



INSTYTUT GRUŻLICY I CHORÓB PŁUC
01-138 Warszawa, ul. Płocka 26
Tel. +48224312253 Fax. +48224312452
KRS: 0000141482 NIP: 525-00-08-838 REGON: 000288490

Warszawa, dnia 21.06.2024 r.

ZAPROSZENIE DO ZŁOŻENIA OFERTY

Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc z siedzibą w Warszawie 01-138, ul. Płocka 26 zaprasza Państwa do złożenia oferty na świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych, realizowanej na podstawie zapytania ofertowego zgodnie z regulaminem udzielania przez Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc w Warszawie zamówień publicznych, do których nie stosuje się przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.), który jest dostępny na stronie internetowej.

Warunki zapytania ofertowego, przedmiot zamówienia, wielkość oraz zakres zostały opisane w załączonych dokumentach.

Załączniki:

Załącznik Nr 1:	Warunki zapytania ofertowego.
Załącznik Nr 2:	Formularz cenowy.
Załącznik Nr 3:	Projekt umowy.
Załącznik Nr 4:	Formularz oferty.
Załącznik Nr 5:	Opis przedmiotu zamówienia.
Załącznik Nr 6:	Lista wyrobów medycznych z czasookresem przeglądów.

Z poważaniem
mgr inż. Marek Marszałkowski
Z-ca Dyrektora ds. Administracyjno-Technicznych

Załącznik Nr 1 - Warunki zapytania ofertowego.

1. Nazwa, adres zamawiającego, adres e-mail oraz strona www.

Zamawiający: Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc, ul. Płocka 26, 01-138 Warszawa;
tel. +48-22-43-12-253;
fax. +48-22-43-12-452;
e-mail: m.noskowski@igichp.edu.pl
<https://www.igichp.edu.pl/>
<https://www.bip-igichp.finn.pl/>

2. Tryb udzielenia zamówienia.

- 2.1 Zapytanie ofertowe jest prowadzone zgodnie z regulaminem udzielania przez Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc w Warszawie zamówień publicznych, do których nie stosuje się przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2023 r. poz. 1605 z późn. zm.).
- 2.2 Do czynności podejmowanych przez zamawiającego i wykonawców w postępowaniu oraz w sprawach nieuregulowanych w zapytaniu ofertowym stosuje się przepisy ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. z 2023 r. poz. 1610) i innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa.
- 2.3 W dalszej części słowa zaproszenie do złożenia ofert/zapytanie ofertowe są używane wymiennie.

3. Opis przedmiotu zamówienia.

- 3.1 Przedmiotem zamówienia jest świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych.
- 3.2 Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia zawarty jest w Załączniku Nr 2 – Formularz cenowy, Załącznik Nr 5 – Opis przedmiotu zamówienia oraz w Załącznik Nr 6 – Lista wyrobów medycznych z czasookresem przeglądów.

4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.

6. Termin wykonania zamówienia.

- 6.1 Wykonawca jest zobowiązany do realizacji przedmiotu zamówienia w ciągu 24 miesięcy od daty zawarcia umowy.

7. Informacje dotyczące warunków składania ofert przez wykonawców ubiegających się wspólnie o udzielenie zamówienia.

- 7.1 W przypadku wnoszenia oferty wspólnej przez dwóch lub więcej wykonawców (konsorcja/spółki cywilne):
- 1) wykonawcy są zobowiązani ustanowić pełnomocnika do reprezentowania ich w zapytaniu ofertowym albo do reprezentowania w zapytaniu ofertowym i zawarcia umowy. W związku z powyższym niezbędne jest przedłożenie w ofercie dokumentu zawierającego pełnomocnictwo w celu ustalenia podmiotu uprawnionego do występowania w imieniu wykonawców w sposób umożliwiający ich identyfikację,
 - 2) w przypadku spółki cywilnej wykonawcy są zobowiązani przedłożyć wraz z ofertą stosowne pełnomocnictwo, chyba że pełnomocnictwo wynika z dołączonej do oferty umowy spółki bądź wszyscy wspólnicy podpiszą ofertę.
- 7.2 Oferta musi być podpisana w taki sposób, aby prawnie zobowiązywała wszystkich wykonawców występujących wspólnie.

8. Dodatkowe informacje dla wykonawców.

- 8.1 Zamawiający informuje, że nie zastrzega obowiązku osobistego wykonania przez wykonawcę przedmiotu zamówienia.
- 8.2 Zamawiający nie dopuszcza wykonywania przedmiotu umowy przez podwykonawcę.

9. Formularze i dokumenty, które należy dołączyć do oferty:

- 9.1 Do oferty wykonawca dołącza wypełniony Formularz cenowy – wzór stanowi Załącznik Nr 2.
- 9.2 Do oferty wykonawca dołącza wypełniony Formularz ofertowy – wzór stanowi Załącznik Nr 4.
- 9.3 Do oferty wykonawca dołącza Opis przedmiotu zamówienia – wzór stanowi Załącznik Nr 5.
- 9.4 Do oferty wykonawca dołącza Listę wyrobów medycznych z czasookresem przeglądów – wzór stanowi Załącznik Nr 6.
- 9.5 Dokumenty, w formie oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii, potwierdzające uprawnienie osób do podpisania oferty i innych dokumentów, oraz złożenia oświadczeń o ile nie wynikają z przepisów prawa lub innych dołączonych do oferty dokumentów rejestrowych.
- 9.6 Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty załącznik zawierający listę wyrobów medycznych oraz szczegółowy wykaz terminów prac konserwacyjnych, o których mowa w Załączniku Nr 3 do zapytania ofertowego.

10. Informacja o sposobie porozumiewania się zamawiającego z wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów.

- 10.1 Zapytanie ofertowe prowadzi się z zachowaniem jako podstawowej formy pisemnej.
- 10.2 Z zastrzeżeniem postanowień zawartych w pkt 10.3 zamawiający dopuszcza, aby komunikacja pomiędzy zamawiającym a wykonawcami odbywała się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2018 r. poz. 2188 z późn. zm.), osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu, lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniach usług drogą elektroniczną (Dz. U. z 2019 r. poz. 123 z późn. zm.).
- 10.3 W przypadku wezwania przez zamawiającego do złożenia, uzupełnienia lub poprawienia, dokumentów lub pełnomocnictw, dokumenty lub pełnomocnictwa należy przedłożyć w formie wskazanej przez zamawiającego w wezwaniu.
- 10.4 Jeżeli zamawiający lub wykonawca przekazują wnioski, zawiadomienia oraz informacje za pośrednictwem faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną strona, która je otrzymuje jest zobowiązana na żądanie strony przekazującej do niezwłocznego potwierdzenia faktu ich otrzymania. Adres, numer telefonu, numer faksu oraz adres poczty elektronicznej zamawiającego zostały podane w pkt 1 zaproszenia do złożenia oferty.
- 10.5 Osoba uprawniona do kontaktowania się z wykonawcami jest: Marcin Noskowski tel. +48224312253; faks +48224312452; e-mail: m.nowoskowski@igichp.edu.pl
- 10.6 Godzinami pracy osoby, o której mowa w pkt 10.5, są godz. od 08:00 do 15:00 z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy oraz sobót.
- 10.7 Zapytanie ofertowe prowadzi się w języku polskim.
- 10.8 Wykonawca zobowiązany jest podać w ofercie nr faksu oraz adres poczty elektronicznej (e-mail), na które będą przekazywane, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przez zamawiającego.

11. Opis sposobu udzielania wyjaśnień i zmian treści zaproszenia do złożenia oferty.

- 11.1 Wykonawca może zwrócić się do zamawiającego o wyjaśnienie treści warunków zapytania ofertowego. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni robocze przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem że wniosek o wyjaśnienie treści warunków zapytania ofertowego wpłynął do zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert.
- 11.2 Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści warunków zapytania ofertowego wpłynie po upływie terminu składania wniosku lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
- 11.3 Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku.
- 11.4 Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający przekaże wykonawcom, którym przekazał zaproszenie do złożenia ofert, bez ujawniania źródła zapytania, a jeżeli zaproszenie do złożenia ofert jest udostępnione na stronie internetowej zamieszcza na tej stronie. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami zamawiający upubliczni również na stronie podmiotowej zamawiającego w Biuletynie Informacji Publicznej na stronie internetowej prowadzonego zapytania ofertowego.
- 11.5 Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść warunków zapytania ofertowego. Dokonaną zmianę zamawiający przekazuje niezwłocznie wszystkim wykonawcom, którym przekazano zaproszenie do złożenia ofert.
- 11.6 Zamawiający nie przewiduje zwołania zebrania wykonawców.
- 11.7 W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią zaproszenia do złożenia ofert a treścią udzielonych wyjaśnień oraz zmian zaproszenia do złożenia ofert, jako obowiązujące należy przyjąć treść informacji zawierającej późniejsze oświadczenie zamawiającego.

12. Termin związania z ofertą.

Termin związania ofertą wynosi 30 dni od terminu składania ofert wskazanego w pkt 16. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

13. Wymagania dotyczące wniesienia wadium.

Nie jest wymagane.

14. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

Nie jest wymagane.

15 Opis sposobu przygotowania ofert.

- 15.1 Oferta musi być sporządzona zgodnie z zasadami wynikającymi z warunków zapytania ofertowego.
- 15.2 Wszystkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi wykonawca.
- 15.3 Oferta musi być sporządzona w języku polskim, pod rygorem nieważności w formie pisemnej. Zamawiający nie wyraża zgody na składanie ofert w postaci elektronicznej.
- 15.4 Oferta musi być podpisana przez osoby umocowane do zaciągania zobowiązań w imieniu wykonawcy.
- 15.5 Ofertę w formie pisemnej należy złożyć w zamkniętej kopercie, zabezpieczonej w sposób gwarantujący zachowanie w poufności jej treści oraz zabezpieczającej jej nienaruszalność do terminu otwarcia ofert.
- 15.6 Na kopercie oferty należy zamieścić następujące informacje:
Adres wykonawcy.
„Oferta na świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych” Nie otwierać przed 28.06.2024 r., godz. 08:10.
- 15.7 Oferta musi zawierać wszystkie dokumenty wskazane w zaproszeniu do złożenia ofert. Dokumenty muszą mieć formę oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem na każdej stronie zawierającej treść przez wykonawcę (osobę/osoby upoważnioną do reprezentacji wykonawcy wymienioną w dokumencie rejestracyjnym prowadzonej działalności gospodarczej) lub pełnomocnika. W przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, kopie dokumentów dotyczących odpowiednio wykonawców lub tych podmiotów są poświadczane za zgodność z oryginałem odpowiednio przez wykonawcę lub te podmioty.
- 15.8 Wszelkie skreślenia, poprawki, których dokonał wykonawca w ofercie muszą być parafowane przez osobę podpisującą ofertę.
- 15.9 Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
- 15.10 Wskazane jest, aby strony oferty (wszystkie dokumenty składające się na ofertę) były trwale ze sobą połączone, kolejno ponumerowane, a informacja o ilości stron, zamieszczona w treści oferty.
- 15.11 W przypadku przedłożenia informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wykonawca winien w sposób niebudzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wykonawca zobowiązany jest wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Wskazane jest, aby informacje te były umieszczone w osobnym wewnętrznym opakowaniu, trwale ze sobą połączone i ponumerowane.
- 15.12 Wszystkie strony oferty w formie pisemnej powinny być podpisane lub parafowane przez wykonawcę.
- 15.13 Przed upływem terminu składania ofert, wykonawca może wprowadzić zmiany do złożonej oferty lub ją wycofać. Zmiany oferty albo jej wycofanie winny być doręczone zamawiającemu, pod rygorem nieważności, na piśmie, opakowane tak jak oferta i oznaczone wyrazem: „ZMIANA” albo „WYCOFANIE OFERTY”, przed upływem terminu składania ofert wraz z oświadczeniem o wprowadzeniu zmian albo wycofaniu. Wykonawca nie może wycofać oferty ani wprowadzić jakichkolwiek zmian w treści oferty po upływie terminu składania ofert.
- 15.14 Dokumenty sporządzone w języku obcym należy złożyć wraz z tłumaczeniem na język polski.
- 15.15 Wszelkie negatywne konsekwencje mogące wynikać z niezachowania powyższych wymagań będą obciążały wykonawcę.

16 Miejsce i termin składania ofert.

- 16.1 Oferty należy składać w Instytucie Gruźlicy i Chorób Płuc, ul. Płocka 26, 01-138 Warszawa, budynek „E”, lok. Nr 19 w terminie do dnia 28.06.2024 r. do godz. 08:00.
- 16.2 Zamawiający niezwłocznie zwróci ofertę, która została złożona po terminie.

17 Miejsce i termin otwarcia ofert.

- 17.1 Otwarcie ofert nastąpi w dniu 28.06.2024 r. o godz. 08:10 w siedzibie zamawiającego budynek „E”, lok. Nr 19.
- 17.2 Bezpośrednio przed otwarciem ofert zamawiający poda kwotę, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
- 17.3 Podczas otwarcia ofert podane zostaną nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców, a także informacje dotyczące ceny, terminu wykonania zamówienia oraz warunków płatności zawartych w ofertach.
- 17.4 Wykonawcy mogą uczestniczyć w publicznej sesji otwarcia ofert.
- 17.5 Informacja o wyborze najkorzystniejszej oferty, zostanie udostępniona na tablicy ogłoszeń zamawiającego oraz na stronie internetowej zamawiającego jak w pkt 1 zaproszenia do złożenia oferty jeżeli zaproszenie do złożenia oferty jest udostępnione na stronie internetowej.
- 17.6 Zamawiający powiadomi o wynikach postępowania wszystkich wykonawców. Wybranemu wykonawcy zamawiający wskaże termin i miejsce podpisania umowy.

17.7 Wykonawca pozostaje związany ofertą przez okres 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert, przy czym pierwszym dniem składania ofert jest dzień, w którym upływa termin składania ofert.

18 Sposób obliczenia cen ofert.

18.1 Oferta musi zawierać ostateczną, sumaryczną cenę obejmującą wszystkie koszty świadczonej usługi, materiałów, udzielonej gwarancji z uwzględnieniem wszystkich opłat i podatków (także podatku od towarów i usług).

18.2 Cena oferty musi zawierać wszystkie koszty związane z realizacją zamówienia wynikające z zaproszenia do złożenia oferty i należy ją traktować jako wynagrodzenie ostateczne.

18.3 Ceny wszystkich elementów zamówienia określone przez wykonawcę zostaną ustalone na okres ważności umowy i nie będą podlegały zmianie.

18.4 Cena powinna być wyrażona w złotych.

18.5 Cena musi być podana w złotych cyfrowo i słownie, w zaokrągleniu do drugiego miejsca po przecinku.

18.6 Rozliczenia między zamawiającym, a wykonawcą będą regulowane w złotych.

19 Opis kryteriów, którymi zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów oraz sposobu oceny ofert.

19.1 W odniesieniu do wykonawców, którzy spełnili postawione warunki komisja dokona oceny ofert na podstawie kryterium:

Nr kryt.	Kryterium oceny.	Znaczenie.
1.	Cena.	100%.

19.2 Punkty przyznawane za kryterium będą liczone wg następującego wzoru:

Wzór.
$\text{Liczba punktów} = (C_n / C_b \times 100 \text{ pkt})$ gdzie: - C_n – najniższa cena spośród wszystkich ofert ważnych, - C_b – cena oferty badanej.

19.3 Oferta, która uzyska największą liczbę punktów zostanie uznana za najkorzystniejszą.

19.4 Zamawiający poinformuje wszystkich wykonawców, którzy złożyli oferty o wyniku zapytania ofertowego, w tym także o zamknięciu zapytania ofertowego bez dokonania wyboru.

20 Zawarcie umowy.

20.1 Zamawiający zawrze umowę z wykonawcą, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza w formie pisemnej poprzez złożenie podpisów na dokumencie obejmującym treść oświadczeń woli przez każdą ze stron.

20.2 Projekt umowy określa Załącznik Nr 3 do warunków zapytania ofertowego.

21 Informacje o formalnościach jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.

21.1 Zamawiający zawiadomi wykonawcę o miejscu i terminie podpisania umowy. Wykonawca jest zobowiązany zawrzeć umowę zgodnie z projektem umowy.

21.2 Przed podpisaniem umowy wybrany wykonawca przekaze zamawiającemu informacje o osobach które będą podpisywać umowę oraz przedstawi umowę regulującą współpracę podmiotów wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (o ile występują).

21.3 Zamawiający zawrze umowę w terminie związania z ofertą.

21.4 Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana, wzywany dwukrotnie do podpisania umowy we wskazanym terminie nie podpisze jej, zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny.

22 Postanowienia końcowe.

22.1 Zamawiający odrzuci ofertę:

1. złożoną przez wykonawcę po terminie,
2. zawierającą nieprawdziwe informacje,
3. nieważną,
4. niezgodną z warunkami zapytania ofertowego;
5. jeżeli wykonawca nie określił przedmiotu oferty lub nie podał proponowanej ceny,
6. jeżeli wykonawca złożył ofertę alternatywną.

22.3 Zamawiający unieważni zapytanie ofertowe, gdy:

1. nie wpłynęła żadna oferta,
2. zostaną odrzucone wszystkie oferty,
3. kwota najkorzystniejszej oferty przewyższać będzie kwotę, którą zamawiający przeznaczył na finansowanie zamówienia,
4. nastąpiła istotna zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie zapytania ofertowego lub zawarcie umowy nie leży w interesie zamawiającego, np. zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia, czego nie można było wcześniej przewidzieć, zostaną mu cofnięte środki przyznane na sfinansowanie zamówienia.

22.4 Zamawiający, po upływie terminu składania ofert zastrzega sobie możliwość odwołania lub zmiany warunków zapytania ofertowego bez podania przyczyn.

22.5 Zamawiający zastrzega sobie możliwość zakończenia zapytania ofertowego bez wybrania którejkolwiek ze złożonych ofert bez podania przyczyny.

23 Ochrona danych osobowych.

Zamawiający, wypełniając obowiązki wynikające z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z dnia 04 maja 2016 r., str. 1), zwanego dalej RODO, informuje, że:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc – zwany dalej „Instytutem”, z siedzibą w Warszawie, adres: 01-138 Warszawa, ul. Płocka 26,
- 2) powołaliśmy inspektora ochrony danych osobowych w Instytucie, można się z nim skontaktować pisząc na adres e-mail: iod@igichp.edu.pl tel. +48-22-43-12-235,
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą:
 - a) na podstawie art. 6 ust. 1 lit. C RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na: **„świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych”**. W przypadku udzielenia zamówienia na podstawie art. 6 ust. 1 lit. B RODO tzn. przetwarzanie jest niezbędne do wykonania umowy, której będzie Pani/Pan stroną lub do podjęcia działań przed zawarciem umowy,
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania oraz ustawę z dnia 06 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2020 r. poz. 2176) oraz podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa, a także podmioty upoważnione przez Administratora danych,
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez:
 - a) okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia przez okres wynikający z obowiązku archiwizacyjnego,
 - b) cały czas, przez który umowa będzie wykonywana, a także później tj. do czasu upływu terminu przedawnienia ewentualnych roszczeń wynikających z umowy i w związku z realizacją obowiązku archiwizacyjnego – w przypadku udzielenia Pani/Panu zamówienia,
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym,
- 7) w przypadku udzielenia Pani/Panu zamówienia podanie przez Panią/Pana danych jest dobrowolne, lecz konieczne do zawarcia i wykonania umowy,
- 8) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO,
- 9) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego,
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego, a także nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia,
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO,
- 10) nie przysługują Pani/Panu:
 - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. B, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, w przypadku gdy podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. C RODO.

Formularz cenowy.

Opis przedmiotu zamówienia.	Jm.	Ilość jm.	Wartość jedn. netto.	Wartość netto	VAT.	Cena brutto.
Świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych - aparat do znieczuleń Primus (3 szt.).	m-c.	24				
Świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych - aparat do znieczuleń Atlan (3 szt.).	m-c.	24				
Świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych - respiratora Oxylog 3000 plus (1 szt.).	m-c.	24				
Świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych - parownika Vapor 2000 (3 szt.).	m-c.	24				
Razem:						

....., dnia.....

.....
(podpis osoby upoważnionej do
reprezentowania wykonawcy)

zawarta dnia pomiędzy:

Instytutem Gruźlicy i Chorób Płuc z siedzibą w Warszawie 01-138, ul. Płocka 26, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000141482, posiadającym NIP nr 525-000-88-38, REGON nr 000288490,
reprezentowanym przez:,
zwanym w treści umowy **Zamawiającym**,

a

Firmą z siedzibą, wpisaną do, prowadzonego przez pod nr, posiadającą NIP nr ..., REGON nr,
reprezentowaną przez:,
zwaną w treści umowy **Wykonawcą**.

§ 1

1. Niniejsza umowa reguluje ogólne warunki świadczenia przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego szeroko pojętych usług serwisowych wyrobów medycznych, o których mowa w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych tj. Dz.U. 2022 poz. 974.
2. Lista wyrobów medycznych objętych usługami serwisowymi przez Wykonawcę stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.
3. Umowa zawarta zostaje w wyniku przeprowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia bez stosowania przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych

§2

1. Wykonawca oświadcza, że dla każdego z wyrobów, o których mowa w §1 ust. 2, objętych usługą:
 - a) dysponuje określonym przez wytwórcę zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi,
 - b) posiada określone przez wytwórcę instrukcje serwisowe wyrobu sporządzone w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności,
 - c) zatrudnia osoby posiadające określone przez wytwórcę kwalifikacje i doświadczenie zawodowe.
2. Wykonawca zobowiązuje się do świadczenia następującego katalogu usług:
 - a) planowane przeglądy i czynności konserwacyjne – zwane dalej łącznie czynnościami konserwacyjnymi, które są realizowane zgodnie z zaleceniami wytwórcy, importera lub dystrybutora, wynikają ze specyfiki użytkowanego wyrobu i obejmują w szczególności: ogólną kontrolę bezpieczeństwa funkcjonowania systemu, kalibrację, regulację, czyszczenie, wymianę elementów zużywalnych określonych przez producenta, a także drobne naprawy,
 - b) diagnostyka i usługa naprawy wyrobów medycznych - zwane dalej naprawami, obejmujące wszelkie niezbędne czynności, jakie Wykonawca musi przeprowadzić w celu należytego wykonania czynności naprawy, w tym usługę wymianę zepsutych elementów oraz przeprowadzenie testów kontrolnych po naprawie,
 - c) aktualizacja oprogramowania – obejmuje wszelkie niezbędne czynności jakie Wykonawca musi przeprowadzić w celu aktualizacji software do najnowszej dostępnej wersji,zwane dalej łącznie usługami serwisowymi.
- d) usługi serwisowe, o których mowa w ust. 2 pkt. a-c, dokumentowane są odpowiednim wpisem do paszportu technicznego, a także w razie konieczności, wystawianiem orzeczenia o stanie technicznym. Na powyżej wskazane usługi serwisowe, Wykonawca udzieli Zamawiającemu 12 miesięcznej gwarancji,
- e) Wykonawca odpowiedzialny jest za zagospodarowanie odpadów powstałych w trakcie i na skutek realizacji umowy, na własny koszt i we własnym zakresie, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w zakresie ochrony środowiska oraz ustawą o odpadach i aktami wykonawczymi do tej ustawy.
3. Usługi serwisowe objęte niniejszą umową Wykonawca wykona przy użyciu własnych narzędzi.
4. Wykonawca wykonuje usługi określone w §2 w siedzibie Zamawiającego, lub jeśli zachodzi taka potrzeba w szczególnych przypadkach w siedzibie Wykonawcy. Wykonawca nie może powierzyć wykonania usług serwisowych podwykonawcy.
5. Szczegółowy zakres świadczonej usługi został określony w załączniku nr 4 do umowy – opis przedmiotu zamówienia.

§3

1. Strony umowy zgodnie ustalają, że naprawy, określone w §2 ust. 2 pkt b) Wykonawca wykonywać będzie na pisemne zlecenie Zamawiającego.
2. Zamawiający winien zgłosić potrzebę wykonania naprawy, o której mowa w ust. 1 pod numerem telefonu lub mailowo

§4

1. Strony umowy zgodnie ustalają, że czynności konserwacyjne, określone w §2 ust. 1 pkt a) Wykonawca wykonywać będzie bez zlecenia Zamawiającego zgodnie z ustalonym harmonogramem czynności konserwacyjnych.
2. Szczegółowy wykaz terminów prac konserwacyjnych dla poszczególnych wyrobów, o których mowa w §1 ust. 2, określa załącznik nr 2 do niniejszej umowy.

§5

1. Podczas realizacji niniejszej umowy Zamawiający zobowiązuje się w szczególności do:
 - a) przeprowadzenia procesu dezynfekcji wyrobu medycznego przed przekazaniem urządzenia Wykonawcy mającym na celu przeprowadzenie czynności serwisowych,
 - b) utrzymania warunków w pomieszczeniach użytkowania wyrobu w stanie właściwym dla ich prawidłowego funkcjonowania,
 - c) użytkowania wyrobu zgodnie z instrukcją obsługi producenta,
 - d) zapewnienia dostępu do wyrobu w celu realizacji usługi, o której mowa w §2 ust. 2 niniejszej umowy w godzinach od 8.00 do 16.00 w dni robocze ustalone z Wykonawcą. Umożliwienie dostępu do wyrobu nie może kolidować z funkcjonowaniem Oddziału Zamawiającego, w którym wykorzystywane są wyroby.

§6

1. W przypadku wystąpienia siły wyższej Wykonawca serwisu uprawniony jest do zawieszenia realizacji umowy na czas działania siły wyższej, bez odpowiedzialności za wynikające z tego tytułu szkody.
2. Jeżeli okres opóźnienia wynikający z działania siły wyższej będzie trwał przez okres przekraczający sześć kolejnych miesięcy, obydwie strony uprawnione są do rozwiązania umowy bez odpowiedzialności za jakiegokolwiek szkody wobec Zamawiającego, z wyłączeniem zwrotu uzasadnionej części wynagrodzenia.
3. Ustąpienie działania siły wyższej należy niezwłocznie, w formie pisemnej, zgłosić drugiej stronie.

§7

1. Tytułem wynagrodzenia za przedmiot umowy Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty łącznej kwoty netto zł (słownie: zł), powiększonej o obowiązujący ...% podatek VAT w kwocie zł, łącznie do zapłaty wartość brutto zł (słownie: zł).
2. Wynagrodzenie płatne będzie miesięcznie w wysokości brutto zł (słownie: zł), przelewem na konto wskazane w fakturze Wykonawcy, po wykonaniu prac określonych umową, na podstawie faktury, w terminie 30 dni od daty jej otrzymania przez Zamawiającego.
3. W razie nieregulowania przez Zamawiającego płatności w wyznaczonym terminie, Wykonawca ma prawo żądać zapłaty odsetek ustawowych za każdy dzień opóźnienia.
4. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie żadnych praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy bez uprzedniej, pisemnej zgody Zamawiającego.
5. Faktury, w przypadku gdy mają postać ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu art. 2 pkt 4 ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym (Dz. U. z 2018 r. poz. 2191), mogą być przesyłane do Zamawiającego za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania.
6. Zamawiający oświadcza, że ma status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu art. 4 pkt 6 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2023 r. poz. 711 z późn. zm.).
7. Wykonawca zapewnia stałość cen przez okres obowiązywania umowy.
8. Wynagrodzenie, o którym mowa w § 7 ust. 1 nie obejmuje materiałów eksploatacyjnych (np. części zamienne, mankiety, czujniki saturacji, kable EKG itp.).
9. W przypadku likwidacji lub wycofania urządzenia medycznego z użytkowania u Zamawiającego, wynagrodzenia za usługi objęte harmonogramem w stosunku do tego wyrobu nie przysługują.

§8

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego
2. Umowa zostaje zawarta na okres 24 miesięcy począwszy od daty jej zawarcia.
3. Rozwiązanie Umowy może nastąpić przed upływem terminu:
 - a) na mocy zgodnego oświadczenia Stron na piśmie o rozwiązaniu Umowy,
 - b) na podstawie pisemnego oświadczenia Zamawiającego, z zachowaniem 30 dniowego okresu wypowiedzenia w przypadku nie wywiązywania się Wykonawcy z obowiązków wynikających z niniejszej Umowy.

§9

1. Strony umowy oświadczają, że dane pracowników, współpracowników i reprezentantów Stron udostępniane wzajemnie w umowie lub udostępnione drugiej Stronie w jakimkolwiek sposób w okresie obowiązywania umowy są przekazywane w związku z wykonywaniem umowy i w celu jej realizacji. Udostępniane dane mogą obejmować: imię i nazwisko, służbowy adres e-mail, numer telefonu służbowego.
2. Zamawiający upoważnia i na mocy umowy zobowiązuje Wykonawcę do wykonania w imieniu Zamawiającego obowiązku informacyjnego, o którym mowa w art. 14 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 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 osobowych) (Dz. Urz. UE L 119 z dnia 04.05.2016 r., str. 1 oraz Dz. Urz. UE L 127 z dnia 23.05.2018 r., str. 2), zwane dalej „RODO”, wobec osób, których dane Wykonawca przekazał Zamawiającemu lub których dane są zamieszczone w umowie bądź załącznikach do umowy, dla których Zamawiający staje się administratorem. Klauzula informacyjna stanowi Załącznik Nr 3 do umowy.
3. Wykonawca oświadcza, że zna i stosuje RODO oraz inne obowiązujące przepisy z zakresu ochrony danych osobowych, jak również daje gwarancję wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, aby przetwarzanie danych osobowych spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.

§ 10.

1. Wszelkie zmiany w niniejszej umowie mogą być dokonywane wyłącznie w formie pisemnej za zgodą obydwu stron, pod rygorem nieważności.
2. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy.
3. Jeżeli Umowa nie stanowi inaczej, wszystkie zawiadomienia, dokumenty, przesyłane będą na piśmie na adresy Stron podane w niniejszej Umowie lub na takie adresy, o jakich Strony poinformują się wzajemnie, w formie pisemnej.
4. W przypadku jakiegokolwiek sporu wynikającego z wykonania lub interpretacji niniejszej Umowy, Strony zobowiązują się podjąć wszelkie starania celem jego polubownego rozstrzygnięcia.
5. W przypadku, gdyby między Stronami wyniknął jakikolwiek spór w związku z wykonaniem niniejszej Umowy, który w opinii którejkolwiek ze Stron zagraża wykonaniu niniejszej Umowy i jeżeli po upływie 30 (trzydziestu) dni od daty powstania sporu Strony nie będą w stanie rozstrzygnąć sporu polubownie, każda ze Stron może zażądać, by spór został rozstrzygnięty przez sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

§11

Załącznikami do umowy stanowiącymi jej integralną część są:

- a) Załącznik nr 1 – lista wyrobów medycznych.
- b) Załącznik nr 2 – harmonogram przeglądów.
- c) Załącznik nr 3 – klauzula informacyjna.
- d) Załącznik nr 4 – opis przedmiotu zamówienia.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Załącznik Nr 3 do umowy.

Informacja o przetwarzaniu danych osobowych dla osób wskazanych w umowie w związku z jej realizacją.

Zamawiający, wypełniając obowiązki wynikające z art. 13 ust. 1 i 2 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z dnia 04 maja 2016 r., str. 1), zwanego dalej RODO, informuje, że:

- 1) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Instytut Gruźlicy i Chorób Płuc - zwany dalej „Instytutem” z siedzibą w Warszawie, adres: 01-138 Warszawa, ul. Płocka 26,
- 2) powołaliśmy inspektora ochrony danych osobowych w Instytucie, można się z nim skontaktować pisząc na adres e-mail: iod@igichp.edu.pl tel. +48-22-43-12-235,
- 3) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą:
 - a) na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na: „**świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych**”. W przypadku udzielenia zamówienia na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b RODO tzn. przetwarzanie jest niezbędne do wykonania umowy, której będzie Pani/Pan stroną lub do podjęcia działań przed zawarciem umowy,
- 4) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania oraz ustawę z dnia 06 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2020 r. poz. 2176) oraz podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa, a także podmioty upoważnione przez Administratora danych,
- 5) Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez:
 - a) okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia przez okres wynikający z obowiązku archiwizacyjnego,
 - b) cały czas, przez który umowa będzie wykonywana, a także później tj. do czasu upływu terminu przedawnienia ewentualnych roszczeń wynikających z umowy i w związku z realizacją obowiązku archiwizacyjnego – w przypadku udzielenia Pani/Panu zamówienia,
- 6) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym,
- 7) w przypadku udzielenia Pani/Panu zamówienia podanie przez Panią/Pana danych jest dobrowolne, lecz konieczne do zawarcia i wykonania umowy,
- 8) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO,
- 9) posiada Pani/Pan:
 - a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących,
 - b) na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, przy czym skorzystanie z prawa do sprostowania lub uzupełnienia nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego,
 - c) na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO, przy czym prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego, a także nie ogranicza przetwarzania danych osobowych do czasu zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia,
 - d) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO,
- 10) nie przysługuje Pani/Panu:
 - a) w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych,
 - b) prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO,
 - c) na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, w przypadku gdy podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Załącznik Nr 4 – Formularz oferty.

Dane dotyczące Wykonawcy:

Nazwa:

Siedziba: ulica, nr domu, nr lokalu, kod pocztowy, miejscowość, województwo.

ul.

Nr NIP: Nr REGON: Nr KRS:

INTERNET http://

E-mail:

Tel.: Faks:

Imię i nazwisko osoby, reprezentującej wykonawcę:

Pan/Pani tel.

OFERTA

Nawiązując do zaproszenia do złożenia oferty na świadczenie usług serwisowych wyrobów medycznych, składamy niniejszą ofertę:

1. Zobowiązujemy się wykonać przedmiot zamówienia, zgodnie z wymogami zawartymi w zaproszeniu do złożenia oferty za cenę:

Cena brutto: zł (słownie: zł).

2. Oświadczamy, że w cenie ofertowej zostały uwzględnione wszystkie koszty niezbędne do wykonania zamówienia.
3. Oświadczamy i zobowiązujemy się:
- 1) wykonać przedmiot zamówienia w terminie 24 miesięcy od daty zawarcia umowy,
 - 2) udzielić gwarancji na usługi serwisowe na okres 12 miesięcy,
 - 3) termin płatności: 30 dni.
4. Pełnomocnik w przypadku składania oferty wspólnej:
- Nazwisko, imię:
- Stanowisko:
- Telefon: Fax.:
- Nazwa firmy:
- Siedziba i adres:
- Telefon: Fax.:
- Osoby upoważnione do reprezentacji:
- Zakres - do reprezentowania w postępowaniu lub zawarcia umowy*.
5. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni, od upływu terminu składania ofert.
6. Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera/nie zawiera* na stronach nr od ____ do ____ informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
7. Zapoznaliśmy się z zaproszeniem do złożenia oferty i przyjmujemy je bez zastrzeżeń.
8. Akceptujemy projekt umowy i w razie wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w zaproszeniu do złożenia oferty, w miejscu i terminie wskazanym przez zamawiającego.

Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:

1.
2.

Na kolejno ponumerowanych stronach składamy całość oferty.

....., dnia

* niewłaściwe skreślić.

.....
(podpis osoby upoważnionej do
reprezentowania wykonawcy)

WARUNKI OGÓLNE

I. WYKONYWANIE PRZEGLĄDÓW TECHNICZNYCH I KONSERWACJI APARATURY I SPRZĘTU MEDYCZNEGO MA POLEGAĆ NA:

1. Utrzymaniu sprawności techniczno-eksploatacyjnej urządzeń objętych niniejszym zamówieniem.
2. Przeprowadzanie okresowych przeglądów i kontroli stanu technicznego aparatury i sprzętu medycznego.
3. Dokonywanie konserwacji aparatury i sprzętu medycznego z zachowaniem gotowości eksploatacyjnej opartej o zalecenia producentów urządzeń i sprzętu medycznego.
4. Inspekcja zużycia części i ewentualnie przekazanie Zamawiającemu informacji o konieczności wykonania naprawy awaryjnej.
5. Dostawa wraz z wymianą materiałów eksploatacyjnych, zużywalnych: m.in. uszczelek drzwiowych, filtrów, bezpieczników, żarówek, akumulatorów, czujników, itp.
6. Sprawdzenie bezpieczeństwa elektrycznego i mechanicznego.
7. Przeprowadzenie czynności korygujących, ustawień, regulacji wymaganych przez producenta parametrów, kalibracji, wzorcowań i legalizacji.
8. Dostawy materiałów niezbędnych do przeprowadzenia przeglądów.
9. Udzielaniu porad i instrukcji dotyczących obsługi sprzętu.
10. Sprawdzenie i czyszczenie elementów aparatury i urządzeń.
11. Sprawdzenie instalacji, kontrola sprawności zaworów.
12. Sprawdzenie prawidłowości działania urządzenia i jego gotowości do pracy.
13. Wystawianiu protokołu (Karty Pracy, Raportu) oraz wpisywanie do Paszportu Technicznego urządzenia: opisu wykonanych czynności serwisowych, przeprowadzonych testów i badań (kalibracji i walidacji) wraz z ich wynikiem, opinią odnośnie sprawności urządzenia i jego przydatności do dalszej eksploatacji oraz terminem następnego przeglądu technicznego.
14. Zakładanie Paszportów Technicznych sprzętu medycznego (w przypadku ich braków) o ile nie zostały one zastrzeżone przez producenta.
15. Okresowe przeglądy będą wykonywane w terminach wynikających z zaleceń producenta urządzeń i aparatury medycznej (oraz wg harmonogramu terminów przeglądów przedstawionego poniżej dla poszczególnych pakietów) i w uzgodnieniu z Zamawiającym. Zakres czynności wykonywanych w ramach przeglądów powinien być zgodny z zaleceniami producenta i obowiązującymi przepisami.
16. Wystawianie orzeczeń technicznych dla sprzętu medycznego na wniosek Zamawiającego.
17. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany liczby urządzeń podlegających konserwacji i przeglądom, w ramach przeprowadzanych postępowań kasacyjnych, sprzedaży, darowizny itp. lub zmian związanych ze zwiększeniem zakresu przedmiotu zamówienia w przypadku wygaśnięcia gwarancji w okresie trwania umowy.
18. W przypadku wyłączenia aparatu z eksploatacji (na skutek jego kasacji, sprzedaży, darowizny, itp) wartość wynagrodzenia Wykonawcy zostanie pomniejszona o kwotę wyłączenia.
19. W przypadku wyłączenia urządzenia z użytkowania do Wykonawcy należy obowiązek umieszczenia na niesprawnym urządzeniu czytelnej informacji: „urządzenie niesprawne-nie używać” lub „urządzenie przeznaczone do naprawy-nie używać”.
20. Gwarancja na wymienione części zamienne i materiały nie może być krótsza od gwarancji producenta.

II. WYKONYWANIE NAPRAW obejmuje następujący zakres czynności:

1. Wykonywanie napraw awaryjnych zgłaszanych przez Użytkownika.
2. Diagnozowanie błędów, usuwanie usterek oraz likwidowanie szkód powstałych w wyniku naturalnego zużycia części.
3. Kontrola urządzenia po przeprowadzonej naprawie.
4. Wykonawca zobowiązany jest przystąpić do zdiagnozowania usterek w celu naprawy aparatury medycznej w dni robocze, w ciągu max do 24 h od telefonicznego lub faxem zgłoszenia awarii przez Zamawiającego lub w pierwszy dzień roboczy po dniu (dniach) wolnym od pracy.
5. Wykonawca deklaruje usunięcie awarii -przy częściach dostępnych w kraju - w czasie nie dłuższym niż 5 dni roboczych oraz - przy częściach nie dostępnych w kraju - w czasie nie dłuższym niż 10 dni roboczych.
6. Wykonawca zobowiązany jest do stosowania części zamiennych zalecanych przez producenta i spełniających parametry dla danego rodzaju sprzętu.
7. Obowiązkiem prowadzącego naprawę jest dokonywanie wpisów dotyczących zakresów przeprowadzanych napraw aparatury oraz wymiany części zamiennych do Paszportów Technicznych, a w przypadku braku Paszportu założenie Paszportu i jednocześnie zgłoszenie tego faktu do Działu Technicznego.
8. W przypadku wystąpienia uszkodzenia wymagającego naprawy aparatu w punkcie serwisowym dostawa aparatu do punktu serwisowego transportem Wykonawcy lub firmą kurierską na koszt Wykonawcy.
9. W razie naprawy trwającej dłużej niż 10 dni Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć sprzęt zastępczy tej samej klasy, o tych samych parametrach lub lepszy.

WARUNKI SZCZEGÓŁOWE:

Zakres czynności serwisowych aparatu do znieczuleń Primus zgodnych z instrukcją serwisową IPM-L Rev. 18.

1. Sprawdzenie:
 - Numerów seryjnych pokrywy układu oddechowego, bloku oddechowego, ssaków (opcjonalnie),
 - Numerów seryjnego i katalogowego płyty zaworów.
2. Wymiana części konserwacyjnych zgodnych z harmonogramem.
3. Testy bezpieczeństwa elektrycznego zgodnie z normą EN62353:
 - Wizualna inspekcja bezpieczników – zgodności parametrów z przewidzianymi przez producenta,

- Rezystancja przewodu ochronnego (wraz z urządzeniem),
 - Upływ prądu urządzenia,
 - Upływ prądu części aplikacyjnych,
 - Wizualna inspekcja uszkodzeń.
4. Sprawdzenie funkcji i kondycji urządzenia:
- Kompletności i czytelności napisów, naklejek, instrukcji obsługi,
 - Braku uszkodzeń mechanicznych: klawiatury i pokręteł, zaworu bezpieczeństwa O2, kółek i hamulców, szuflad, półki i lampki do pisania, uchwytów i blokad parowników, układu pacjenta, przycisku przepłukiwania O2, wentylatora, śrub mocujących, drzwiczek, uchwytów i szyn, drenów zasilających i pacjenta, pułapki wodnej i jej mocowania, portów i gniazd elektrycznych, zastawki APL, pokryw układu oddechowego, ramion, worka oddechowego i jego uchwytu, krateru zastawki APL, membran, dysków i uszczelnień płyty zaworów, połączeń elektrycznych grzania układu pacjenta, króćców połączeń układu pacjenta, kraterów bloku oddechowego, uszczelnień mocowania wapna, uszczelnień interfejsu połączenia pneumatyki, całego układu ssaka i AGS,
 - Zasilania awaryjnego,
 - Wersji oprogramowania komponentów Mobi, Mixer MA, VGC MA, PGM, zasilacza,
 - Łącznego czasu pracy komponentów miksera, wentylatora, silnika, zasilacza, baterii,
 - Kalibracja czujników ciśnienia PInsp, Pexp,
 - Ustawienie offsetu czujników ciśnienia Pz, Pe, Pu,
 - Sprawdzenie czujnika temperatury ogrzewania układu pacjenta oraz analog i power PCB,
 - Sprawdzenie wypalonych pikseli wyświetlacza, diod LED, kontrastu wyświetlacza, głośnika alarmów,
 - Portu komunikacji,
 - Układu zasilania: napięcie, temperatury pracy, alarmów, włącznika,
 - Układu PGM: szczelności, spadku ciśnienia, charakterystyki czujnika ciśnienia, przełączania zaworów podczas zerowania, wskazań czujnika ciśnienia, przepływu, alarmów okluzji, prawidłowości ciśnień, precyzji wskazań stężenia gazów w otoczeniu i testowego,
 - Bloku wlotowego gazów, poprawności wskazań czujników ciśnienia, szczelności układu,
 - Szczelności miksera i zaworu zwrotnego,
 - Sprawdzenie poprawności wskazań czujników ciśnienia PTANK, PRP, PSYS,
 - Sprawdzenie poprawności wskazań czujników ciśnienia PRPO2, PRPAIR, PRPN2O, PDMGSHI, PDMGSLO,
 - Sprawdzenie wartości kalibracyjnych PRSDet, MGS_CAL_FLOW_O2, MGS_FLW_FCT_DET, MIX_OFS_PRS_DET, MIX_OFS_DET,
 - Sprawdzenie kontrolki LED obecności zasilania w gazy, czujnika temperatury TMGS,
 - Sprawdzenie tolerancji przyprywu VGMS,
 - Sprawdzenie poprawnego podawania przepływu przez zawór bezpieczeństwa O2,
 - Sprawdzenie poprawnego podawania przepływu przez zawór przepłukiwania O2,
 - Szczelności układu wapna „Click”,
 - Liniowość zastawki APL,
 - Sprawdzenie układu A-Cone,
 - Szczelności układu świeżych gazów,
 - Sprawdzenie offsetu zaworu PEEP,
 - Sygnału włączania / wyłączania urządzenia,
 - Testu szczelności urządzenia,
 - Wentylacji manualnej/spontanicznej, trybów ciśnieniowego i objętościowego,
 - Alarmu rozpięcia układu pacjenta,
 - Mocowania ramion,
 - Poprawności podaży tlenu przez zewnętrzny przepływomierz,
 - Pomiaru SPO2,
 - Poprawnej siły ssania ssaka,
 - Butli awaryjnego zasilania w gazy szczelności, daty przydatności,
 - Sprawdzenie poprawności połączenia gazów dla zasilania centralnego i butli.
5. Oznaczenie sprawności / niesprawności urządzenia.

Zakres czynności serwisowych aparatu do znieczuleń Atlan zgodnych z instrukcją serwisową IPM-L SAMOS Rev. 3.

1. Sprawdzenie:
 - Numerów seryjnych urządzenia, wózka serwisowego, ssaka, reduktorów ciśnienia, analizatora gazów xGM, obudowy czujnika O2,
 - Godzin pracy: zasilacza, czasu pracy,
 - Daty instalacji baterii,
 - Dostępności opcji zasilania z butli.
2. Wymiana części konserwacyjnych zgodnych z harmonogramem.
3. Testy bezpieczeństwa elektrycznego zgodnie z normą EN62353:
 - Rezystancja przewodu ochronnego (wraz z urządzeniem),
 - Upływ prądu urządzenia,
 - Upływ prądu części aplikacyjnych,
 - Wizualna inspekcja uszkodzeń.
4. Sprawdzenie funkcji i kondycji urządzenia:
 - Kompletności i czytelności napisów, naklejek, instrukcji obsługi,
 - Braku uszkodzeń mechanicznych: wózka, szyn montażowych, elementów obudowy, hamulca centralnego i kółek, elementów mocujących, górnej membrany i tłoka wentylatora, połączeń wyrównawczych, interfejsów elektronicznych, elementów

mocujących i blokujących parowniki, wyświetlacza z ekranem dotykowym i pokręteł sterującym, wyświetlacza miksera, przycisku dozowania O₂ oraz pokręteł O₂, N₂O, AIR wraz z korespondencją koloru do wymogów lokalnego prawa, króćców połączeniowych drenów zasilających w gazy wraz z kolorami, szuflad, blatu roboczego, przewodów zasilających, bezpieczników, ramion, wózka serwisowego, śrub montażowych, reduktorów, wejść i wyjść gazów,

- Zaworów układu AGS,
 - Pułapki wodnej, o-ring'ów, linii próbkującej,
 - Ssaka, elementów składowych, pojemnika ssaka, drenów, zaworu, uszczelnień,
 - Systemu prawidłowego blokowania parowników,
 - Szczelności układu xGM,
 - Testu początkowego urządzenia wraz z sygnalizacją dźwiękową głośnika i przetwornika piezo,
 - Przełączania w tryb manualny po otwarciu drzwiczek wentylacji ręcznej wraz z sygnalizacją alarmu,
 - Dat przydatności akcesoriów RFID,
 - Pracy układu zasilania awaryjnego,
 - Przełącznika źródła O₂,
 - Zewnętrznego wskaźnika ciśnienia (jeżeli występuje),
 - Podaży stężenia O₂ poprzez dodatkowy przycisk O₂,
 - Poprawności dystrybuowania i stężenia gazów O₂, AIR, N₂O,
 - Ilości gazu próbkowanego przez analizator,
 - Spadku ciśnienia w układzie xGM przy użyciu Hit Software,
 - Spadku ciśnienia w pułapce wodnej przy użyciu Hit Software,
 - Spadku ciśnienia w obwodzie zerowania xGM przy użyciu Hit Software,
 - Pomiaru stężenia O₂ przez xGM w 21 i 100 przy użyciu Hit Software,
 - Pomiaru stężenia gazów anestetycznych przez moduł xGM przy użyciu gazu kalibracyjnego i Hit Software,
 - Punktu zerowego czujników ciśnienia i zaworu przełączającego przy użyciu Hit Software,
 - Hamulca centralnego wraz z kółkami,
 - Wewnętrznych reduktorów ciśnienia,
 - Napięcia zasilania przy użyciu Hit Software,
 - Wewnętrznej temperatury przy użyciu Hit Software,
 - Statusu generalnego i alarmu baterii przy użyciu Hit Software,
 - Danych kalibracyjnych: PTank, PDMGS, PDMix Low, PSYS, PRMGS, czujnika ciśnienia wdechowego i wydechowego przy użyciu Hit Software,
 - Ciśnienia różnicowego czujnika PTank przy użyciu Hit Software,
 - Szczelności układów Tank, ManSpont, Auto przy użyciu Hit Software,
 - Wentylatora przy użyciu Hit Software,
 - Czujników ciśnienia w butlach przy użyciu Hit Software,
 - Reduktora ACS, układu RFID przy użyciu Hit Software,
 - Czujników temperatury OmniBoardPCB, ConnectorBoardPCB, Mixer przy użyciu Hit Software,
 - Wskaźników LED, wyświetlacza głównego i miksera, przycisków przy użyciu Hit Software,
 - Portów RS-232 przy użyciu Hit Software,
 - Tank pressure sensor, zawór zaworu zwrotnego O₂ przy użyciu Hit Software,
 - Układu S-ORC,
 - Limitacji ciśnienia w układzie wyjścia świeżego gazu,
 - Pracy układu wentylacji spontanicznej,
 - Oświetlenia pulpitu roboczego,
 - Eżektora,
 - Ustawienia daty następnego przeglądu,
 - Wygenerowania logów urządzenia DSR.
5. Oznaczenie sprawności / niesprawności urządzenia.

Zakres czynności serwisowych respiratora Oxylog 3000 plus zgodnych z instrukcją serwisową IPM-L Rev. 5.

1. Sprawdzenie:
 - numeru seryjnego urządzenia, reduktora, czujnika CO₂,
 - numeru ID urządzenia,
 - numeru katalogowego urządzenia i reduktora,
 - wersji oprogramowania, rur wentylacyjnych, czujników przepływu, opcji, reduktora.
2. Wymiana części konserwacyjnych zgodnie z harmonogramem.
3. Testy bezpieczeństwa elektrycznego zgodnie z normą EN62353:
 - wizualna inspekcja urządzenia, zasilacza i czujnika CO₂,
 - pomiar rezystancji przewodu ochronnego,
 - pomiar prądu upływu urządzenia.
4. Sprawdzenie i wykonanie czynności:
 - kompletności i czytelności napisów, naklejek, instrukcji obsługi,
 - braku uszkodzeń mechanicznych urządzenia, rur wentylacyjnych, rury zasilającej O₂, reduktora, gniazd,
 - kalibracji czujników ciśnienia S4, S7, S9 (wraz ze sprawdzeniem pomiarów na zewnętrznym testerze),
 - kalibracji czujników przepływu S1 i S2,
 - kalibracji zaworu PEEP,
 - sprawdzenie przepływu wdechowego (dla 120, 30, 60, 100 l/min) na zewnętrznym testerze,
 - testu szczelności urządzenia (strony wdechowej), sprawdzenie poprawności pomiaru czujnika ciśnienia Pint,
 - zerowanie czujnika CO₂ wraz z testem pomiarowym przy użyciu filtra,

- wprowadzenie daty wykonania przeglądu, daty następnego przeglądu, danych kontaktowych (opcjonalnie),
 - przycisków i potencjometrów (w trybie serwisowym),
 - diod alarmowych i wyświetlacza LCD (w trybie serwisowym),
 - zaworu bezpieczeństwa (w trybie serwisowym),
 - przygotowanie urządzenia do pracy, test użytkownika,
 - trybu objętościowego wraz z podawanymi objętościami,
 - alarmu nieprawidłowego ciśnienia w drogach oddechowych,
 - pracy na wewnętrznej baterii, sygnalizacji jej stanu,
 - alarmów zasilania O₂, zaworu bezpieczeństwa AIR,
 - systemu przenośnego, reduktora, butli, urządzenia przełączającego AOS (wraz z oknem sygnalizacyjnym),
 - daty ważności systemu AOS, gazu w butli O₂,
 - testu szczelności (strony zasilania O₂),
 - systemu mocującego do ściany (stabilności zamocowania, uszkodzeń mechanicznych, stanu styków elektrycznych, prawidłowości przełączania źródła zasilania).
5. Oznaczenie sprawności / niesprawności urządzenia.

Zakres czynności serwisowych parownika Vapor 2000 zgodnych z instrukcją serwisową IPM-L Rev. 4.

1. Sprawdzenie:
 - numeru seryjnego urządzenia,
 - rodzaju wlewu anestetyku oraz przyłącza.
2. Wymiana części konserwacyjnych zgodnie z harmonogramem.
3. Testy bezpieczeństwa elektrycznego zgodnie z normą EN62353:
 - nie dotyczy -
4. Sprawdzenie i wykonanie czynności:
 - kompletności i czytelności napisów, naklejek, instrukcji obsługi,
 - korespondencji koloru i skali pokrętki sterującego z przeznaczeniem parownika,
 - poprawnej pracy pokrętki sterującego, przycisku blokady przypadkowego otwarcia,
 - braku uszkodzeń plomb na śrubach regulacji dozowania anestetyku,
 - braku uszkodzeń wskaźnika poziomu anestetyku, szybki osłaniającej, elementów parownika,
 - braku uszkodzeń oraz kompletności wlewu,
 - braku uszkodzeń oraz kompletności przyłącza,
 - szczelności parownika przez wlew anestetyku,
 - szczelności parownika przez przyłącze,
 - rezystancji parownika,
 - stężenia podawanego anestetyku dla wartości pomiarowych,
 - histerezy urządzenia.
5. Oznaczenie sprawności / niesprawności urządzenia.

....., dnia.....

.....
(podpis osoby upoważnionej do
reprezentowania wykonawcy)

Załącznik Nr 6 – Lista wyrobów medycznych z czasookresem przeglądów.

Opis.	Liczba	Jm.
Atlan A350 ASSB-0182		
Atlan 350 3Y		
Konserwacja ATLAN / 12m	1	szt.
Diaphragm, Pisten	1	szt.
O-Ring 105 x 4	1	szt.
Service set (3 years)	2	szt.
Atlan A350 ASSB-0183		
Atlan 350 3Y		
Konserwacja ATLAN / 12m	1	szt.
Diaphragm, Pisten	1	szt.
O-Ring 105 x 4	1	szt.
Service set (3 years)	2	szt.
Atlan A350 ASSB-0184		
Atlan 350 3Y		
Konserwacja ATLAN / 12m	1	szt.
Diaphragm, Pisten	1	szt.
O-Ring 105 x 4	1	szt.
Service set (3 years)	2	szt.
Oxylog 3000 plus SRYH-0014		
Oxylog 3000 Plus 6Y		
Konserwacja Oxylog 3000/3000+/2000+/ 24m	1	szt.
Oxylog ServSet 6y (Spirolog)	1	szt.
Primus ASBK-0426		
Primus 0,5Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus 1Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus ServSet 1 Year	1	szt.
Primus 1,5Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus 2Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus ServSet, 2 years	1	szt.
Primus breathingsy. kit 2y	1	szt.
Primus ASBL-0050		
Primus 0,5Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus 1Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus ServSet 1 Year	1	szt.
Primus 1,5Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus 2Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus ServSet, 2 years	1	szt.
Primus breathingsy. kit 2y	1	szt.
Primus ARWD-0087		
Primus 0,5Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus 1Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus ServSet 1 Year	1	szt.
Primus 1,5Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus 2Y		
Konserwacja Primus / 6m	1	szt.
Primus ServSet, 2 years	1	szt.
Primus breathingsy. kit 2y	1	szt.
Vapor 2000 ASBL-0364		
Vapor 2000 2Y		
Konserwacja Vapor /D-Vapor/ 12m	1	szt.
Vapor 2000 set, 2 years	1	szt.
Vapor 2000 3Y		
Konserwacja Vapor /D-Vapor/ 12m	1	szt.
Vapor 2000 ARWD-0614		
Vapor 2000 2Y		
Konserwacja Vapor /D-Vapor/ 12m	1	szt.
Vapor 2000 set, 2 years	1	szt.
Vapor 2000 3Y		
Konserwacja Vapor /D-Vapor/ 12m	1	szt.
Vapor 2000 ASBL-0365		
Vapor 2000 2Y		
Konserwacja Vapor /D-Vapor/ 12m	1	szt.
Vapor 2000 set, 2 years	1	szt.
Vapor 2000 3Y		
Konserwacja Vapor /D-Vapor/ 12m	1	szt.

....., dnia.....

(podpis osoby upoważnionej do
reprezentowania wykonawcy)