzą, że oferowane dostawy spełniają określone przez Zamawiającego wymagania, cechy lub kryteria.

## Zamawiający przewiduje uzupełnienie przedmiotowych środków dowodowych.

# INFORMACJA DLA WYKONAWCÓW zamierzających powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcom

## Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia Podwykonawcom.

## Zamawiający żąda, aby przed przystąpieniem do wykonania zamówienia Wykonawca, podał nazwy, dane kontaktowe oraz przedstawicieli, Podwykonawców zaangażowanych w realizację zamówienia, jeżeli są już znani.

## Wykonawca jest obowiązany zawiadomić Zamawiającego o wszelkich zmianach w odniesieniu do informacji, o których mowa w zdaniu pierwszym, w trakcie realizacji zamówienia, a także przekazać wymagane informacje na temat nowych Podwykonawców, którym w późniejszym okresie zamierza powierzyć realizację zamówienia.

# Informacja dla wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia

## Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. W takim przypadku Wykonawcy zobowiązani są do ustanowienia pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

## Pełnomocnictwo należy dołączyć do oferty i powinno ono zawierać w szczególności wskazanie:

## postępowania o udzielenie zamówienie publicznego, którego dotyczy;

## wszystkich Wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia;

## ustanowionego pełnomocnika oraz zakresu jego umocowania.

## W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez Wykonawców, dokument ”Jednolity europejski dokument zamówienia”, o którym mowa w pkt. 9.1 SWZ, składa każdy z Wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Oświadczenia te potwierdzają brak podstaw wykluczenia oraz spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie, w jakim każdy z Wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu.

# Informacje o sposobie porozumiewania się zamawiającego z Wykonawcami

## W niniejszym postępowaniu komunikacja Zamawiającego z Wykonawcami odbywa się przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, za pośrednictwem Platformy on-line działającej pod adresem https://e-propublico.pl.

## Korzystanie z Platformy przez Wykonawcę jest bezpłatne.

## Na Platformie postępowanie prowadzone jest pod nazwą: ”**Zakup, dostawa, uruchomienie lub uruchomienie i montaż sprzętu medycznego wraz ze szkoleniem personelu dla potrzeb Oddziałów Szpitala w ramach 20 grup asortymentowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zał. nr 1 do SWZ.**” – znak sprawy: **ZP/21/2022**.

## Wykonawca przystępując do postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, akceptuje warunki korzystania z Platformy określone w Regulaminie zamieszczonym na stronie internetowej https://e-propublico.pl oraz uznaje go za wiążący.

## Wykonawca zamierzający wziąć udział w postępowaniu musi posiadać konto na Platformie.

## Do złożenia oferty konieczne jest posiadanie przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy ważnego kwalifikowanego podpisu elektronicznego.

## Zalecenia Zamawiającego odnośnie kwalifikowanego podpisu elektronicznego:

## dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie .pdf zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES;

## dokumenty sporządzone i przesyłane w formacie innym niż .pdf (np.: .doc, .docx, .xlsx, .xml) zaleca się podpisywać kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie XAdES;

## do składania kwalifikowanego podpisu elektronicznego zaleca się stosowanie algorytmu SHA-2 (lub wyższego).

## Zamawiający określa następujące wymagania sprzętowo – aplikacyjne pozwalające na korzystanie z Platformy:

## stały dostęp do sieci Internet;

1. posiadanie dowolnej i aktywnej skrzynki poczty elektronicznej (e-mail),
2. komputer z zainstalowanym systemem operacyjnym Windows 7 (lub nowszym) albo Linux,
3. zainstalowana dowolna przeglądarka internetowa - Platforma współpracuje z najnowszymi, stabilnymi wersjami wszystkich głównych przeglądarek internetowych (Internet Explorer 10+, Microsoft Edge, Mozilla Firefox, Google Chrome, Opera),

## włączona obsługa JavaScript oraz Cookies.

## Zamawiający dopuszcza następujący format przesyłanych danych:

## pliki w formatach określonych w załączniku nr 2 do Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 12 kwietnia 2012 r w sprawie Krajowych Ram Interoperacyjności, minimalnych wymagań dla rejestrów publicznych i wymiany informacji w postaci elektronicznej oraz minimalnych wymagań dla systemów teleinformatycznych, przy czym zaleca się wykorzystywanie plików w formacie **.pdf**, **.doc**, **.docx**, **.xls**, **.xlsx**;

## w celu ewentualnej kompresji danych Zamawiający rekomenduje wykorzystanie jednego z rozszerzeń: **.zip** lub **.7Z**;

## maksymalny rozmiar pojedynczego pliku to **80 MB**, przy czym nie określa się limitu liczby plików.

## Zamawiający określa następujące informacje na temat kodowania i czasu odbioru danych:

## załączony i przesłany przez Wykonawcę za pomocą Platformy plik oferty wraz z załącznikami, nie jest dostępny dla Zamawiającego i przechowywany jest na serwerach Platformy w formie zaszyfrowanej. Zamawiający otrzyma dostęp do pliku dopiero po upływie terminu otwarcia ofert;

1. oznaczenie czasu odbioru danych przez Platformę stanowi przyporządkowaną do dokumentu elektronicznego datę oraz dokładny czas (hh:mm:ss), widoczne przy wysłanym dokumencie w kolumnie ”Data przesłania”;

## o terminie przesłania decyduje czas pełnego przeprocesowania transakcji pliku na Platformie.

## W postępowaniu, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane są za pośrednictwem Platformy (karta ”Wiadomości”). Za datę wpływu oświadczeń, wniosków, zawiadomień oraz informacji przesłanych za pośrednictwem Platformy, przyjmuje się datę ich zamieszczenia na Platformie.

## Ofertę, wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, składa się pod rygorem nieważności w formie elektronicznej za pośrednictwem Platformy, podpisaną kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

## Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzi się w języku polskim. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

## Osobami uprawnionymi do kontaktu z Wykonawcami są:

## w zakresie formalnym:

|  |
| --- |
| Iwona Wolnicka - https://e-propublico.pl |

## w zakresie merytorycznym:

|  |
| --- |
| Artur Matoga - https://e-propublico.pl |

# OPIS SPOSOBU UDZIELANIA WYJAŚNIEŃ TREŚCI SWZ

## Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z wnioskiem o wyjaśnienie treści SWZ, przekazanym za pośrednictwem Platformy (karta ”Zapytania/Wyjaśnienia).

## Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 6 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż na 14 dni przed upływem terminu składania ofert.

## Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWZ nie wpłynie w terminie, o którym mowa w punkcie powyżej, Zamawiający nie ma obowiązku udzielania wyjaśnień SWZ.

## Przedłużenie terminu składania ofert, nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści SWZ.

## Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania, bez ujawniania źródła zapytania.

## W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWZ. Dokonaną zmianę treści SWZ Zamawiający udostępni na stronie internetowej prowadzonego postępowania.

# Wymagania dotyczące wadium

## W postępowaniu nie jest przewidziane składanie wadium.

# Termin związania ofertą

## Wykonawca pozostaje związany ofertą do dnia **2022-11-22**.

## Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

## W przypadku, gdy wybór najkorzystniejszej oferty nie nastąpi przed upływem terminu związania ofertą, Zamawiający przed upływem tego terminu zwróci się jednokrotnie do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie terminu związania ofertą o wskazywany przez niego okres, nie dłuższy niż 60 dni.

# Opis sposobu przygotowywania ofert

## Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.

## Treść oferty musi być zgodna z wymaganiami Zamawiającego określonymi w niniejszej SWZ.

## Oferta oraz pozostałe oświadczenia i dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie formularzy, powinny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami.

## Oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami musi być sporządzona w języku polskim i złożona pod rygorem nieważności w formie elektronicznej, za pośrednictwem Platformy oraz podpisana kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

## Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 18 ust. 3 ustawy Pzp, nie ujawnia się informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa, w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2020 r. poz. 1913), zwanej dalej „ustawą o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji” jeżeli Wykonawca:

## wraz z przekazaniem takich informacji, zastrzegł, że nie mogą być one udostępniane;

## wykazał, załączając stosowne uzasadnienie, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.

## Zaleca się, aby uzasadnienie o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania.

## Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 222 ust. 5 ustawy Pzp.

## Opis sposobu przygotowania oferty składanej w formie elektronicznej:

## Wykonawca, chcąc przystąpić do udziału w postępowaniu, loguje się na Platformie, w menu ”Ogłoszenia” wyszukuje niniejsze postępowanie, otwiera je klikając w jego temat, a następnie korzysta z funkcji ”***Zgłoś udział w postępowaniu***” na karcie Informacje ogólne”;

## w przypadku, gdy Wykonawca nie posiada konta na Platformie, należy skorzystać z funkcji ”***Zarejestruj***”. Po wypełnieniu Formularza rejestracyjnego Wykonawca otrzyma wiadomość e-mail na zdefiniowany adres poczty elektronicznej, z opcją aktywacji konta. Aktywacja konta jest konieczna do zakończenia procesu rejestracji i umożliwia zalogowanie się na Platformie;

## oferta wraz ze stanowiącymi jej integralną część załącznikami, powinna być podpisana ważnym kwalifikowanym podpisem elektronicznym, przez osobę (osoby) uprawnione do reprezentowania Wykonawcy, zgodnie z formą reprezentacji określoną w dokumentach rejestrowych, a następnie przesłana Zamawiającemu za pośrednictwem Platformy, poprzez dodanie dokumentów na karcie ”Oferta/Załączniki”, za pomocą opcji ”***Załącz plik***” i użycie przycisku ”***Załącz***”;

## jeżeli umocowanie dla osób podpisujących ofertę nie wynika z dokumentów rejestrowych, Wykonawca do oferty powinien dołączyć dokument pełnomocnictwa udzielonego przez osoby uprawnione i obejmujące swym zakresem umocowanie do złożenia oferty lub do złożenia oferty i podpisania umowy. Pełnomocnictwo powinno zostać złożone w oryginale, w postaci dokumentu elektronicznego podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym albo w elektronicznej kopii dokumentu poświadczonej notarialnie za zgodność z oryginałem przez notariusza przy użyciu kwalifikowanego podpisu elektronicznego;

1. wszelkie informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, które Wykonawca chce zastrzec jako tajemnicę przedsiębiorstwa, powinny zostać przesłane za pośrednictwem Platformy, w osobnym pliku, na karcie ”Oferta/Załączniki”, w tabeli ”Część oferty stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa”, za pomocą opcji ”***Załącz plik***” i użycie przycisku ”***Załącz***”;
2. potwierdzeniem prawidłowo załączonego pliku jest automatyczne wygenerowanie przez Platformę komunikatu systemowego o treści ”Plik został poprawnie przesłany na platformę;
3. ostateczne złożenie oferty wraz z załącznikami Wykonawca musi potwierdzić klikając w przycisk ”***Złóż ofertę***”;
4. złożenie oferty zostanie potwierdzone komunikatem systemowym z podaniem terminu jej złożenia oraz aktywowana zostanie dla Wykonawcy możliwość pobrania, w stosunku do każdego z przesłanych plików, automatycznie wystawionego przez Platformę dokumentu EPO (Elektroniczne Potwierdzenie Odbioru), będącego dowodem potwierdzającym fakt i czas dostarczenia Zamawiającemu pliku za pośrednictwem Platformy.

## Do upływu terminu składania ofert, Wykonawca, za pośrednictwem Platformy, może wycofać złożoną ofertę, używając opcji ”***Wycofaj ofertę***” (karta Oferta/Załączniki). Po wycofaniu oferty Wykonawca może usunąć załączone pliki, zaznaczając pozycje do usunięcia i klikając w przycisk ”***Usuń zaznaczone***”.

## Szczegółowa instrukcja korzystania z Platformy znajduje się na stronie internetowej <https://e-ProPublico.pl/>, przycisk ”***Instrukcja Wykonawcy***”.

## Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.

# Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert

## Ofertę, wraz z załącznikami, należy złożyć za pośrednictwem Platformy w terminie do dnia **2022-08-25** do godz. **10:00**.

# termin otwarcia ofert

## Otwarcie ofert nastąpi w dniu: **2022-08-25** o godz. **11:00**, za pośrednictwem Platformy, na karcie ”Oferta/Załączniki”, poprzez ich odszyfrowanie, które jest jednoznaczne z ich upublicznieniem.

## Zamawiający, najpóźniej przed otwarciem ofert, udostępni na stronie prowadzonego postępowania informację o kwocie, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.

## Niezwłocznie po otwarciu ofert, Zamawiający zamieści na stronie internetowej prowadzonego postępowania informacje o:

## nazwach albo imionach i nazwiskach oraz siedzibach lub miejscach prowadzonej działalności gospodarczej bądź miejscach zamieszkania Wykonawców, których oferty zostały otwarte;

## cenach lub kosztach zawartych w ofertach.

# Opis sposobu obliczenia ceny

## W ofercie Wykonawca zobowiązany jest podać cenę za wykonanie całego przedmiotu zamówienia w złotych polskich (PLN), z dokładnością do 1 grosza, tj. do dwóch miejsc po przecinku.

## W cenie należy uwzględnić wszystkie wymagania określone w niniejszej SWZ oraz wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca z tytułu należytej oraz zgodnej z obowiązującymi przepisami realizacji przedmiotu zamówienia, a także wszystkie potencjalne ryzyka ekonomiczne, jakie mogą wystąpić przy realizacji przedmiotu zamówienia.

## Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą prowadzone będą w złotych polskich z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.

## Wykonawca zobowiązany jest zastosować stawkę VAT zgodnie z obowiązującymi przepisami ustawy z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.

## Jeżeli złożona zostanie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z ustawą z 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług, dla celów zastosowania kryterium ceny Zamawiający doliczy do przedstawionej w tej ofercie ceny kwotę podatku od towarów i usług, którą miałby obowiązek rozliczyć.

## Wykonawca składając ofertę zobowiązany jest:

## poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadził do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego;

## wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będą prowadziły do powstania obowiązku podatkowego;

## wskazać wartości towaru lub usługi objętego obowiązkiem podatkowym Zamawiającego, bez kwoty podatku;

## wskazać stawkę podatku od towarów i usług, która zgodnie z wiedzą Wykonawcy, będzie miała zastosowanie.

# Opis kryteriów oceny ofert, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny ofert

## Przy dokonywaniu wyboru najkorzystniejszej oferty Zamawiający stosować będzie niżej podane kryteria:

|  |  |
| --- | --- |
| **Zadanie częściowe** | **Nazwa kryterium - waga [%]** |
| 1 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt stołu operacyjnego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. | 1 - Cena - 60  2 - wydłużenie terminu gwarancji - 10  3 - termin dostawy - 10  4 - parametry techniczne sprzętu - 20 |
| 2 - Zakup i dostawa wraz z montażem i uruchomieniem 1 szt lampy operacyjnej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  3 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt aparatu do elektrokoagulacji wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  4 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 5 szt dermatoskopów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  5 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. stołu do zabiegów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  6 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy WOOD wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  7 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy do PDT (do terapii fotodynamicznej) wraz zprzeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. | 1 - Cena - 60  2 - wydłużenie terminu gwarancji - 20  3 - termin dostawy - 20 |
| 8 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. aparatu do krioterapii wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. | 1 - Cena - 60  2 - wydłużenie terminu gwarancji - 20  3 - okres gwarancji - 20 |
| 9 - Zakup i dostawa 1 szt. kozetki zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  10 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. fotela ginekologicznego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  11 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt .lasera frakcyjnego CO2 wraz z ewakuatorem dymu wraz zprzeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  12 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. spirometru wraz z końcówką wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  13 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt.lampy zabiegowej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  14 - Zakup i dostawa 1 szt. pikflometru zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  15 - Zakup i dostawa 2 szt. wózków zabiegowych wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  16 - Zakup i dostawa 6 szt. kozetek zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  17 - Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków ściennych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  18 - Zakup i dostawa 3 szt. wag niemowlęcych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  19 - Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków wolnostąjących zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  20 - Zakup i dostawa 20 szt. foteli dla opiekuna do spania zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. | 1 - Cena - 60  2 - wydłużenie terminu gwarancji - 20  3 - termin dostawy - 20 |

## Punkty przyznawane za podane kryteria będą liczone według następujących wzorów:

|  |  |
| --- | --- |
| **Zadanie częściowe** | **Wzór** |
| 1 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt stołu operacyjnego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. | 1 - Cena  Liczba punktów = ( Cmin/Cof ) \* 60 \* waga  gdzie:  - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert  - Cof - cena podana w ofercie  2 - wydłużenie terminu gwarancji  Liczba punktów = Ozn war3 \* waga  Ozn war3 wg oceny 0 lub 100.  gdzie:  - Ozn war3 - 100 punktów - termin gwarancji 36 miesiące od daty protokołu odbioru  0 punktów - termin gwarancji 24 miesiące od daty protokołu odbioru  3 - termin dostawy  Liczba punktów = Ozn war3 \* waga  Ozn war3 - 0 lub 100.  gdzie:  - Ozn war3 - 100 punktów - termin dostawy do 6 tygodni od daty zawarcia umowy  0 punktów - termin dostawy do 8 tygodni od daty zawarcia umowy  4 - parametry techniczne sprzętu  Liczba punktów = ( Ozn war4/Ozn max4 ) \* 100 \* waga  gdzie:  - Ozn war4 - podana w ofercie  - Ozn max4 - 75 pkt |
| 2 - Zakup i dostawa wraz z montażem i uruchomieniem 1 szt lampy operacyjnej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  3 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt aparatu do elektrokoagulacji wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  4 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 5 szt dermatoskopów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  5 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. stołu do zabiegów wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  6 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy WOOD wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji  7 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. lampy do PDT (do terapii fotodynamicznej) wraz zprzeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  8 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. aparatu do krioterapii wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  9 - Zakup i dostawa 1 szt. kozetki zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  10 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. fotela ginekologicznego wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  11 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt .lasera frakcyjnego CO2 wraz z ewakuatorem dymu wraz zprzeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  12 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt. spirometru wraz z końcówką wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  13 - Zakup i dostawa wraz z uruchomieniem 1 szt.lampy zabiegowej wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  14 - Zakup i dostawa 1 szt. pikflometru zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  15 - Zakup i dostawa 2 szt. wózków zabiegowych wraz z przeszkoleniem pracowników Zamawiającego zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  16 - Zakup i dostawa 6 szt. kozetek zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  17 - Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków ściennych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  18 - Zakup i dostawa 3 szt. wag niemowlęcych zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  19 - Zakup i dostawa 3 szt. przewijaków wolnostąjących zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji.  20 - Zakup i dostawa 20 szt. foteli dla opiekuna do spania zgodnie z zestawieniem warunków i parametrów wymaganych stanowiącym załącznik nr 1 do specyfikacji. | 1 - Cena  Liczba punktów = ( Cmin/Cof ) \* 100 \* waga  gdzie:  - Cmin - najniższa cena spośród wszystkich ofert  - Cof - cena podana w ofercie  2 - wydłużenie terminu gwarancji  Liczba punktów = Ozn war3 \* waga  Ozn war3 wg oceny 0 lub 100.  gdzie:  - Ozn war3 - 100 punktów - termin gwarancji 36 miesiące od daty protokołu odbioru  0 punktów - termin gwarancji 24 miesiące od daty protokołu odbioru  3 - termin dostawy  Liczba punktów = Ozn war3 \* waga  Ozn war3 - 0 lub 100.  gdzie:  - Ozn war3 - 100 punktów - termin dostawy do 6 tygodni od daty zawarcia umowy  0 punktów - termin dostawy do 8 tygodni od daty zawarcia umowy |

## Po dokonaniu oceny punkty zostaną zsumowane dla każdego z kryteriów oddzielnie. Suma punktów uzyskanych za wszystkie kryteria oceny stanowić będzie końcową ocenę danej oferty.

## Zamawiający poprawi w ofercie:

## oczywiste omyłki pisarskie,

## oczywiste omyłki rachunkowe, z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,

## inne omyłki polegające na niezgodności oferty z dokumentami zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty

## - niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

## Jeżeli zaoferowana cena, lub jej istotne części składowe, wydają się rażąco niskie w stosunku do przedmiotu zamówienia lub budzą wątpliwości Zamawiającego co do możliwości wykonania przedmiotu zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w dokumentach zamówienia lub wynikającymi z odrębnych przepisów, Zamawiający zażąda od Wykonawcy wyjaśnień, w tym złożenia dowodów w zakresie wyliczenia ceny, lub jej istotnych części składowych. Wyjaśnienia mogą dotyczyć zagadnień wskazanych w art. 224 ust. 3 ustawy Pzp.

## Obowiązek wykazania, że oferta nie zawiera rażąco niskiej ceny spoczywa na Wykonawcy.

## Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie złożył wyjaśnień lub jeżeli dokonana ocena wyjaśnień wraz z dostarczonymi dowodami potwierdzi, że oferta zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia.

## Zamawiający odrzuci ofertę Wykonawcy, który nie udzielił wyjaśnień w wyznaczonym terminie, lub jeżeli złożone wyjaśnienia wraz z dowodami nie uzasadniają rażąco niskiej ceny tej oferty.

# UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

## Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWZ i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane w niej kryteria oceny ofert.

## Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający poinformuje równocześnie Wykonawców, którzy złożyli oferty, przekazując im informacje, o których mowa w art. 253 ust. 1 ustawy Pzp oraz udostępni je na stronie internetowej prowadzonego postępowania https://e-propublico.pl.

## 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.

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

## Zamawiający zawrze umowę w sprawie zamówienia publicznego, w terminie i na zasadach określonych w art. 264 ust. 1 i 2 ustawy Pzp.

## Zamawiający poinformuje Wykonawcę, któremu zostanie udzielone zamówienie, o miejscu i terminie zawarcia umowy.

## Przed zawarciem umowy Wykonawca, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązany jest do podania wszelkich informacji niezbędnych do wypełnienia treści umowy.

## W przypadku wyboru oferty Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, Wykonawcy ci, na wezwanie Zamawiającego, zobowiązani będą przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego przedłożyć kopię umowy regulującej współpracę tych Wykonawców.

## Jeżeli Wykonawca nie dopełni ww. formalności w wyznaczonym terminie, Zamawiający uzna, że zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy i będzie upoważniony do zatrzymania wadium na podstawie art. 98 ust. 6 pkt 3 ustawy Pzp.

# Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy

## W danym postępowaniu wniesienie zabezpieczenie należytego wykonania umowy nie jest wymagane.

# projektowane postanowienia umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do umowy w sprawie zamówienia publicznego

## Wzór umowy stanowi załącznik do niniejszej SWZ.

## Zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.

# Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy

## Wykonawcom, a także innemu podmiotowi, jeżeli ma lub miał interes w uzyskaniu zamówienia oraz poniósł lub może ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej na zasadach przewidzianych w art. 505 – 590 ustawy Pzp.

# Aukcja elektroniczna

## Zamawiający nie przewiduje przeprowadzenia aukcji elektronicznej, o której mowa w art. 308 ust. 1 ustawy Pzp.

# Ochrona danych osobowych

## Zamawiający oświadcza, że spełnia wymogi określone w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.Urz. UE L 119 z 4 maja 2016 r.), dalej: RODO, tym samym dane osobowe podane przez Wykonawcę będą przetwarzane zgodnie z RODO oraz zgodnie z przepisami krajowymi.

## Zamawiający informuje, że:

## administratorem danych osobowych Wykonawcy jest **Szpital Specjalistyczny im. Stefana Żeromskiego SPZOZ w Krakowie**, os. Na Skarpie 66 , 31-913 Kraków.

## Tel.: 12 622 94 13, 622 94 87, e-mail: zpubl@zeromski-szpital.pl

## w sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych, można kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych, którym jest Klaudia Wróbel, za pośrednictwem telefonu +48 (12) 6229282 lub adresu e-mail: dane.osobowe@zeromski-szpital.pl;

## dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn. **Zakup, dostawa, uruchomienie lub uruchomienie i montaż sprzętu medycznego wraz ze szkoleniem personelu dla potrzeb Oddziałów Szpitala w ramach 20 grup asortymentowych, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia w zał. nr 1 do SWZ.** – znak sprawy: **ZP/21/2022** oraz w celu archiwizacji dokumentacji dotyczącej tego postępowania;

## odbiorcami przekazanych przez Wykonawcę danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym zostanie udostępniona dokumentacja postępowania w oparciu o art. 18 oraz art. 74 ust. 1 ustawy Pzp;

## dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane, zgodnie z art. 78 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres obowiązywania umowy w sprawie zamówienia publicznego przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały okres obowiązywania umowy.

## Wykonawca jest zobowiązany, w związku z udziałem w przedmiotowym postępowaniu, do wypełnienia wszystkich obowiązków formalno-prawnych wymaganych przez RODO i związanych z udziałem w przedmiotowym postępowaniu o udzielenie zamówienia. Do obowiązków tych należą:

## obowiązek informacyjny przewidziany w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał i przekazał Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego;

## obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane Wykonawca pozyskał w sposób pośredni, a które to dane Wykonawca przekazuje Zamawiającemu w treści oferty lub dokumentów składanych na żądanie Zamawiającego.

## Zamawiający informuje, że;

## udostępnia dane osobowe, o których mowa w art. 10 RODO (dane osobowe dotyczące wyroków skazujących i czynów zabronionych) w celu umożliwienia korzystania ze środków ochrony prawnej, o których mowa w dziale IX ustawy Pzp, do upływu terminu na ich wniesienie;

## udostępnianie protokołu i załączników do protokołu ma zastosowanie do wszystkich danych osobowych, z wyjątkiem tych, o których mowa w art. 9 ust. 1 RODO (tj. danych osobowych ujawniających pochodzenie rasowe lub etniczne, poglądy polityczne, przekonania religijne lub światopoglądowe, przynależność do związków zawodowych oraz przetwarzania danych genetycznych, danych biometrycznych w celu jednoznacznego zidentyfikowania osoby fizycznej lub danych dotyczących zdrowia, seksualności lub orientacji seksualnej tej osoby), zebranych w toku postępowania o udzielenie zamówienia;

## w przypadku korzystania przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane przez Zamawiającego, z uprawnienia, o którym mowa w art. 15 ust. 1–3 RODO (związanych z prawem Wykonawcy do uzyskania od administratora potwierdzenia, czy przetwarzane są dane osobowe jego dotyczące, prawem Wykonawcy do bycia poinformowanym o odpowiednich zabezpieczeniach, o których mowa w art. 46 RODO, związanych z przekazaniem jego danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej oraz prawem otrzymania przez Wykonawcę od administratora kopii danych osobowych podlegających przetwarzaniu), Zamawiający może żądać od osoby występującej z żądaniem wskazania dodatkowych informacji, mających na celu sprecyzowanie nazwy lub daty zakończonego postępowania o udzielenie zamówienia;

## skorzystanie przez osobę, której dane osobowe są przetwarzane, z uprawnienia, o którym mowa w art. 16 RODO (uprawnienie do sprostowania lub uzupełnienia danych osobowych), nie może naruszać integralności protokołu postępowania oraz jego załączników;

## w postępowaniu o udzielenie zamówienia zgłoszenie żądania ograniczenia przetwarzania, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO, nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia tego postępowania;

## w przypadku, gdy wniesienie żądania dotyczącego prawa, o którym mowa w art. 18 ust. 1 RODO spowoduje ograniczenie przetwarzania danych osobowych zawartych w protokole postępowania lub załącznikach do tego protokołu, od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający nie udostępnia tych danych, chyba że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 18 ust. 2 rozporządzenia 2016/679.

**Załączniki do SWZ**:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Nr** | **Nazwa załącznika** | |
| 1 | opis przedmiotu zamówienia | |
| 2 | Wzór oferty | |
| 3 | Jednolity europejski dokument zamówienia | |
| 4 | projekt umowy | |
| 5 | Oświadczenie wykonawcy w sprawie grupy kapitałowej | |
| 6 | Oświadczenie wykonawcy o aktualności informacji zawartych w oświadczeniu o niepodleganiu wykluczeniu | |
| 7 | Warunki gwarancji i serwisu | |
| 8 | | Oświadczenie dot. przesłanek wykluczenia z art. 5k rozporz.833/2014 oraz art. 7 ust. 1 ustawy o szczególn.rozwiązaniu w zakresie przeciwdziałania agresji na Ukrainę | |