



ZAŁĄCZNIK NR 1 nr sprawy Pn-41/19/AR/UE

Formularz cenowy, opis przedmiotu zamówienia

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW I WARUNKÓW WYMAGANYCH

Nazwa Wykonawcy:.....

Producent oferowanego produktu:

Nazwa i typ oferowanego produktu:.....

Opis przedmiotu zamówienia			
Lp.	Parametry	Warunek konieczny	Odpowiedź oferenta
1	Rama stereotaktyczna - Zestawy przystawki kompresji brzusznej dla technik stereotaktycznych	Podać	
2	Kraj pochodzenia:	Podać	
3	Urządzenie do kompresji brzusznej zapewnia możliwość integracji z wykorzystywanymi przez Zakład Radioterapii akceleratorów Verso HD	Tak	
4	Urządzenie zawiera niezbędne elementy mocowania zapewniające pełną kompatybilność z systemem pozycjonowania pacjenta MRT5071 wykorzystywanym w Zakładzie Radioterapii Wawelska.	Tak	
5	Urządzenie umożliwia kontrolowaną kompresję w obszarze przeponowym pacjenta	Tak	
6	Urządzenie zapewnia kontrolowane ustawienie zapewniając możliwość swobodnej regulacji nacisku	Tak	
7	Zestaw wyposażenia przystawki do kompresji brzusznej zawiera 4 prowadnice o różnych długościach.	Tak	
8	Zestaw przystawki do kompresji brzusznej zawiera dwie płaszczyzny kompresyjne umożliwiając dostosowanie do wielkości ciała pacjenta	TAK	

9	Materiał, z którego wykonane jest urządzenie umożliwia jego dezynfekcję z wykorzystaniem standardowych środków stosowanych w Zakładzie Radioterapii Wawelska wg. Załącznika „Dezynfektariusz Szpitalny”:	TAK	
10	Urządzenie posiada system mocowania „bez narzędziowy” - nie wymagający zastosowania narzędzi typu śrubokręt, młotek, klucze narzędziowe itp. .	TAK	
11	Urządzenie unieruchamia brzuch i pozycjonuje wątrobę do napromieniowania	TAK	
12	Urządzenie umożliwia leczenia radioterapeutyczne typu: IGRT, VMAT, IMRT, SRT,	TAK	
13	Aparatura fabrycznie nowa	TAK	
14	Rok produkcji nie starszy niż 2018	TAK	
	Gwarancja		
15	Okres gwarancji min. 48 miesięcy	TAK	
16	W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego usuwania usterek i wad, jakie wystąpią w działaniu sprzętu, których przyczyną są wady tkwiące w dostarczonym sprzęcie.	TAK	
17	Czas reakcji na zgłoszoną awarię 3 dni robocze od przyjęcia zgłoszenia w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, usunięcie usterki w maksymalnym terminie kolejnych 7 dni roboczych, w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy w terminie do 14 dni od daty zgłoszenia	TAK	
18	Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o liczbę dni wyłączenia sprzętu z eksploatacji (liczbę dni wyłączenia z eksploatacji każdorazowo potwierdza inżynier serwisowy Wykonawcy dokonując odpowiedniego wpisu w paszporcie technicznym sprzętu) oraz podaje termin kolejnego przeglądu i nowy termin upływu gwarancji.	TAK	
19	W przypadku naprawy przekraczającej czas 14 dni roboczych Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu sprzęt zastępczy o parametrach takich samych bądź lepszych z użytkowanym.	TAK	
20	W przypadku przedłużania się czasu naprawy powyżej 30 dni roboczych zamawiający ma	TAK	

	prawo żądać wymiany sprzętu na nowy na koszt wykonawcy.		
21	W przypadku wadliwego działania sprzętu po 3 naprawach gwarancyjnych tego samego elementu Wykonawca jest zobowiązany do wymiany tego elementu na fabrycznie nowy.	TAK	
22	W przypadku wykonania naprawy - potwierdzeniem wykonania usługi będzie protokół z naprawy/karta pracy serwisu, podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego oraz wpis do Paszportu Technicznego	TAK	
	Czynności Serwisowe		
23	Czy są wymagane przez producenta/dystrybutora na terenie RP przeglądy? W przypadku gdy producent lub dystrybutor stwierdzi, że nie są wymagane przeglądy, wykonawca przedstawi i załączy do umowy stosowne oświadczenie.	TAK/NIE	
24	Podać wymaganą przez producenta/dostawcę liczbę przeglądów lub kalibracji, jeśli dotyczy.	PODAĆ	
25	Uzgodniony z Użytkownikiem harmonogram przeglądów zostanie dostarczony do kierownika Sekcji Wsparcia Technicznego Zakładu Radioterapii Wawelska w dniu uruchomienia sprzętu, jeśli dotyczy.	TAK	
26	Przeglądy gwarancyjne zgodnie z dokumentacją producenta lub dystrybutora w okresie gwarancji, dokonywane na koszt Wykonawcy, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Użytkownikiem.	TAK	
27	Podać zakres przeglądu technicznego z wyszczególnieniem wszystkich czynności jakie należy wykonać jako załącznik do podpisania umowy, jeśli dotyczy.	TAK	
28	Czy producent wymaga części zamiennych do wymiany w trakcie przeglądu i konserwacji - jeśli dotyczy.	TAK	
29	Po przeglądzie Wykonawca wystawi protokół/certyfikat dopuszczający sprzęt do udzielania świadczeń zdrowotnych i dokona wpisu do Paszportu Technicznego oraz poda termin kolejnego przeglądu, jeśli dotyczy.	TAK	
	Inne		
30	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie kraju.	TAK	
31	Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK	

32	Dokument wystawiony w innym języku niż polski wymaga tłumaczenia.	TAK	
33	Dokumentacja dostarczona wraz z urządzeniem: karta gwarancyjna (jeśli jest wymagana), instrukcja obsługi w formie papierowej lub elektronicznej, instrukcja mycia/sterylizacji.	TAK	
34	Deklaracja Zgodności z aktualnymi normami Wspólnoty Europejskiej, Wpis lub Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Wyrobów Medycznych oraz oznakowanie CE.	TAK	
35	Materiały producenta potwierdzające/określające parametry oferowanego przedmiotu zamówienia należy dołączyć do oferty (np. foldery, opisy techniczne, katalogi itp.).	TAK	

UWAGA: Nie spełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty.

j.m		Ilość	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto w PLN	VAT %	Wartość brutto w PLN
Szt.	Rama stereotaktyczna - Zestawy przystawki kompresji brzusznej dla technik stereotaktycznych Nr kat..... Producent..... Nazwa oferowanego produktu.....	2				

Kwota za instruktą w zakresie podstawowej obsługi sprzętu min. 20 osób oraz w zakresie inżynieryjno-technicznym min. 6 osób.

j.m	Ilość	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto w PLN	VAT %	Wartość brutto w PLN
Kpl.	1				

Łączna wartość oferty:

Wartość netto PLN

(słownie:)

Wartość brutto PLN

(słownie:)

....., dnia 2019 r

.....

Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej



Załącznik Nr 2 do SIWZ

Postępowanie nr PN-41/19/AR/UE

FORMULARZ OFERTOWY

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na zakup 2 ram stereotaktycznych do akceleratorów E1 i E2 w ramach projektu pn. „Modernizacja zakładów radioterapii Centrum Onkologii-Instytut w Warszawie” współfinansowanego z programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko z działania :9.2 Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych , w ramach umowy o dofinansowanie nr POIS.09.02.00-00-0123/17-00 z dnia 29-11-2017

nr PN-41/19/AR/UE

I. OFERTĘ SKŁADA:

Nazwa Wykonawcy	
wpisany do:	- Rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy pod nr KRS - lub do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej
NIP	
REGON	
Adres:	
Telefon:	
Fax:	
Osoba do kontaktów (nr tel. ,adres e-mail)	
e-mail:	
województwo	

Wykonawca jest MŚP ¹ (właściwe zaznaczyć)

- ☐ tak
☐ nie



¹ Zamawiający definiuje małego i średniego przedsiębiorcę zgodnie z ustawą z dnia 2 lipca 2004 r. o swobodzie działalności gospodarczej

Art. 105. [Mały przedsiębiorca]

Za małego przedsiębiorcę uważa się przedsiębiorcę, który w co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych:

1) zatrudniał średniorocznie mniej niż 50 pracowników oraz

2) osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 10 milionów euro, lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 10 milionów euro.

Art. 106. [Średni przedsiębiorca]

Za średniego przedsiębiorcę uważa się przedsiębiorcę, który w co najmniej jednym z dwóch ostatnich lat obrotowych:

1) zatrudniał średniorocznie mniej niż 250 pracowników oraz

2) osiągnął roczny obrót netto ze sprzedaży towarów, wyrobów i usług oraz operacji finansowych nieprzekraczający równowartości w złotych 50 milionów euro, lub sumy aktywów jego bilansu sporządzonego na koniec jednego z tych lat nie przekroczyły równowartości w złotych 43 milionów euro.

II.

OFERTA WYKONAWCY

My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, co następuje:

Oferujemy, zgodnie z wymaganiami zawartymi w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia dalej wykonanie przedmiotu zamówienia tj.: zakup 2 ram stereotaktycznych do akceleratorów E1 i E2 w ramach projektu pn. „Modernizacja zakładów radioterapii Centrum Onkologii-Instytut w Warszawie”

1. Całkowita cena oferty wg przedmiotu zamówienia określonego w SIWZ wynosi:

wartość oferty (netto) _____ zł ____ gr

(słownie: _____)

podatek od towarów i usług (VAT) wg stawki _____ %

wartość oferty (brutto) _____ zł ____ gr

– (słownie : _____)

W tym cena szkolenia instruktazowego :

.....PLN(netto)

.....% VAT

.....PLN (brutto)

2. Podane w Ofercie ceny obejmują pełny przedmiot i zakres zamówienia zgodnie z zasadami i warunkami określonymi w SIWZ a także uwzględniają wszystkie składniki związane z realizacją przedmiotu zamówienia wpływające na wysokość ceny.

3. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert. Na potwierdzenie tego wnieśliśmy wadium w wysokości PLN

(słownie:)
w postaci w tym:

4. W razie wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w dokumentacji oraz w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.

5. Jesteśmy świadomi, że gdyby z naszej winy nie doszło do zawarcia umowy, wniesione przez nas wadium ulega przepadkowi.

6. Wadium należy zwrócić na nr konta w Banku

7. Oferujemy termin wykonania zamówienia do 10 maja 2019 r. w tym :

1. dostawa , instalacja , uruchomienie

2. szkolenia instruktażowe

8. Czas gwarancji : miesiące (min. 48 miesięcy) od daty instalacji i uruchomienia

9. Oferujemy termin płatności dni (min. 60 dni) od daty dostarczenia faktury do Zamawiającego.

10. Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym:

....., tel.

Oświadczamy, że poniższe części zamówienia zlecimy podwykonawcom*

.....(zakres/nazwa podwykonawcy)

11. Informacje zawarte na stronach stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art.

11 ust. 4 Ustawy O Zwalczaniu Nieuczciwej Konkurencji (tekst jednolity Dz. U. z 2003r. Nr 153, poz. 1503 z późn. zm.) i nie mogą być udostępniane przez Zamawiającego.

12. Inne ważne informacje nie podane wyżej

13. Oświadczamy, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu²⁾

1) rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).



- 2) W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:

- | | |
|-----------|-----------|
| 1) | str. |
| 2) | str. |
| 3) | str. |
| 4) | str. |
| 5) | str. |
| 6) | str. |
| 7) | str. |
| 8) | str. |
| 9) | str. |
| 10) | str. |
| 11) | str. |

.....
Miejscowość i data

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej



Załącznik nr 3 do SIWZ nr PN-41/19/AR/UE

Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego

UMOWA nr/2019

zawarta w dniu2019 r. w Warszawie pomiędzy:

pomiędzy:

Centrum Onkologii - Instytutem im. Marii Skłodowskiej – Curie z siedzibą w Warszawie, adres : 02-034 Warszawa, ul. Wawelska 15B, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000144803, NIP 525-000-80-57, Regon 000288366, zwanym dalej „Zamawiającym”, w imieniu którego działa:

.....

a

.....

wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez pod nr KRS, Regon, NIP, o kapitale zakładowym *

przedsiębiorcą prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą „.....”,

wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, NIP, Regon, *

zwaną/zwanym dalej „Wykonawcą”, w imieniu którego działa:

1.
2.

Wykonawca wybrany został w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę 2 ram stereotaktycznych do akceleratorów E1 i E2 w ramach projektu pn. „Modernizacja Zakładów radioterapii Centrum Onkologii-Instytut w Warszawie” współfinansowanego z Programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko z działania: 9.2 Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych, w ramach umowy o dofinansowanie nr POIS.09.02.00-00-0123/17-00 z dnia 29-11-2017,

nr sprawy Pn-41/19/AR/UE na podstawie art. 10 ust. 1 i art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

§ 1 Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest dostawa i uruchomienie przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego ramy stereotaktycznej -zestawu przystawki kompresji brzusznej dla technik stereotaktycznych (2 szt.), zwanego dalej „ aparaturą”. Przedmiot umowy jest tożsamy z wymaganiami określonymi w ofercie Wykonawcy, która stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.
2. Strony uzgadniają, że w zakres przedmiotu niniejszej umowy wchodzi: sprzedaż, dostawa, instalacja i uruchomienie aparatury w Zakładzie Radioterapii II - w Warszawie przy ul. Wawelska 15.
3. Wykonawca w ramach wynagrodzenia, o którym mowa w § 3 ust.1, przeprowadzi instruktaż pracowników jednostki/komórki Zamawiającego, o której mowa w ust. 2, w miejscu uruchomienia aparatury, w zakresie używania aparatury stanowiącej przedmiot umowy. Szkoleniem objęci będą: w zakresie podstawowej obsługi sprzętu .. osób (min. 20 osób) oraz w zakresie inżyniersko-technicznym .. osób (min. 6 osób). Przeprowadzone szkolenia udokumentowane zostaną zaświadczeniem podpisanym przez uczestników szkolenia i ich organizatora.
4. Wykonawca zapewnia, że aparatura stanowiąca przedmiot umowy, została wyprodukowana w 2018 roku, stanowi jego własność, jest fabrycznie nowa, wolna od wad fizycznych i prawnych oraz nie jest obciążona prawami osób trzecich.
5. Wykonanie umowy przez Wykonawcę potwierdzone będzie protokołem odbioru przedmiotu umowy, którego wzór stanowi załącznik nr 2 do niniejszej umowy.

§ 2 Termin wykonania umowy

1. Termin wykonania umowy do 10 maja 2019 r. w tym : - dostawa , instalacja , uruchomienie - szkolenia instruktażowe
2. Wykonawca uzgodni z Zamawiającym szczegółowe terminy dostawy, instalacji, uruchomienia aparatury stanowiącej przedmiot umowy oraz przeprowadzenia instruktażu pracowników Zamawiającego.
3. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w zamówieniu, Zamawiający może dokonać zastępczego zakupu towaru. Jeżeli cena zakupu zastępczego przewyższy cenę Wykonawcy określoną w niniejszej umowie, różnicę w cenie towaru zapłaci Wykonawca. Różnicę cen towaru, Zamawiający może potrącić z kolejnych płatności dla Wykonawcy.

§ 3 Cena przedmiotu umowy

1. Strony uzgadniają łączną wartość przedmiotu umowy na kwotę brutto w wysokości: zł (słownie :), w tym: kwota netto: zł w tym:
 - a) zakup sprzętu (2 ram stereotaktycznych)zł brutto,zł netto, VAT.....%,
 - b) szkolenie instruktażowe:.....zł brutto,zł netto,.....VAT...%
2. Jednostkowe ceny aparatury określa załącznik nr 1 do umowy.
3. Kwota, o której mowa w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty Wykonawcy, a w szczególności:
 - cenę aparatury,
 - koszty dostawy, w tym załadunku i rozładunku,
 - koszty ubezpieczenia aparatury w Polsce i poza jej granicami, do czasu przekazania Zamawiającemu,
 - koszty instalacji i uruchomienia,
 - koszty instruktażu pracowników Zamawiającego,
 - cenę materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do przeprowadzenia instruktażu,
 - koszty przeglądów i konserwacji aparatury w okresie gwarancji,

- koszty cła, odprawy celnej, podatku od towarów i usług,
- inne opłaty, np.: opłaty lotniskowe, koszty rewizji generalnej itp.,
- koszty zakupu licencji oprogramowania.

§ 4 Warunki płatności

1. Płatność zostanie dokonana po podpisaniu protokołu odbioru przedmiotu umowy bez uwag, o którym mowa w § 1 ust. 5, przelewem, w terminie ... dni (min. 60 dni) od dnia dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w fakturze.
2. Wykonawca dostarczy fakturę do Kancelarii Zamawiającego w Warszawie przy ul. W.K. Roentgena 5 lub do Działu Księgowości Zamawiającego w Warszawie przy ul. Wawelskiej 15B. Na fakturze należy podać numer niniejszej umowy.
3. Za datę zapłaty strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 5 Gwarancja i reklamacje

1. Wykonawca gwarantuje najwyższą jakość dostarczonej aparatury i zapewnia, że aparatura stanowiąca przedmiot umowy jest nowa, posiada wymagane certyfikaty, została wprowadzona do obrotu i do używania i uruchomiona zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
2. Wykonawca dostarczy Zamawiającemu wraz z aparaturą następujące dokumenty w języku polskim:
 - a) kartę gwarancyjną,
 - b) instrukcję obsługi,
 - c) instrukcję konserwacji, mycia, sterylizacji poszczególnych elementów aparatury,
 - d) paszport aparatury,
 - e) wykaz autoryzowanych podmiotów serwisowych na terenie Polski,
 - f) listę dostawców części zamiennych.
3. Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres 10 (dziesięciu) lat od dnia podpisania protokołu odbioru aparatury.
4. Przeglądy gwarancyjne i konserwacje aparatury zgodne z kartą gwarancyjną i instrukcją obsługi dokonywane będą przez Wykonawcę, w terminach uzgodnionych z użytkownikiem aparatury u Zamawiającego.
5. Wykonawca opracuje Harmonogram przeglądów i dostarczy do kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej Zamawiającego w terminie 14 (czternastu) dni od dnia uruchomienia aparatury.
6. Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z Harmonogramem przeglądów odpowiada Wykonawca.
7. Wykonawca udziela pełnej gwarancji na dostarczony przedmiot umowy na okres ... miesięcy (min. 48 miesięcy) od dnia podpisania protokołu odbioru, o którym mowa w §1 ust.5.
8. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnego usuwania usterek i wad, jakie wystąpią w działaniu aparatury i których przyczyną są wady tkwiące w aparaturze. Czas reakcji na zgłoszoną awarię wynosi 3 dni robocze od przyjęcia zgłoszenia w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym.
9. Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia usterek i wad aparatury w terminie 7 dni od dnia ich zgłoszenia, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy, a w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy w terminie do 14 dni od dnia zgłoszenia.
10. W przypadku przekroczenia czasu naprawy aparatury Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty kary umownej, o której mowa w § 6 ust. 2 niniejszej umowy.
11. Potwierdzeniem wykonania naprawy gwarancyjnej będzie wpis do paszportu aparatury i karta pracy serwisu podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego.

12. Po wykonaniu każdej naprawy w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia dokumentu potwierdzającego dopuszczenie aparatury do eksploatacji klinicznej.
13. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o udokumentowany czas nie działania lub wadliwego działania aparatury.
14. W przypadku odrzucenia reklamacji przez Wykonawcę, Zamawiający może złożyć wniosek o przeprowadzenie ekspertyzy przez wybranego przez siebie eksperta.
15. Jeżeli reklamacja Zamawiającego w ocenie eksperta uznana będzie za uzasadnioną, Wykonawca zwróci Zamawiającemu koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy i bezpłatnie usunie usterkę lub wadę aparatury bądź wymieni aparaturę na nową.
16. O każdym wypadku wadliwej pracy aparatury Zamawiający zawiadomi Wykonawcę niezwłocznie za pośrednictwem faksu na nr tel.: lub e-mail, lub bezpośrednio inżyniera serwisu nr tel.:
17. Do zgłaszania Wykonawcy wadliwej pracy aparatury Zamawiający upoważnia Pracowników Sekcji wsparcia technicznego Zakładu Onkologii i Radioterapii Wawelska oraz pracowników Działu Gospodarki Aparaturowej.
18. W przypadku złożenia przez Zamawiającego 3 (trzech) uzasadnionych reklamacji w okresie gwarancji, Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwej części aparatury na nową lub wymiany aparatury na nową.

§ 6 Kary umowne

1. W przypadku, gdy Wykonawca opóźnia się z wykonaniem umowy w terminie określonym w § 2 ust. 1, Zamawiającemu przysługuje prawo naliczania kar umownych w wysokości 1% kwoty brutto, o której mowa w § 3 ust. 1 zdanie pierwsze, za każdy dzień opóźnienia.
2. Kara w takiej samej wysokości przysługuje Zamawiającemu za każdy dzień opóźnienia w przypadku nieusunięcia wad lub usterek w terminie określonym w § 5 ust. 9,
3. W przypadku odstąpienia Zamawiającego od umowy na podstawie § 7 ust. 1 pkt 2 lub 3, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20% kwoty brutto o której mowa w § 3 ust. 1 zdanie pierwsze, niezależnie od kar umownych, o których mowa w ust. 1 i 2 niniejszego paragrafu.
4. Zamawiający może potrącać wymagalne kary umowne z należności za dostarczony aparat, na podstawie noty obciążeniowej doręczonej Wykonawcy.
5. W przypadku, gdy wysokość poniesionej szkody w związku z nienależytym wykonaniem umowy przewyższy wysokość zastrzeżonych kar umownych, Zamawiający może dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 7 Odstąpienie od umowy

Zamawiający może odstąpić od umowy:

- 1) na podstawie art. 145 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, składając Wykonawcy odpowiednie oświadczenie na piśmie;
- 2) w przypadku nienależytego wykonywania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę z przyczyn zależnych od Wykonawcy, w tym w szczególności co najmniej dwukrotnego niedostarczenia, co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru z opóźnieniem lub dostarczenia towaru o złej jakości.

§ 8 Zmiany treści umowy

1. Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - numeru katalogowego aparatury przy zachowaniu jego parametrów;
 - nazwy aparatury przy zachowaniu jej parametrów;
 - w sytuacji zastąpienia aparatury odpowiednikiem, w przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji, wycofania aparatury z obrotu lub wstrzymania dystrybucji, z

zastrzeżeniem, że odpowiednik będzie posiadał parametry nie gorsze niż określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować wzrostem wartości umowy i być niekorzystne dla Zamawiającego.

§ 9 Klauzula poufności

1. Strony zobowiązują się do:
 - 1) zachowania w poufności wszelkich nieujawnionych do publicznej wiadomości informacji technicznych, technologicznych, organizacyjnych oraz innych informacji posiadających wartość gospodarczą udostępnianych wzajemnie w związku z niniejszą Umową;
 - 2) podjęcia wszelkich niezbędnych kroków dla zapewnienia, że żadna z osób otrzymujących informacje nie ujawni tych informacji, w całości jak i w części, stronom trzecim bez uzyskania uprzedniej zgody na piśmie od Strony, której informacja dotyczy. Strona, która otrzymuje informacje drugiej strony, odpowiada za osoby, którym te informacje zostają udostępnione jak za własne działanie lub zaniechanie, w szczególności ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie postanowień ust. 1 pkt 1);
 - 3) ujawniania informacji o których mowa ust. 1 pkt 1) jedynie tym pracownikom, którym będą one niezbędne do wykonywania powierzonych im czynności i tylko w zakresie, w jakim odbiorca informacji musi mieć do nich dostęp dla celów realizacji Umowy;
2. Obowiązek zachowania poufności nie dotyczy informacji które:
 - 1) zostały podane do publicznej wiadomości w sposób nie stanowiący naruszenia niniejszej Umowy i innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa;
 - 2) są znane Stronom z innych źródeł i nie naruszają postanowień niniejszej Umowy;
 - 3) zostaną ujawnione przez jedną ze Stron za uprzednią pisemną zgodą drugiej Strony;
 - 4) zostaną ujawnione przez jedną ze Stron ze względu na obowiązujące wymogi prawa lub zgodnie z prawomocnym orzeczeniem sądu lub prawomocną decyzją administracyjną.

§ 10 Obowiązek informacyjny

Klauzula wersja I

Klauzula stosowana w przypadku, gdy Wykonawca jest podmiotem gospodarczym, który będzie wykonywał umowę postępując się innymi osobami

Strony oświadczają, że wypełniły obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016 r.) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskały w celu zawarcia niniejszej umowy oraz zobowiązują się wypełniać ten obowiązek w trakcie jej wykonywania.

Klauzula wersja II

Stosowany w przypadku, gdy Wykonawca jest osobą fizyczną, wykonującą umowę osobiście

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy, dalej zwanych „danymi osobowymi” jest Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej- Curie z siedzibą w Warszawie, dalej „Administrator”.
2. Dane osobowe przetwarzane będą przez Administratora jedynie w celu realizacji Umowy.
3. Dane osobowe nie są i nie będą udostępniane innym odbiorcom poza przypadkami, gdy taki obowiązek wynika z przepisów powszechnie obowiązującego prawa lub została na to wyrażona zgoda Wykonawcy.
4. Dane osobowe będą przechowywane przez okres obowiązywania Umowy oraz okres 5 lat od dnia wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy, chyba że powszechnie obowiązujące przepisy prawa wymagają przechowywania danych osobowych przez czas dłuższy.
5. Wykonawca posiada prawo dostępu do danych osobowych oraz prawo żądania ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo wniesienia sprzeciwu, o ile jest to zgodne z przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
6. Wykonawca ma prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych gdy uznają, iż przetwarzanie ich danych osobowych narusza przepisy powszechnie obowiązującego prawa.
7. Dane osobowe nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w tym również w formie profilowania.

§11 Siła wyższa

1. W przypadku, gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają wykonanie jakichkolwiek ze zobowiązań umownych którejkolwiek ze stron umowy, określony termin wykonania zobowiązań umownych będzie opóźniony na czas trwania okoliczności „siły wyższej” oraz odpowiednio o czas trwania jej skutków.
2. Jako okoliczności siły wyższej rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne i niezależne od stron umowy.
3. W przypadku, gdy którakolwiek ze stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych w związku z okolicznościami „siły wyższej” winna o tym poinformować drugą stronę w formie pisemnej w terminie do 14 (czternastu) dni od daty powzięcia wiadomości o zaistnieniu okoliczności „siły wyższej”.
4. Gdy okoliczności „siły wyższej”, uniemożliwiają jednej ze stron umowy wywiązać się z zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 3 (trzy) miesiące, strony umowy mogą rozwiązać umowę w całości lub w części. W przypadku rozwiązania umowy z tej przyczyny, jej wykonanie i końcowe rozliczenie będzie być uzgodnione przez strony umowy.

§ 12 Postanowienia końcowe

1. Za dni robocze strony przyjmują dni od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie spory wynikłe na podstawie niniejszej umowy podlegać będą rozstrzygnięciu sądu właściwego miejscowo dla siedziby Zamawiającego.



4. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie zastosowanie znajdują przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Kodeksu Cywilnego, ustawy o wyrobach medycznych.
5. Do nadzoru nad realizacją Umowy ze strony Zamawiającego wyznaczeni są pracownicy Działu Gospodarki Aparaturowej tel.: 22 546 25 97, e-mail: bartlomiej.starzec@coi.pl, natomiast ze strony Wykonawcy - tel.:, e-mail [.....](#)
6. Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 – oferta Wykonawcy;
2. Załącznik nr 2 – wzór Protokołu odbioru przedmiotu umowy.



Załącznik nr 2 do umowy nr /2019

Wzór Protokołu odbioru aparatury

Warszawa, dnia

1. Zamawiający:

Centrum Onkologii – Instytutem im. Marii Skłodowskiej-Curie z siedzibą w

Warszawie, adres: 02-034 Warszawa, ul. Wawelska 15B

w imieniu którego odbioru dokonuje:

.....,

2. Wykonawca:

.....,

W imieniu którego Protokół odbioru podpisuje:

.....

3. Zamawiający niniejszym potwierdza dostawę, instalację oraz uruchomienie odbiór od Wykonawcy:

aparatury zgodnie z umową nr / :

L.p.	Nazwa	Typ	Nr fabryczny	Ilość
1				



4. Zamawiający potwierdza uruchomienie przedmiotu umowy zgodnie z załączoną specyfikacją wraz z przeprowadzeniem testów akceptacyjnych oraz przeprowadzenie instruktażu dla pracowników Zamawiającego.
5. Zamawiający potwierdza, że otrzymał:
 - a) kartę gwarancyjną,
 - b) instrukcję obsługi,
 - c) instrukcję konserwacji, mycia, sterylizacji poszczególnych elementów aparatury,
 - d) paszport aparatury,
 - e) wykaz autoryzowanych podmiotów serwisowych na terenie Polski,
 - f) listę dostawców części zamiennych.
 - g) kopię dokumentów w języku polskim dopuszczających przedmiot dostawy do obrotu i do używania wydanych przez podmioty upoważnione do ich wydawania (deklarację zgodności, świadectwa rejestracji, świadectwa dopuszczenia do obrotu, świadectwa jakości, świadectwa dopuszczenia do stosowania lub pozytywną opinię dla każdego urządzenia wymienionego w pkt. 1.
6. Niniejszym zgodnie stwierdzamy, że aparatura wymieniona w pkt.1 niniejszego protokołu zostaje/nie zostaje* przyjęte bez zastrzeżeń.
7. W przypadku niezrealizowania któregośkolwiek z pkt. 3- 5 Zamawiającemu przysługuje prawo do nie podpisania niniejszego protokołu.
8. Uwagi i zastrzeżenia w zakresie wykonania pkt. 3 - 5 niniejszego protokołu

.....

.....

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

*/ niepotrzebne skreślić

Postępowanie nr PN-41/19/AR/UE

pieczęć Wykonawcy

WZÓR

Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **na zakup 2 ram stereotaktycznych do akceleratorów E1 i E2 w ramach projektu pn. „Modernizacja zakładów radioterapii Centrum Onkologii-Instytut w Warszawie” współfinansowanego z programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko z działania :9.2 Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych , w ramach umowy o dofinansowanie nr POIS.09.02.00-00-0123/17-00 z dnia 29-11-2017**

OŚWIADCZENIE (art. 24 ust. 11 Pzp)

składane w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej zamawiającego informacji o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp (protokół z otwarcia ofert)

w imieniu:

.....
.....

pełna nazwa/firma Wykonawcy, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEiDG)

Ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego niniejszym oświadczam/y, że wobec reprezentowanego przeze mnie podmiotu nie zachodzą przesłanki wykluczenia z art. 24 ust. 1 pkt. 23 Pzp.

- v nie przynależę do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), z Wykonawcami którzy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe, *

lub

- v należę do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. z 2015 r. poz. 184, 1618 i 1634), z Wykonawcami którzy złożyli odrębne oferty, oferty częściowe i składam wyjaśnienia i dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie przedmiotowego zamówienia.*

.....

*niepotrzebne skreślić

.....
Miejscowość, data

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej

OŚWIADCZENIE DOTYCZĄCE PODANYCH INFORMACJI:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższym oświadczeniu są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

..... (miejscowość), dnia r.

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej



Załącznik Nr 5 do SIWZ, nr sprawy PN-41/19/AR/UE

Oświadczenie Wykonawcy

pieczęć Wykonawcy

Oświadczenie Wykonawcy/Podwykonawcy/Konsorcjum/Podmiot udzielający*
Potwierdzające brak podstaw do wykluczenia z postępowania

w imieniu
(pełna nazwa/firma, adres, w zależności od podmiotu: NIP/PESEL, KRS/CEIDG)

uczestniczący w postępowaniu w sprawie udzielenia zamówienia publicznego w trybie przetargu
nieograniczonego na **dostawę :**

na zakup 2 ram stereotaktycznych do akceleratorów E1 i E2 w ramach projektu
pn. „Modernizacja zakładów radioterapii Centrum Onkologii-Instytut w Warszawie”
współfinansowanego z programu Operacyjnego Infrastruktura i Środowisko z działania :9.2
Infrastruktura ponadregionalnych podmiotów leczniczych , w ramach umowy o dofinansowanie nr
POIS.09.02.00-00-0123/17-00 z dnia 29-11-2017

**1. Oświadczam, że wobec ww. wykonawcy/ firmy nie orzeczono tytułem środka
zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienie publiczne.**

....., dnia2019 r.

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej

**2. Oświadczam, że ww. wykonawca/ firma w rozumieniu ustawy z dnia 12 stycznia 1991 r.
o podatkach i opłatach lokalnych nie zalega z opłacaniem podatków i opłat lokalnych.**

....., dnia2019 r.

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej

3. Oświadczam, że wobec ww. wykonawcy/ firmy:

- **nie wydano prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej** o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne*
- **wydano wyrok lub decyzję***

Jeśli tak: Wykonawca zobowiązany jest do przedstawienia dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub informacja o zawarciu wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.

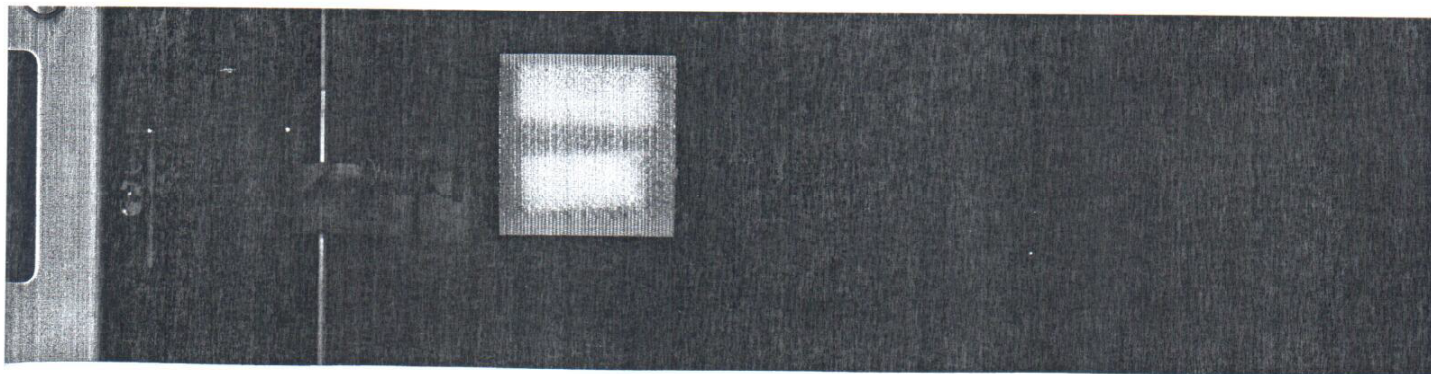
*niepotrzebne skreślić

....., dnia2019 r.

.....
Kwalifikowany podpis elektroniczny osoby upoważnionej

DEZYNFEKTARIUSZ SZPITALNY
Klinik / Oddziałów / Zakładów / Przychodni Onkologicznych
Wykaz preparatów do stosowania w Centrum Onkologii- Instytucie

Właściwości	Zastosowanie
alkoholowy preparat do dezynfekcji skóry rąk	• higieniczna dezynfekcja rąk - bieżąca dezynfekcja rąk pomiędzy procedurami (pacjentami), • chirurgiczna dezynfekcja rąk – przed wykonaniem zabiegów operacyjnych i badań inwazyjnych.
emulsje do mycia rąk i ciała	• mycie rąk – gabinety zabiegowe, izolatki, blok operacyjny • mycie skóry przed założeniem wkłucia centralnego, • kąpiel chorych skolonizowanych, przed zabiegiem operacyjnym
emulsja do rąk	pielęgnacji suchej i zniszczonej skóry rąk
dezynfekcja błon śluzowych	• antyseptyka błon śluzowych • pielęgnacja oraz leczenie ran i skóry
preparat na bazie alkoholu i nadtlenu wodoru o działaniu B, Tbc, F, V.	• barwiony preparat alkoholowy do dezynfekcji skóry przed punkcją, blokadą, zabiegiem operacyjnym / do zaznaczania pola operacyjnego/ preparat nanosić przez 1 minutę, pozostawić do wyschnięcia, • odkażanie skóry: - przed iniekcjami, pobieraniem krwi 15–30 s - przed punkcjami 1 min • pielęgnacja miejsca wkłucia obwodowego i cewnika centralnego.
preparat o działaniu B, Tbc, F, V.	• dezynfekcja trudno dostępnych miejsc i sprzętu medycznego, • dezynfekcji sprzętu medycznego wrażliwego na działanie alkoholu w tym lamp operacyjnych, głowic USG, • chusteczki do dezynfekcji powierzchni, skuteczny wobec <i>Clostridium difficile</i>.
preparat gotowy do użycia o działaniu B, Tbc, F, V.	• do dezynfekcji wyłącznie powierzchni nieinwazyjnych wyrobów medycznych takich jak: aparatura medyczna, łóżka i fotele zabiegowe, sprzęt rehabilitacyjny, szafki pacjenta, poręcze łóżek szpitalnych, blaty stołów medycznych i elementy sprzętu medycznego, w tym klamki, pulpity • elementy ze szkła i porcelany i innych powierzchni medycznych odpornych na działanie alkoholu.
koncentrat do zastosowania w stężeniu 0,5%, 1%, 2%	• mycie i dezynfekcja powierzchni, wyrobów oraz sprzętu medycznego (w tym waniek do wstępnej dezynfekcji- Perform 2%), • mycie toalet dla chorych z zastosowaniem izolacji kontaktowych w tym <i>Clostridium difficile</i>.
koncentrat na bazie soli amoniowych do zastosowania w stężeniu 2%	• preparat do dezynfekcji i czyszczenia wyrobów i wyposażenia medycznego
koncentrat do zastosowania w stężeniu 0,5%, 1%, 2%	• preparat do intensywnego mycia powierzchni podłóg
preparat w postaci tabletek na bazie aktywnego chloru Stosować wg tabeli dozowania	• po ekspozycji materiału biologicznego od pacjenta oraz <i>Clostridium difficile</i>
środek o działaniu B, F, V, Tbc, S.	• Dezynfekcja narzędzi chirurgicznych oraz przyrządów anestetycznych



	Trój-enzymatyczny preparat, działa w stężeniu 0.5% na B, F, V, Tbc.	Preparaty do myjni endoskopowych ETD 3PAA
Przy sporządzaniu roztworów, konieczne jest stosowanie środków ochrony indywidualnej: rękawiczki, fartuch ochronny, maska.		
Objaśnienie skrótów : B - bakteriobójczy, F - grzybobójczy, V - wirusobójczy, Tbc – prątkobójczy, S - sporobójczy.		
*nie dotyczy preparatów stosowanych w Centralnej Sterylizatorni.		