**SPECYFIKACJA**

###### ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym

**w trybie przetargu nieograniczonego**

**na:**

**dostawę systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa**

**ZP - 55/2018**

Wartość szacunkowa zamówienia nie przekracza równowartości kwoty 221 000 euro

………………….…………………

ZATWIERDZAM

materiały bezpłatne

Warszawa, sierpień 2018 r.

*Zamawiający oczekuje, że Wykonawcy zapoznają się dokładnie z treścią niniejszej SIWZ.*

*Wykonawca ponosi ryzyko niedostarczenia wszystkich wymaganych informacji i dokumentów, oraz przedłożenia oferty nie odpowiadającej wymaganiom określonym przez Zamawiającego.*

**1. Nazwa oraz adres Zamawiającego.**

Szpital Bielański im. ks. J. Popiełuszki - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Adres: ul. Cegłowska 80, 01-809 Warszawa

Telefon: (0-22) 569-02-47 faks: (0-22) 569-02-47; e-mail: zp@bielanski.med.pl

Godziny urzędowania od 08:00 do 15:35 od poniedziałku do piątku.

Konto bankowe: Polski Bank PKO S.A.: 37 1240 6074 1111 0010 6073 3378

NIP: 118-14-17-683

Regon: 012298697

Adres strony internetowej: [www.bielanski.bip-e.pl](http://www.bielanski.bip-e.pl)

**2. Oznaczenie postępowania.**

Postępowanie, którego dotyczy niniejszy dokument oznaczone jest znakiem: **ZP-55/2018.** Wykonawcy winni we wszelkich kontaktach z Zamawiającym powoływać się na wyżej podane oznaczenie.

**3. Tryb udzielenia zamówienia.**

* 1. Niniejsze postępowanie prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 i nast. ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych zwanej dalej „ustawą Pzp” (jedn. tekst - Dz. U. z 2017 r., poz. 1579, z późn. zm.).
  2. W zakresie nieuregulowanym niniejszą Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia, zwaną dalej „SIWZ”, zastosowanie mają przepisy ustawy Pzp.
  3. Niniejsze postępowanie prowadzone jest z zastosowaniem art. 24 aa ustawy Pzp. Zamawiający, najpierw dokona oceny ofert, a następnie zbada, czy wykonawca, którego oferta została oceniona jako najkorzystniejsza, nie podlega wykluczeniu z postępowania oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu.
  4. Zamówienie finansowane jest ze środków Urzędu Miasta st. Warszawy w ramach umowy dotacji celowej na realizację zadania inwestycyjnego w zakresie ochrony zdrowia Nr PZ-C/OM/VI/P2/3/2/2018.

**4. Przedmiot zamówienia.**

* 1. Przedmiotem zamówienia jest: dostawa systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej Szpitala Bielańskiego w Warszawie.
  2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.
  3. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w Opisie przedmiotu zamówienia, stanowiącym Załącznik Nr 2do SIWZ.
  4. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
  5. Wykonawca zobowiązany jest zrealizować zamówienie na zasadach i warunkach opisanych w SIWZ oraz we wzorze umowy, stanowiącym Załącznik Nr 3 do SIWZ.
  6. Zamawiający dopuszcza powierzenie części zamówienia podwykonawcom. W takim przypadku Wykonawca, na podstawie art. 36b ust. 1 Pzp, ma obowiązek wskazać w ofercie część zamówienia, którą zamierza powierzyć podwykonawcom. Brak takiego wskazania oznacza, że Wykonawca nie zamierza korzystać z podwykonawstwa przy realizacji zamówienia. Zmiana podwykonawcy podczas realizacji umowy możliwa będzie jedynie za zgodą Zamawiającego.
  7. Wszędzie tam, gdzie przedmiot zamówienia jest opisany poprzez wskazanie: znaków towarowych, patentów lub pochodzenia, źródła lub szczególnego procesu, który charakteryzuje produkty lub usługi dostarczane przez konkretnego wykonawcę, jeżeli mogłoby to doprowadzić do uprzywilejowania lub wyeliminowania niektórych wykonawców, Zamawiający dopuszcza zastosowanie przez wykonawcę rozwiązań równoważnych w stosunku do opisanych w SIWZ.
  8. W przypadku gdy Zamawiający użył w opisie przedmiotu zamówienia oznaczeń norm, aprobat, specyfikacji technicznych i systemów odniesienia, o których mowa w art. 30 ust. 1-3 Pzp należy je rozumieć jako przykładowe. Zamawiający zgodnie z art. 30 ust. 4 Pzp dopuszcza w każdym przypadku zastosowanie rozwiązań równoważnych opisywanym w treści SIWZ. Każdorazowo gdy wskazana jest w niniejszej SIWZ lub załącznikach do SIWZ norma, należy przyjąć, że w odniesieniu do niej użyto sformułowania „lub równoważna”.
  9. Przez rozwiązanie równoważne Zamawiający rozumie takie rozwiązanie, które umożliwia uzyskanie założonego w opisie przedmiotu zamówienia efektu za pomocą innych rozwiązań technicznych. Wykonawca, który powołuje się na rozwiązania równoważne opisywanym przez Zamawiającego, jest obowiązany wykazać, że oferowane przez niego dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego.

**5. Termin wykonania przedmiotu zamówienia.**

Termin wykonania przedmiotu zamówienia: do dnia 31.10.2018 r.

**6. Warunki udziału w postępowaniu.**

* 1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:

6.1.1 nie podlegają wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 oraz ust. 5 pkt 1 i 4 ustawy

Pzp.

**7. Oświadczenia i dokumenty, jakie ma dostarczyć wykonawca w celu wstępnego potwierdzenia, że nie podlega wykluczeniu z postępowania - dokumenty dołączane do oferty:**

* 1. aktualne na dzień składania ofert oświadczenie stanowiące wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu z postępowania (*Załącznik Nr 1 do formularza oferty).* Oświadczenie składane jest wraz z ofertą.
  2. Oświadczenie, o którym mowa w pkt 7.1 dotyczy wykonawcy a w przypadku wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia - każdego z nich.

**8. Oświadczenie wymagane po zamieszczeniu przez Zamawiającego na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy PZP:**

* 1. oświadczenie wykonawcy o przynależności albo braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, do której przynależy inny wykonawca składający ofertę w przedmiotowym postępowaniu. Wykonawca, w terminie 3. dni od zamieszczenia na stronie internetowej Zamawiającego informacji z otwarcia ofert, przekazuje Zamawiającemu oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej z innym wykonawcą biorącym udział w przedmiotowym postępowaniu. Oświadczenie musi zawierać numer postępowania. W przypadku przynależności do tej samej grupy kapitałowej wykonawca, wraz ze złożeniem oświadczenia, może złożyć dokumenty bądź informacje potwierdzające, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w przedmiotowym postępowaniu.
  2. w przypadku wpłynięcia jednej oferty wykonawca nie ma obowiązku złożenia oświadczenia, o którym mowa w pkt 8.1.

**9. Wykaz oświadczeń i dokumentów wymaganych przed udzieleniem zamówienia**

Zamawiający przed udzieleniem zamówienia wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym**,** nie krótszym niż 5dni, terminie aktualnych na dzień złożenia dokumentów oraz oświadczeń wyszczególnionych w pkt 9.1 i 9.2 niniejszej SIWZ.

* 1. ***w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia z postępowania:***

W przypadku wskazania przez wykonawcę dostępności przedmiotowych oświadczeń lub dokumentów, w formie elektronicznej pod określonymi adresami internetowymi ogólnodostępnych i bezpłatnych baz danych, Zamawiający pobierze samodzielnie z tych baz danych wskazane przez wykonawcę oświadczenia lub dokumenty.

W przypadku wskazania przez wykonawcę, że przedmiotowe oświadczenia lub dokumenty, znajdują  się w posiadaniu Zamawiającego, Zamawiający skorzysta z posiadanych dokumentów, o ile są one nadal aktualne.

1. odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do takiego rejestru w celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia określonych w art. 24 ust 5 pkt 1 Pzp.
   1. ***w celu potwierdzenia że oferowane dostawy spełniają wymagania określone przez Zamawiającego:***
2. formularz specyfikacji technicznej. Wykonawca wypełnia i załącza do oferty tabelę zamieszczoną w Opisie przedmiotu zamówienia (Załącznik Nr 2 do SIWZ);
3. deklaracja zgodności WE, oferowanego sprzętu, wystawiona zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679);
4. materiały producenta, ulotki informacyjne, instrukcje obsługi lub tp., dotyczące oferowanego sprzętu, potwierdzające PARAMETRY WYMAGANE przez Zamawiającego określone w Opisie przedmiotu zamówienia w formularzach specyfikacji technicznej.

Jeżeli powyższe materiały zawierają jedynie dane techniczne wystarczające do potwierdzenia wymagań Zamawiającego, Zamawiający dopuszcza złożenie ich lub ich kopii w języku angielskim i/lub niemieckim bez tłumaczenia na język polski - z zaznaczeniem nazwy sprzętu i parametru, którego dotyczy.

Jeżeli przedstawione materiały nie potwierdzają niektórych parametrów wymaganych Zamawiający dopuszcza złożenie oświadczenia producenta o spełnianiu wymagań.

* 1. ***Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej:***

1. zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 9.1 ppkt 1 składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania potwierdzający, że nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
2. Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 9.3 ppkt 1, zastępuje się je dokumentem zawierającym odpowiednio oświadczenie wykonawcy, ze wskazaniem osoby albo osób uprawnionych do jego reprezentacji, lub oświadczenie osoby, której dokument miał dotyczyć, złożone przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na siedzibę lub miejsce zamieszkania wykonawcy lub miejsce zamieszkania tej osoby, złożone nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
   1. Dokumenty sporządzone w języku obcym muszą być składane wraz z tłumaczeniem na język polski.
   2. ***Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia:***
3. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie niniejszego zamówienia ustanawiają pełnomocnika, zwanego w niniejszej SIWZ pełnomocnikiem, do reprezentowania ich w niniejszym postępowaniu albo reprezentowania ich w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego. W takim przypadku, do oferty należy załączyć stosowne pełnomocnictwo w oryginale lub notarialnie poświadczonej kopii.
4. Pełnomocnictwo, o którym mowa w pkt 9.5 ppkt 1 powinno jednoznacznie wskazywać:
   * + - 1. jakiego postępowania dotyczy;
         2. jacy Wykonawcy wspólnie ubiegają się o udzielenie zamówienia;
         3. podmiot pełniący funkcję pełnomocnika;
         4. jakie czynności w postępowaniu ma prawo wykonywać pełnomocnik.
5. W przypadku wspólnego ubiegania się Wykonawców o udzielenie niniejszego zamówienia, spełnianie przez nich warunków udziału w postępowaniu oceniane będzie łącznie, badanie braku podstaw do wykluczenia przeprowadzane będzie w odniesieniu do każdego z wykonawców.
6. Wykonawcy wspólnie ubiegający się o niniejsze zamówienie, których oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą, przed podpisaniem umowy w sprawie zamówienia, są zobowiązani przedstawić Zamawiającemu umowę regulującą ich współpracę.
7. Wszelka korespondencja prowadzona będzie przez Zamawiającego wyłącznie z pełnomocnikiem, którego dane należy podać w formularzu Oferty, ze skutkiem dla wszystkich Wykonawców składających ofertę wspólną.
8. Dokumenty, o których mowa w pkt 9.1 ppkt 1 SIWZ, składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie.
9. Dokumenty, o których mowa w pkt 9.2 oraz 9.6 składa pełnomocnik
   1. ***Dokumenty potwierdzające parametry punktowane w ramach pozacenowych kryteriów oceny ofert, wymagane do złożenia wraz z ofertą przez każdego Wykonawcę:***
10. formularz specyfikacji technicznej - w celu dokonania oceny ofert w kryterium „parametry techniczne”. Wykonawca wypełnia i załącza do oferty tabelę zamieszczoną w Opisie przedmiotu zamówienia (Załącznik Nr 2 do SIWZ);
11. materiały producenta, ulotki informacyjne, instrukcje obsługi, karty katalogowe lub tp., dotyczące oferowanego wyrobu, potwierdzające PARAMETRY OCENIANE przez Zamawiającego określone w Opisie przedmiotu zamówienia w formularzu specyfikacji technicznej - z podaniem nazwy parametru, którego dotyczy;

Jeżeli powyższe materiały zawierają jedynie dane techniczne wystarczające do potwierdzenia wymagań Zamawiającego, Zamawiający dopuszcza złożenie ich lub ich kopii w języku angielskim i/lub niemieckim bez tłumaczenia na język polski, - z zaznaczeniem numeru pozycji, której dotyczy.

1. dokumenty, o których mowa w pkt 9.6 ppkt 1) oraz ppkt 2) nie podlegają uzupełnieniu - dotyczy jedynie PARAMETRÓW OCENIANYCH.

**10. Opis sposobu przygotowania ofert.**

* 1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
  2. Oferta zawiera wypełniony formularz „Oferta” (zgodny w treści z wzorem przedstawionym w SIWZ) oraz niżej wymienione dokumenty:

1) oświadczenie, o którym mowa w pkt 7.1 niniejszej SIWZ *(Załącznik nr 1 do formularza oferty)*

2) pełnomocnictwo do podpisania oferty, o ile prawo do podpisania oferty nie wynika z innych dokumentów złożonych wraz z ofertą,

3) dokumenty, o których mowa w pkt 9.6

* 1. Oferta oraz pozostałe dokumenty, dla których Zamawiający określił wzory w formie załączników, winny być sporządzone zgodnie z tymi wzorami, co do treści oraz opisu kolumn i wierszy.
  2. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
  3. Każdy dokument składający się na ofertę musi być czytelny. Wymaga się, aby wszelkie zmiany w treści oferty były dokonane w sposób czytelny i opatrzone parafą osoby podpisującej ofertę. Poprawki mogą być dokonane jedynie poprzez przekreślenie błędnego zapisu i czytelne wstawienie poprawnego.
  4. Oferta musi być podpisana przez wykonawcę. Zamawiający wymaga, aby ofertę podpisano zgodnie z zasadami reprezentacji wskazanymi we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej. Jeżeli osoba/osoby podpisująca(e) ofertę działa na podstawie pełnomocnictwa, to musi ono w swej treści wyraźnie wskazywać uprawnienie do podpisania oferty. Zamawiający uznaje, że pełnomocnictwo do podpisania oferty obejmuje także dokonywanie czynności wymienionych w pkt 10.5. Dokument pełnomocnictwa musi zostać złożony jako część oferty, musi być w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez notariusza.
  5. Dokumenty składające się na ofertę - inne niż pełnomocnictwa - zgodnie z § 14 Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126), składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem przez wykonawcę.
  6. Oferta musi być sporządzona w języku polskim. Każdy dokument składający się na ofertę sporządzony w innym języku niż język polski składany jest wraz z tłumaczeniem na język polski.
  7. Zaleca się, aby:

1. strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty powinna być umieszczona informacja o ilości stron.
2. formularz cenowy nie był sporządzany odręcznie. Niemożność jednoznacznego odczytania ceny jednostkowej lub poprawienie jej przez wykonawcę bez zastosowania wymagań określonych w pkt 10.5 SIWZ powodować będzie odrzucenie oferty na podstawie art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp.
   1. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Zamawiającego (pawilon H, pokój 106) i oznakować w następujący sposób:

Nazwa, adres Wykonawcy: (może być pieczątka)

Szpital Bielański

ul. Cegłowska 80, 01-809 Warszawa

„Oferta na dostawę systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej Szpitala Bielańskiego w Warszawie (ZP-55/2018). Nie otwierać przed dniem **29.08.2018** r. godz. 11.30”.

* 1. Zamawiający informuje, iż zgodnie z art. 8 w zw. z art. 96 ust. 3 ustawy Pzp oferty składane w postępowaniu o zamówienie publiczne są jawne i podlegają udostępnieniu od chwili ich otwarcia, z wyjątkiem informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 r. Nr 153, poz. 1503, z późn. zm.).
  2. W przypadku gdyby oferta, oświadczenia lub dokumenty zawierały informacje, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, wykonawca winien, nie później niż w terminie składania ofert, w sposób nie budzący wątpliwości zastrzec, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa i nie mogą być one udostępniane oraz wykazać, iż zastrzeżone informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa. Nie mogą stanowić tajemnicy przedsiębiorstwa informacje podawane do wiadomości podczas otwarcia ofert.
  3. Zamawiający zaleca, aby informacje zastrzeżone, jako tajemnica przedsiębiorstwa były przez Wykonawcę złożone w oddzielnej wewnętrznej kopercie z oznakowaniem „tajemnica przedsiębiorstwa”, lub spięte (zszyte) oddzielnie od pozostałych, jawnych elementów oferty. Brak jednoznacznego wskazania, które informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa oznaczać będzie, że wszelkie oświadczenia i zaświadczenia składane w trakcie niniejszego postępowania są jawne bez zastrzeżeń.
  4. Zastrzeżenie informacji, które nie stanowią tajemnicy przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji będzie traktowane, jako bezskuteczne i skutkować będzie zgodnie z uchwałą SN z 20 października 2005 (sygn. III CZP 74/05) ich odtajnieniem.
  5. Zamawiający informuje, że w przypadku kiedy wykonawca otrzyma od niego wezwanie w trybie art. 90 ustawy Pzp, a złożone przez niego wyjaśnienia i/lub dowody stanowić będą tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji Wykonawcy będzie przysługiwało prawo zastrzeżenia ich jako tajemnica przedsiębiorstwa. Przedmiotowe zastrzeżenie zamawiający uzna za skuteczne wyłącznie w sytuacji kiedy Wykonawca oprócz samego zastrzeżenia, jednocześnie wykaże, iż dane informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa.
  6. Wykonawca może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Zamawiający otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone wg takich samych zasad, jak składana oferta tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty wykonawcy, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian, zostaną dołączone do oferty.
  7. Wykonawca ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia Zamawiającego o wycofaniu złożonej przez wykonawcę oferty. Koperty ofert wycofywanych nie będą otwierane.
  8. Oferta, której treść nie będzie odpowiadać treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy Pzp zostanie odrzucona (art. 89 ust. 1 pkt 2 ustawy Pzp). Wszelkie niejasności i obiekcje dotyczące treści zapisów w SIWZ należy zatem wyjaśnić z Zamawiającym przed terminem składania ofert w trybie przewidzianym w trybie art. 38 ustawy Pzp. Przepisy ustawy Pzp nie przewidują negocjacji warunków udzielenia zamówienia, w tym zapisów wzoru umowy, po terminie otwarcia ofert.

**11. Opis sposobu udzielania wyjaśnień dotyczących treści SIWZ, informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń i dokumentów**

* 1. W postępowaniu o udzielenie zamówienia komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. - *Prawo pocztowe* osobiście, za pośrednictwem posłańca, faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. *o świadczeniu usług drogą elektroniczną*, z uwzględnieniem wymogów dotyczących formy, ustanowionych poniżej.
  2. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego z prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ. Zamawiający udzieli odpowiedzi niezwłocznie, jednakże nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert, pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynął do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SIWZ wpłynie po upływie terminu wskazanego powyżej lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający zamieści na stronie internetowej: <http://bielanski.bip-e.pl/sbw/zamowienia-publiczne> na których zamieścił SIWZ oraz przekaże wykonawcom, którym przekazał SIWZ, bez ujawniania źródła zapytania.
  3. W korespondencji kierowanej do Zamawiającego wykonawca winien posługiwać się numerem sprawy określonym w SIWZ.
  4. Zawiadomienia, oświadczenia, wnioski oraz informacje przekazywane przez wykonawcę pisemnie winny być składane na adres:

Szpital Bielański im. ks. J. Popiełuszki - Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

ul. Cegłowska 80, 01-809 Warszawa

Dział Zamówień Publicznych

* 1. Dla poszczególnych czynności wystarczające jest dokonanie czynności drogą elektroniczną na adres:

[iwona.jasinska@bielanski.med.pl](mailto:iwona.jasinska@bielanski.med.pl)

Forma elektroniczna jest niedopuszczalna do następujących czynności wymagających pod rygorem nieważności formy pisemnej: złożenie oferty; zmiana oferty; powiadomienie Zamawiającego o wycofaniu złożonej przez wykonawcę oferty; zawarcie umowy; złożenie oświadczenia, o którym mowa w pkt 7.1 SIWZ, złożenie oświadczeń i dokumentów wymienionych w pkt 9 SIWZ.

* 1. Zamawiający wyznacza następujące osoby do kontaktu z Wykonawcami:
* Iwona Jasińska, e-mail: [iwona.jasinska@bielanski.med.pl](mailto:iwona.jasinska@bielanski.med.pl) fax. 22 56 90 247.
  1. W przypadku rozbieżności pomiędzy treścią niniejszej SIWZ, a treścią udzielonych odpowiedzi, jako obowiązującą należy przyjąć treść pisma zawierającego późniejsze oświadczenie Zamawiającego.
  2. Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują oświadczenia, 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*, każda ze stron na żądanie drugiej strony niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania.
  3. Ofertę składa się pod rygorem nieważności w formie pisemnej.
  4. Oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać zamawiający od Wykonawcyw postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. poz. 1126), zwanym dalej „rozporządzeniem” należy złożyć w oryginale.
  5. Dokumenty, o których mowa w rozporządzeniu, inne niż oświadczenia, o których mowa powyżej, należy złożyć w oryginale lub kopii potwierdzonej za zgodność z oryginałem.
  6. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca/wykonawcy wspólnie ubiegający się o udzielenie zamówienia publicznego w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.

Poświadczenie za zgodność z oryginałem dokonywane w formie pisemnej powinno być sporządzone w sposób umożliwiający identyfikację podpisu (np. wraz z imienną pieczątką osoby poświadczającej kopię dokumentu za zgodność z oryginałem).

* 1. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w rozporządzeniu, innych niż oświadczeń, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
  2. Dokumenty sporządzone w języku obcym są składane wraz z tłumaczeniem na język polski.

**12. Wymagania dotyczące wadium.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

**13. Termin związania ofertą.**

* 1. Wykonawca będzie związany ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
  2. Wykonawca może przedłużyć termin związania ofertą, na czas niezbędny do zawarcia umowy, samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego, z tym, że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres nie dłuższy jednak niż 60 dni.
  3. W przypadku wniesienia odwołania po upływie terminu składania ofert bieg terminu związania ofertą ulega zawieszeniu do czasu ogłoszenia przez Krajową Izbę Odwoławczą orzeczenia.

**14. Miejsce, termin składania i otwarcia ofert.**

* 1. **Ofertę należy złożyć** w siedzibie Zamawiającego przy ul. Cegłowskiej 80 w Warszawie - pawilon H, pok. 106 **do dnia 29.08.2018 r. do godziny 11:00** i zaadresować zgodnie z opisem przedstawionym w pkt. 10.10 niniejszej SIWZ.
  2. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Zamawiającego, a nie data jej wysłania przesyłką pocztową czy kurierską.
  3. Wykonawca zobowiązany jest do dołożenia należytej staranności w dotrzymaniu terminu oraz miejsca złożenia oferty. Ryzyko dostarczenia oferty w miejscu innym niż wskazane w pkt 14.1 ponosi wykonawca.
  4. Zamawiający niezwłocznie zawiadomi wykonawcę o fakcie złożenia oferty po terminie oraz zwróci tę ofertę po upływie terminu do wniesienia odwołania.
  5. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego - pawilon H, pok. 107, w dniu **29.08.2018 r.** o godzinie: 11:30.
  6. Otwarcie ofert jest jawne.
  7. Podczas otwarcia ofert Zamawiający odczyta informacje, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.
  8. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie [www.bielanski.bip-e.p](http://www.bielanski.bip-e.p)l informacje dotyczące:

1. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
2. firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
3. cen zawartych w ofertach oraz informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.

**15. Opis sposobu obliczania ceny.**

* 1. Cena ofertowa musi być skalkulowana w sposób jednoznaczny, uwzględniać wszystkie wymagania Zamawiającego określone w SIWZ oraz obejmować wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia, w szczególności koszty dostawy sprzętu, zainstalowania, uruchomienia, wyposażenia, szkoleń.
  2. Cena winna być podana z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
  3. Walutą ceny oferowanej jest złoty polski.
  4. Całkowita cena brutto oferty określona przez wykonawcę zostanie podana jako cena brutto oferty złożonej przez wykonawcę, tj. wraz z należnym podatkiem VAT od towarów i usług, w wysokości przewidzianej ustawowo.
  5. Ceny określone przez wykonawcę nie będą zmieniane w toku realizacji zamówienia i nie będą podlegały waloryzacji.
  6. Zamawiający dokona poprawy oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych oraz innych omyłek na zasadach określonych w art. 87 ust. 2 ustawy Pzp.
  7. Jeżeli w postępowaniu złożona będzie oferta, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. W takim przypadku Wykonawca, składając ofertę, jest zobligowany poinformować Zamawiającego, że wybór jego oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru / usługi, których dostawa / świadczeniebędzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

**16. Opis kryteriów, którymi Zamawiający będzie się kierował przy wyborze oferty, wraz z podaniem wag tych kryteriów i sposobu oceny oferty.**

* 1. Oceny ofert niepodlegających odrzuceniu dokonywać będą członkowie komisji przetargowej w oparciu o następujące kryteria:

**1. cena - 55 %**

**2. parametry techniczne - 25 %**

**3. okres gwarancji - 20 %**

**1. w kryterium „cena oferty brutto” ocena zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:**

*najniższa cena oferty brutto*

*liczba punktów oferty ocenianej = cena oferty ocenianej brutto x 100 x 55%*

Najkorzystniejsza oferta w odniesieniu do tego kryterium może uzyskać maksymalnie 55 punktów.

**2. w kryterium „parametry techniczne” ocena ofert zostanie dokonana przy zastosowaniu wzoru:**

*liczba punktów oferty badanej*

*liczba punktów oferty ocenianej = maksymalna liczba punktów (30) x 100 x 25 %*

Wykaz ocenianych parametrów oraz ich punktację zawiera formularz specyfikacji technicznej (tabela) podany w Opisie przedmiotu zamówienia (Załącznik Nr 2 do niniejszej SIWZ).

Ocena punktowa dokonana zostanie na podstawie wypełnionego przez wykonawcę formularza specyfikacji technicznej.

Poszczególne punkty przyznawane będą wg zasad podanych w tabeli i zostaną zsumowane.

Oferta, która zdobędzie maksymalną ilość punktów tj. 30, otrzyma w przedmiotowym kryterium 25 punktów. Pozostałe proporcjonalnie.

W przypadku niepodania przez wykonawcę w formularzu specyfikacji technicznej wartości parametru ocenianego lub podania innej wartości niż wynika to z przedstawionych wraz z ofertą dokumentów, Zamawiający uzna za właściwy parametr określony w dokumencie potwierdzającym a nie podany w formularzu specyfikacji technicznej.

W przypadku nieprzedstawienia przez wykonawcę wraz z ofertą formularza specyfikacji technicznej (w zakresie PARAMETRÓW OCENIANYCH), dokumentu potwierdzającego wartość ocenianego parametru lub w przedstawionym dokumencie nie będzie potwierdzenia parametru wówczas Zamawiający nie przyzna punktu za przedmiotowy parametr.

3. w kryterium „okres gwarancji (wyrażony w miesiącach) ocena ofert zostanie dokonana na podstawie zadeklarowanego przez Wykonawcę w formularzu oferty okresu gwarancji.

Zamawiający przyzna punkty za zadeklarowanie przez Wykonawcę okresu gwarancji według następujących zasad:

• za zadeklarowanie okresu gwarancji - 24 miesiące - 0 pkt;

• za zadeklarowanie okresu gwarancji - 36 miesięcy - 11,88 pkt;

• za zadeklarowanie okresu gwarancji - 48 miesięcy - 15,84 pkt;

• za zadeklarowanie okresu gwarancji - ≥ 60 miesięcy - 20 pkt

Wykonawca może zaproponować termin gwarancji tylko w jednym z następujących wariantów tj. 24 miesiące, 36 miesięcy, 48 miesięcy lub ≥ 60 miesięcy (z podaniem ilości miesięcy np. 60, 65).

Najkorzystniejsza oferta w odniesieniu do tego kryterium może uzyskać maksymalnie 20 punktów.

W przypadku niepodania przez wykonawcę w formularzu oferty okresu gwarancji na zaoferowany sprzęt lub zaznaczeniu więcej niż jednej możliwości, Zamawiający uzna, że wykonawca składając ofertę w przedmiotowym postępowaniu udzielił wymaganego okresu gwarancji tj. 24 miesiące i przyzna 0 punktów.

* 1. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która otrzyma najkorzystniejszy bilans punktów z kryteriów opisanych powyżej. Wszystkie obliczenia zostaną dokonane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
  2. Jeżeli nie będzie można dokonać wyboru oferty najkorzystniejszej ze względu na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny i pozostałych kryteriów oceny ofert, Zamawiający spośród tych ofert dokona wyboru oferty z najniższą ceną, a jeżeli zostały złożone oferty o takiej samej cenie, Zamawiający wezwie wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia, w wyznaczonym terminie, ofert dodatkowych.
  3. W przypadku gdy dwie lub więcej ofert otrzyma tę samą (z dwoma miejscami po przecinku) liczbę punktów Zamawiający nie będzie dokonywał dla tych ofert zaokrągleń.
  4. W przypadku wpłynięcia jednej oferty niepodlegającej odrzuceniu Zamawiający nie będzie dokonywał jej oceny punktowej.
  5. Zamawiający nie przewidujeprzeprowadzenia aukcji elektronicznej.
  6. Zamawiający nie ustanowił dynamicznego systemu zakupów.
  7. Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłby do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, Zamawiający w celu oceny takiej oferty dolicza do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje Zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

**17. Informacje o formalnościach, jakie powinny być dopełnione po wyborze oferty w celu zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

* 1. Zamawiający nie przewiduje dodatkowych formalności związanych z zawarciem umowy.
  2. W przypadku wyboru oferty złożonej przez Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia Zamawiający, przed zawarciem umowy, zażąda przedstawienia umowy regulującej współpracę tych Wykonawców. Umowa taka winna określać strony umowy, cel działania, sposób współdziałania, zakres prac przewidzianych do wykonania każdemu z nich, solidarną odpowiedzialność za wykonanie zamówienia, oznaczenie czasu trwania konsorcjum (obejmującego okres realizacji przedmiotu zamówienia, gwarancji i rękojmi), wykluczenie możliwości wypowiedzenia umowy konsorcjum przez któregokolwiek z jego członków do czasu wykonania zamówienia.
  3. Zawarcie umowy nastąpi wg wzoru Zamawiającego. Wzór umowy stanowi Załącznik Nr 3 do SIWZ.

**18. Pouczenie o środkach ochrony prawnej.**

* 1. Wykonawcom a także innym podmiotom, jeżeli mają lub mieli interes w uzyskaniu niniejszego zamówienia oraz ponieśli lub mogli ponieść szkodę w wyniku naruszenia przez Zamawiającego przepisów ustawy Pzp, przysługują środki ochrony prawnej przewidziane w Dziale VI ustawy.
  2. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz SIWZ przysługują również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt 5 ustawy Pzp.

19. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

W przedmiotowym postępowaniu Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenie należytego wykonania umowy.

**20. RODO**

Szanując Wykonawców oraz dbając o to, aby wiedzieli kto i w jaki sposób przetwarza Ich dane osobowe, poniżej przedstawiamy informacje, które pomogą to ustalić. Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych), zwanego dalej RODO, informujemy, iż:

**1. Administrator**

Szpital Bielański im. Ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Warszawie (01-809), ul. Cegłowska 80.

**2. Dane kontaktowe Inspektor Ochrony Danych**:

WSzpitalu Bielańskim im. Ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej w Warszawie (01-809), ul. Cegłowska 80 został wyznaczony Inspektor Ochrony Danych, dane kontaktowe: nr telefonu: 22 56-90-432, adres poczty elektronicznej: [iod@bielanski.med.pl](mailto:iod@bielanski.med.pl).

**3. Cele przetwarzania danych osobowych:**

Dane osobowe są zbierane w celu niezbędnym dla udostępniania dokumentacji dotyczącej prowadzenia postępowań o udzielenie zamówień publicznych, w związku z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego**.**

**4. Podstawa prawna przetwarzania danych osobowych:**

Przetwarzanie jest niezbędne do wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze (podstawa prawna z art. 6 ust. 1 lit. c RODO) Ustawa z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

**5. Informacje o odbiorcach danych osobowych:**

Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych są osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

**6. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:**

Dane osobowe są przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy.

**7. Uprawnienia z art. 15-21 RODO:**

Przysługują Pani/Panu prawa do żądania od Administratora dostępu do treści swoich danych,   
ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, a także prawo do przenoszenia danych   
lub do wniesienia sprzeciwu wobec ich przetwarzania, z zastrzeżeniem ograniczeń przewidzianych   
w przepisach RODO oraz innych powszechnie obowiązujących aktów prawnych.

**8. Prawo do wniesienia skargi:**

Ma Pan/Pani prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, iż przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych przez Administratora narusza przepisy RODO.

**9. Obowiązek podania danych**

Podanie danych osobowych jest wymogiem ustawowym. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych.

**10. Informacje o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji**

Pani/Pana dane nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym w oparciu o profilowanie.

***Załącznik Nr 1 do SIWZ***

(pieczęć Wykonawcy/Wykonawcy Pełnomocnika)

**ZP - 55/2018**

**OFERTA**

**na dostawę systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej**

1. Ja, niżej podpisany/a............................................................................................................. działający/a

w imieniu i na rzecz ...................................................................................................................................

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

(podać nazwę i siedzibę firmy/ konsorcjum)

zgłaszam akces na dostawę, zgodnie z przedstawioną ofertą

**za cenę : ……………………..….... zł brutto (słownie: ………………...………….……………**

**………………………………………………………) w tym podatek VAT……………………... zł.**

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze SIWZ, akceptujemy ją w całości i nie wnosimy do niej zastrzeżeń.
2. Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą na czas wskazany w SIWZ.
3. Oświadczamy, że w cenie oferty uwzględnione zostały wszystkie koszty związane z wykonaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania przedmiotu zamówienia, w szczególności koszty, o których mowa w pkt 15.1 SIWZ.
4. Oświadczamy, że w przypadku wyboru naszej oferty, zobowiązujemy się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
5. Oświadczamy, że termin płatności wynosi 30 dni od daty przyjęcia przez Kancelarię Szpitala prawidłowo wystawionej faktury.
6. Oświadczamy, że udzielamy gwarancji na oferowany sprzęt na okres:

[ ] 24 miesiące

[ ] 36 miesięcy

[ ] 48 miesięcy

[ ] ≥ 60 miesięcy tj. ……………miesięcy

Wykonawca zaznacza **[X]** jedną pozycję.

1. Oświadczamy, że wszystkie informacje podane w oświadczeniach i dokumentach przedstawionych w przedmiotowej ofercie są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.
2. Oświadczamy, że należymy / nie należymy\* do grupy małych i średnich przedsiębiorstw, zgodnie z definicją MŚP (małe i średnie przedsiębiorstwa) o której mowa w Rozporządzeniu Komisji (UE) nr 651/2014 z dnia 17 czerwca 2014 r., załącznik nr I do Rozporządzenia, art. 2.
3. 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 postępowaniu.
4. Oświadczamy, że:

- następujące części zamówienia ………….…………… zamierzamy powierzyć podwykonawcom \*

nazwa podwykonawcy ……………………………………………………… (o ile jest to wiadome) \*

- nie zamierzamy powierzyć podwykonawcom \*

1. Oferta nasza zawiera łącznie ............ ponumerowanych stron.
2. Uprawnionym do kontaktów z Zamawiającym jest ...................................................................................

tel.: .......................................................................... faks..........................................................................

e-mail: ……………..………………………………………………………………………...………..…..

1. Wyrażamy zgodę na przesyłanie korespondencji przez Zamawiającego oraz przekazanie wyniku przedmiotowego postępowania na numer faksu lub na adres e-mail wskazany powyżej.

Data przekazania faksu lub e-maila będzie oznaczała, iż otrzymałem/ łam stosowną informację.

1. Oświadczamy, że:

- wybór oferty nie będzieprowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego **\***

- wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego \*

w odniesieniu do następujących towarów/ usług *(w zależności od przedmiotu zamówienia)*: ……………………..Wartość towaru/ usług *(w zależności od przedmiotu zamówienia)* powodująca obowiązek podatkowy u Zamawiającego to ………………………. zł netto \*\*.

*\*\* dotyczy Wykonawców*, *których oferty będą generować obowiązek doliczania wartości podatku VAT do wartości netto oferty, tj. w*

*przypadku:*

*- wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów,*

*- mechanizmu odwróconego obciążenia, o którym mowa w rt. 17 ust. 1 pkt 7 ustawy o podatku od towarów i usług,*

*- importu usług lub importu towarów, z którymi wiąże się obowiązek doliczenia przez zamawiającego przy porównywaniu cen*

*ofertowych podatku VAT.*

1. Nasz REGON .............................................. NIP ……………………………...………………

................................... .....................................................................

(data) (podpis wykonawcy lub osób upoważnionych

do występowania w imieniu wykonawcy)

\* niepotrzebne skreślić

***Załącznik Nr 1 do formularza oferty***

**OŚWIADCZENIE O BRAKU PODSTAW**

**DO WYKLUCZENIA**

**( zgodnie z art. 25a ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych )**

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym na:

**dostawę systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej** **Szpitala Bielańskiego w Warszawie (ZP-55/2018) oświadczamy, że na dzień składania ofert nie podlegamy wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 oraz ust. 5 pkt 1 i 4 ustawy Pzp.**

.....................................................................

(podpis wykonawcy lub osób upoważnionych

do występowania w imieniu wykonawcy)

…….……………….. dnia ………….. 2018 r.

**UWAGA:**

**poniższe oświadczenie wykonawca wypełnia jedynie w sytuacji gdy zachodzą podstawy do wykluczenia.**

\* jeśli dotyczy

Oświadczam \*, że zachodzą w stosunku do mnie podstawy wykluczenia z postępowania na podstawie art. 24 ust. …………….. ustawy Pzp *(podać mającą zastosowanie podstawę wykluczenia spośród wymienionych w art. 24 ust. 1 pkt 13-14, 16-20 lub art. 24 ust. 5 ustawy Pzp).* Jednocześnie oświadczam, że w związku z ww. okolicznością, na podstawie art. 24 ust. 8 ustawy Pzp podjąłem następujące środki naprawcze: …………………

.....................................................................

(podpis wykonawcy lub osób upoważnionych

do występowania w imieniu wykonawcy)

…….……………….. dnia ………….. 2018 r.

***Załącznik Nr 2 do SIWZ***

**Opis przedmiotu zamówienia**

1. Przedmiotem zamówienia jest dostawa systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej. CPV 33.16.00.00-9 techniki operacyjne
2. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

Dostarczony sprzęt musi być fabrycznie nowy - rok produkcji 2018. Zamawiający wyklucza dostawę sprzętu powystawowego.

Zaoferowany sprzęt musi być kompletny i gotowy do użytkowania bez dodatkowych zakupów.

Okres gwarancji na oferowany sprzęt - min. 24 miesiące.

Oprogramowanie i opisy w języku polskim - jeśli dotyczy.

FORMULARZ SPECYFIKACJI TECHNICZNEJ

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Opis parametru /**  **funkcji** | **Parametr**  **wymagany /**  **oceniany** | **Parametr**  **oferowany** |
|  | System do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej | TAK |  |
|  | System przeznaczony dla zabiegów z dostępu międzyblaszkowego, przezotworowego i dostępu przednio bocznego w odcinku szyjnym. | TAK |  |
|  | Elementy zestawu tj. system kamery, źródła światła, shaver, diatermia, pompa irygacyjna, oraz zestawy zabiegowe stanowią wzajemnie kompatybilne jako elementy systemu dostarczanego przez jednego producenta. | TAK  podać |  |
|  | rok produkcji nie starszy niż 2017 r. | podać |  |
|  | **ELEMENTY WIEŻY ENDOSKOPOWEJ** |  |  |
| **I** | **Zintegrowany endoskopowy system: kamera - źródło światła dedykowany do zabiegów chirurgii kręgosłupa** | model/producent  podać |  |
|  | system kontroli kamerą i źródło zimnego światła umieszczone w jednej obudowie połączone z główką kamery jednym – wspólnym przewodem dla zwiększonej ergonomii podczas precyzyjnych zabiegów | TAK |  |
|  | sygnał wideo jakości Full HD | TAK |  |
|  | automatyczne i ręczne dostosowywanie parametrów systemu | TAK |  |
|  | światło Xenonowe (min. 100 W) z wysoką temperaturą barwową (6 000° K) | TAK |  |
|  | niesterylizowalna głowica kamery wyposażona w przyciski funkcyjne | TAK |  |
|  | lekka główka kamery wykorzystująca technologię zintegrowanego przewodu (światłowód z kablem kamery) umożliwiająca użycie dedykowanych, ergonomicznych endoskopów szyjnych. | TAK |  |
|  | zakres napięcia od 100 do 230 V prądu zmiennego | TAK |  |
|  | wyjście Full HD przez min. DVI | dodatkowe wyjście HD- SDI - 10 pkt  brak dodatkowego wyjścia HD-SDI - 0 pkt |  |
|  | wytwarzanie analogowego sygnału wideo do celów zapisu | TAK |  |
|  | automatyczne funkcje dostosowania min.:  balans bieli, funkcja wzmocnienia, funkcja okna, automatyczna kontrola migawki | TAK, podać |  |
|  | ręczne funkcje dostosowania min.:  zatrzymanie obrazu, wyśrodkowanie obrazu, jasność, przysłona, spektrum kolorów, dedykowana dla endoskopii w odcinku szyjnym elektroniczna opcja obrotu obrazu o 360°, zoom min. w zakresie 50-300% rzeczywistej wielkości obrazu, reset do standardowego widoku | TAK, podać |  |
|  | zapisywanie i przechowywanie obrazów w pamięci USB | TAK |  |
|  | port USB do podłączenia klawiatury w celu wpisania komentarzy w obrazie | TAK |  |
|  | klawiatura USB w zestawie | TAK |  |
| **II** | **Generator elektrochirurgiczny (diatermia) dedykowany do zabiegów endoskopowych w obszarze kręgosłupa** | model/producent  podać |  |
|  | wytwarzanie prądu zmiennego wysokiej częstotliwości | TAK, podać |  |
|  | przeznaczony do elektrochirurgicznego cięcia i koagulacji w obrębie kręgosłupa | TAK |  |
|  | gładki przedni panel z kolorowym wyświetlaczem i technologią sterowania dotykowego | TAK |  |
|  | Przeznaczony do zastosowań monopolarnych i bipolarnych, z dwoma gniazdkami wyjścia dla każdego zastosowania | TAK |  |
|  | system jednorazowych neutralnych elektrod do ciała pacjenta - do zastosowań monopolarnych | TAK |  |
|  | automatyczna regulacja łuku, zgodnej z impedancją tkanek | TAK |  |
|  | Klasa bezpieczeństwa CF, odporny na defibrylację | TAK |  |
|  | łatwa aktualizacja oprogramowania z pamięci USB | TAK |  |
|  | wodoodporny przełącznik nożny z kablem długości min. 4 m | TAK |  |
|  | przełącznik nożny umożliwiający aktywowanie trybu CUT i COAG | TAK |  |
|  | przełącznik nożny umożliwiający przełączanie między użyciem monopolarnym i bipolarnym | TAK |  |
|  | zakres napięcia od 220V do 240V V prądu zmiennego | TAK |  |
|  | prąd wysokiej częstotliwości regulowany w zakresie min. między 300 kHz a 1 MHz | TAK |  |
|  | generowana maks. moc wyjściową nie mniejszą niż 310 W | 310-340 W -  0 pkt  > 340 W - 5 pkt |  |
|  | dostosowanie ustawienia mocy w krokach co 1 W | TAK |  |
|  | dostosowanie ustawień efektów | TAK |  |
|  | przeprowadzanie automatycznych testów po włączeniu urządzenia | TAK |  |
|  | wydawanie sygnału akustycznego ostrzegającego użytkownika, kiedy urządzenie działa nieprawidłowo | TAK |  |
|  | funkcja ALARMU ograniczająca moc wyjściową w trakcie ciągłego używania w zakresie min. od 40 do 60 sekund | TAK, podać |  |
|  | możliwość zachowania różnych profili użytkowników urządzenia | TAK, podać |  |
|  | tryb cięcia bipolarnego do waporyzacji i ablacji podczas endoskopowych operacji kręgosłupa szyjnego | TAK |  |
|  | tryb koagulacji bipolarnej do koagulacji podczas endoskopowych operacji kręgosłupa | TAK |  |
|  | tryb koagulacji monopolarnej do denerwacji podczas endoskopowych operacji kręgosłupa | TAK |  |
|  | min. 4 tryby cięcia monopolarnego do innych zastosowań chirurgicznych (np. standardowy, mikro, laparoskopia, urologia) | TAK, podać |  |
|  | min. 4 tryby koagulacji monopolarnej do innych zastosowań chirurgicznych (np. umiarkowane, wymuszone, laparoskopia, urologia) | TAK, podać |  |
|  | min. 2 tryby cięcia bipolarnego (np. cięcie i nożyczki) do innych zastosowań chirurgicznych | TAK, podać |  |
|  | min. 5 trybów koagulacji bipolarnej do innych zastosowań chirurgicznych (np. standardowy, AUTO, wymuszony, nożyczki, laparoskopia) | TAK, podać |  |
| 28 | Akcesoria (systemy narzędzi monopolarnych i bipolarnych do endoskopowych operacji kręgosłupa powinny być dedykowane do użytku w połączeniu z opisanym powyżej generatorem elektrochirurgicznym) - możliwość podłączenia min.:  - dedykowane systemy narzędzi monopolarnych i bipolarnych do waporyzacji, koagulacji i denerwacji podczas endoskopowych operacji kręgosłupa  - narzędzie bipolarne współpracujące z jednorazową, sterylną sondą z dzieloną bipolarną końcówką dającą skuteczną waporyzację i koagulację  - narzędzie bipolarne do endoskopowych zabiegów w obrębie kręgosłupa - długość roboczą min. 320 mm do dojścia przezotworowego i min. 250 mm do dojścia międzyblaszkowego  - narzędzie monopolarne współpracujące z jednorazową, sterylną sondą z monopolarną końcówką kulkową do skutecznej denerwacji  - narzędzie monopolarne do endoskopowych operacji kręgosłupa - długość roboczą co najmniej 270 mm do denerwacji | TAK |  |
| **III** | **Wielofunkcyjny system shaverowy do resekcji tkanek miękkich i kości podczas endoskopowych operacji kręgosłupa** | model/producent  podać |  |
|  | konsola sterowania z rękojeścią shavera współpracująca z ostrzami shavera dedykowanymi do endoskopowych operacji kręgosłupa | TAK |  |
|  | konsola sterowania z funkcją programowania różnych poziomów prędkości | TAK |  |
|  | rękojeść do shavera - autoklawowalna, wyposażona w zintegrowane przyciski sterujące | TAK |  |
|  | rękojeść shavera wyposażona w funkcję, min:  - rozpoznawania magnetycznego do ostrzy do tkanek miękkich (muszą one być obsługiwane w bezpiecznym trybie oscylacji z ograniczoną prędkością rotacji)  - aktywowania przy użyciu zintegrowanych przycisków  - umożliwiającą zmianę prędkości rotacji w krokach, co 100 rpm przy użyciu zintegrowanego przycisku  - możliwość działania przy użyciu przycisku nożnego | TAK, podać |  |
|  | zakres napięcia od 100 do 230 V prądu zmiennego | TAK |  |
|  | konsola sterująca umożliwiająca podłączenie co najmniej dwóch różnych opcjonalnych rękojeści do shavera z różnymi poziomami prędkości i napędzaną rękojeścią do chirurgii ortopedycznej i traumatologicznej | TAK |  |
|  | konsola sterująca z możliwością programowania dla min. trzech różnych poziomów szybkości | TAK |  |
|  | konsola sterująca posiadająca różne tryby pracy min: zgodnie z ruchem wskazówek zegara, przeciwnie do ruchu wskazówek zegara, z obrotami oscylacyjnymi | TAK, podać |  |
|  | konsola sterująca umożliwiająca ręczną zmianę prędkości rotacji w krokach co 100 rpm | TAK |  |
|  | prędkość rotacji rękojeści shavera - co najmniej 6 000 rpm | < 8000 rpm - 0 pkt  ≥ 8000 rpm - 10 pkt |  |
| 12 | przycisk nożny z możliwością min.:  - aktywowania rękojeści  - zmiany prędkości rotacji  - zmiany trybu działania konsoli sterującej (min. zgodnie z ruchem wskazówek zegara, przeciwnie do ruchu wskazówek zegara, z obrotami oscylacyjnymi) | TAK |  |
| 13 | Akcesoria - możliwość podłączenia min.:  - użycie różnych sterylnych ostrzy jednorazowego użytku z dużą długością roboczą, odpowiednich do dojścia przezotworowego lub międzyblaszkowego  - długości do dojścia przezotworowego min. 320 mm, długości do dojścia międzyblaszkowego 250 mm  - dostępne ostrza z diamentową główką typu kulistego o różnych poziomach agresywności  - dostępne ostrza z diamentową główką z regulowanym odchyleniem końcówki umożliwiające operowanie poza osią podłużną kanału roboczego endoskopu | TAK |  |
| **IV** | **Pompa irygacyjna do endoskopowej chirurgii kręgosłupa oraz do chirurgii artroskopowej** | model/producent  podać |  |
|  | działanie zgodnie z zasadą funkcji perystaltycznej | TAK |  |
|  | program dedykowany do chirurgii endoskopowej kręgosłupa (SPINE) | TAK |  |
|  | tryb kręgosłupa, zapewniający bezpieczne użycie ze względu na ograniczone parametry fizyczne takie jak ciśnienie i przepływ dostosowane do procedur transforaminalnych, interlaminarnych i dostępu przedniego w odcinku szyjnym | TAK |  |
|  | zrekompensowanie różnicy wysokości między poziomem pompy i poziomem pacjenta | TAK |  |
|  | obsługa zestawów rurek jednorazowego użytku z wymienną linią pacjenta | TAK |  |
|  | zakres napięcia od 100 do 230 V prądu zmiennego | TAK |  |
|  | fizyczne parametry ciśnienia i przepływu dostosowywane automatycznie przez oprogramowanie pompy, zgodnie z wybranym trybem pracy | TAK |  |
|  | zakres ciśnienia i przepływu ograniczony w ramach trybów programu:  tryb kręgosłupa - maksymalne ciśnienie 100 mmHg i maksymalny przepływ 750 ml/min | TAK, podać |  |
|  | przeprowadzanie automatycznych testów po włączeniu urządzenia | TAK |  |
|  | po przeprowadzeniu testu, wybór trybu pracy min.:  tryb programu kręgosłupa, tryb programu artroskopii | TAK, podać |  |
|  | w trakcie operacji brak możliwości zmiany trybu programu | TAK |  |
|  | pompa z systemem kompensacji ciśnienia w zależności od poziomu położenia pompy i pacjenta | TAK |  |
|  | pompa z pomiarem ciśnienia w litej komorze pomiaru ciśnienia, która zamontowana jest na obudowie pompy. Ze względów bezpieczeństwa komora zawiera min. dwa czujniki ciśnienia | TAK |  |
|  | pompa z możliwym odczytem wartości cyfrowej z czujników ciśnienia, bez użycia dodatkowych narzędzi | TAK - 5 pkt  NIE - 0 pkt |  |
| **V** | **Endoskop do systemu interlaminarnego z zestawem endoskopowym umożliwiającym minimalnie inwazyjne dojście interlaminarne (kompatybilny z elementami wieży endoskopowej)** |  |  |
|  | system do leczenia szerokiego zakresu wskazań do leczenia kręgosłupa (np. przepuklina dysków, zwężenie zachyłków, hipertrofia więzadła żółtego i stawów międzywyrostkowych, grzbietowe torbiele stawów międzywyrostkowych) | TAK |  |
|  | **Endoskop do systemu interlaminarnego (laminoskop)** | model/producent  podać |  |
|  | endoskop współpracujący z kamerą endoskopową dedykowaną do chirurgii kręgosłupa w technologii jednego przewodu i jednego złącza (zintegrowany światłowód z kablem kamery) | TAK |  |
|  | rozdzielczość Full HD | TAK |  |
|  | sztywny | TAK |  |
|  | z kanałem roboczym, kanałem do płukania i kanałem do ssania | TAK |  |
|  | autoklawowalny, bez konieczności demontażu i ponownego montażu przed i po czyszczeniu i sterylizacji | TAK |  |
|  | kąt optyczny - 15°, kanał roboczy - od 4.5 do 4.9 mm | TAK, podać |  |
|  | długość robocza - od 140 do 160 mm | TAK, podać |  |
|  | średnica zewnętrzna laminoskopu - od 7 do 8 mm | TAK, podać |  |
|  | **zestaw endoskopowy umożliwiający minimalnie inwazyjne dojście interlaminarne** |  |  |
|  | zestaw narzędzi do wykonywania zabiegów z mniej obciążającego dojścia powinien umożliwić zastosowanie różnych opcji przez początkujących oraz doświadczonych chirurgów (krok po kroku, szybkie procedury itp.) | TAK |  |
|  | autoklawowalny pojemnik na tace narzędziowe z pokrywą wskazującą na rodzaj sterylizowanych narzędzi | TAK |  |
|  | taca autoklawowalna z klamrami mocującymi do endoskopu i narzędzi | TAK |  |
|  | ułożenie narzędzi na tacy tak, aby się nie stykały | TAK |  |
|  | kodowanie narzędzi dostępowych kolorami w celu szybkiej identyfikacji podczas zabiegu | TAK |  |
|  | zestaw narzędzi dedykowany do endoskopowych zabiegów chirurgicznych kręgosłupa:  - taca sterylizacyjna do narzędzi dostępowych, dł. 530 mm / szer. 240 mm / wys. 75 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa stępiona, kodowany kolorem zielonym, dł. 260 mm / śr. zew. 2.4 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa 45°, kodowany kolorem żółtym, dł. 210 mm / śr. wew. 2.5 mm / śr. zew. 4.9 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa 45°, kodowany kolorem czerwonym, dł. 170 mm / śr. wew. 5.0 mm / śr. zew. 7.3 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kaniulowany wzdłużnie, dł. 180 mm / śr. wew. 5.0 mm / śr. zew. 7.3 mm - 1 szt.  - uchwyt dylatora, dł. 60 mm / śr. wew. 5.9 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy z uchwytem, końcówka płaska krótka, dł. 125 mm / śr. wew. 7.5 mm / śr. zew. 8.5 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy z uchwytem, końcówka 30°, dł. 125 mm / śr. wew. 7.5 mm / śr. zew. 8.5 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy z uchwytem, końcówka 45°, dł. 125 mm / śr. wew. 7.5 mm / śr. zew. 8.5 mm - 1 szt.  - pierścień dystansowy optyki, dł. 25 mm / dla optyk o średnicy 7.3 mm - 1 szt.  - pierścień dystansowy optyki, dł. 30 mm / dla optyk o średnicy 7.3 mm - 1 szt.  - skrobak, dł. rob. 295 mm / śr. zew. 3.5 mm - 1 szt.  - dissector, dł. rob. 360 mm / śr. zew. 3.5 mm - 1 szt.  - elewator endoskopowy, tępo zakończony, bez uchwytu, dł. 360 mm / śr. zew. 2.6 mm - 1 szt.  - haczyk nerwowy, stop niklowo-tytanowy, superelastyczny, dł. 395 mm / śr. zew. 2.5 mm / dł. szczęk 3.3 mm - 1 szt.  - tuleja redukcyjna laminoskopu, dł. rob. 217 mm / śr. wew. 3.7 mm / śr. zew. 4.6 mm - 1 szt.  - uchwyt trepanów dostępowych, dł. 107.5 mm / śr. zew. 20.0 mm - 1 szt.  - szczypce, dł. 183 mm / szer. 1.8 mm - 1 szt.  - uchwyt sondy endoskopowej, dł. 460 mm / śr. zew. 3 mm / śr. wew. 2.2 mm - 1 szt.  - sonda endoskopowa, dł. 320 mm / śr. zew. 2.0 mm - 1 szt.  - taca sterylizacyjna do narzędzi resekcyjnych, dł. 530 mm / szer. 240 mm / wys. 75 mm - 1 szt.  - punch, dł. rob. 320 mm / śr. zew. 2.5 mm / dł. szczęk 4.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - punch, dł. rob. 320 mm / śr. zew. 3.5 mm / dł. szczęk 5.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - punch, dł. rob. 320 mm / śr. zew. 2.5 mm / dł. szczęk 4.0 mm, jaw angled 12° upwards, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - punch "Kerrison", dł. rob. 275 mm / śr. zew. 4.0 mm / F 4.0 mm / 40 - 1 szt.  - punch "Kerrison", dł. rob. 275 mm / śr. zew. 3.5 mm / F 1.5 mm / 40° - 1 szt.  - punch "Kerrison", dł. rob. 275 mm / śr. zew. 3.0 mm / F 3.0 mm / 40° / zakrzywiony - 1 szt.  - punch "Kerrison", dł. rob. 275 mm / śr. zew. 3.0 mm / F 3.0 mm / 40° - 1 szt.  - uchwyt narzędzi typu Punch "Kerrison", śr. zew. 5.5 mm, umożliwia zamocowanie narzędzia pod różnymi kątami obrotu wokół osi podłużnej (min. 10 położeń) - 2 szt.  - forceps chwytający, zęby 2-1, dł. rob. 320 mm / śr. zew. 3.0 mm / dł. szczęk 4.8 mm / zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - półsztywny forceps chwytający, wygięty w górę, dł. rob. 275 mm / śr. zew. 2.7 mm / śr. cz. półsztywnej 2.5 mm - 1 szt.  - forceps biopsyjny typu "Blakesley", dł. rob. 275 mm / śr. zew. 3.5 mm / dł. szczęk 6.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, zakrzywiony, dł. rob. 275 mm / śr. zew. 2.0 mm / dł. szczęk 4.0 mm / 45°, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, dł. rob. 275 mm / śr. zew. 2.5 mm / dł. szczęk 4.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, dł. rob. 275 mm / śr. zew. 2.5 mm / dł. szczęk 5.85 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - imadło do szycia, dł. 160 mm - 1 szt.  - wieko tacy sterylizacyjnej, dł. 530 mm / szer. 240 mm - 1 szt.  - kontener sterylizacyjny, zgodny z DIN, dł. 580 mm / szer. 280 mm / wys. 200 mm - 1 szt.  - zaślepka kanału roboczego endoskopu, śr. zew. 15 mm / śr. wew. 11 mm / Bore 1 mm - 1 szt.  - ogranicznik, wys. 6 mm / śr. zew. 14 mm / śr. wew. 2.7 mm - 1 szt.  - ogranicznik, wys. 6 mm / śr. zew. 14 mm / śr. wew. 3.4 mm - 1 szt.  - wycior do czyszczenia kanału irygacyjnego foraminoskopu, dł. 350 mm / śr. zew. 3.0 / dł. rob. 17 mm - 1 szt.  - wycior do czyszczenia kanału roboczego foraminoskopu, dł. 350 mm / śr. zew. 4.7 / dł. rob. 40 mm - 1 szt.  - zaślepka silikonowa dla złącz Luer-lock, niebieska - 2 szt. | TAK |  |
| **VI** | **Endoskop do systemu transforaminalnego z zestawem do minimalnie inwazyjnego dojścia przez otwór międzykręgowy** |  |  |
|  | system do leczenia szerokiego zakresu wskazań do leczenia kręgosłupa (np. przepuklina dysków, zwężenie zachyłków, hipertrofia więzadła żółtego i stawów międzywyrostkowych, grzbietowe torbiele stawów międzywyrostkowych) | TAK |  |
|  | **endoskop do systemu transforaminalnego (foraminoskop)** | model/producent  podać |  |
|  | endoskop współpracujący z kamerą endoskopową dedykowaną do chirurgii kręgosłupa w technologii jednego przewodu i jednego złącza (zintegrowany światłowód z kablem kamery) | TAK |  |
|  | rozdzielczość Full HD | TAK |  |
|  | sztywny | TAK |  |
|  | z kanałem roboczym, kanałem do płukania i kanałem do ssania | TAK |  |
|  | autoklawowalny, bez konieczności demontażu i ponownego montażu przed i po czyszczeniu i sterylizacji | TAK |  |
|  | kąt optyczny - 30°, kanał roboczy - od 3,5 do 3,9 mm | TAK, podać |  |
|  | długość robocza - od 200 do 220 mm | TAK, podać |  |
|  | średnica zewnętrzna foraminoskopu - od 6 do 6.5 mm | TAK, podać |  |
|  | **endoskopowy zestaw do minimalnie inwazyjnego dojścia przez otwór międzykręgowy** |  |  |
|  | zestaw narzędzi do wykonywania zabiegów z mniej obciążającego dojścia powinien umożliwić zastosowanie różnych opcji przez początkujących oraz doświadczonych chirurgów (krok po kroku, szybkie procedury itp.) | TAK |  |
|  | autoklawowalny pojemnik na tace narzędziowe z pokrywą wskazującą na rodzaj sterylizowanych narzędzi | TAK |  |
|  | taca autoklawowalna z klamrami mocującymi do endoskopu i narzędzi | TAK |  |
|  | ułożenie narzędzi na tacy tak, aby się nie stykały | TAK |  |
|  | kodowanie narzędzi dostępowych kolorami w celu szybkiej identyfikacji podczas zabiegu | TAK |  |
|  | zestaw narzędzi dedykowany do endoskopowych zabiegów chirurgicznych kręgosłupa  - taca sterylizacyjna do narzędzi dostępowych, dł. 530 mm / szer. 240 mm / wys. 55 mm - 1 szt.  - wycior do czyszczenia narzędzi, dł. 400 mm / śr. zew. 1.0 mm - 1 szt.  - wycior do czyszczenia kanału irygacyjnego foraminoskopu, dł. 350 mm / śr. zew. 3.0 / dł. rob. 17 mm - 1 szt.  - wycior do czyszczenia kanału roboczego foraminoskopu, dł. 350 mm / śr.zew. 4.7 / dł. rob. 40 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stępiona, kodowany kolorem zielonym, dł. 250 mm / śr. wew. 1.0 mm / śr. zew. 2.5 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stępiona, kodowany kolorem żółtym,  dł. 250 mm / śr. wew. 1.5 mm / śr. zew. 4.0 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stępiona, kodowany kolorem czerwonym,  dł. 250 mm / śr. wew. 2.0 mm / śr. zew. 5.0 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kodowany kolorem zielonym, dł. 240 mm / śr. wew. 1.0 mm / śr. zew. 2.5 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kodowany kolorem żółtym, dł. 240 mm / śr. wew. 1.5 mm / śr. zew. 4.0 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kodowany kolorem czerwonym, dł. 240 mm / śr. wew. 2.0 mm / śr. zew. 5.2 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa zakrzywiona, kodowany kolorem zielonym, dł. 240 mm / śr. wew. 1.0 mm / śr. zew. 2.5 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kaniulowany wzdłużnie, dł. 225 mm / śr. zew. 6.3 mm / śr. wew.1 1.5 mm / śr. wew. 2 1.5 mm - 1 szt.  - dylator sekwencyjny, kodowany kolorem zielonym, dł. 231.5 mm / śr. wew. 2.8 mm / śr. zew. 3.8 mm - 1 szt.  - dylator sekwencyjny, kodowany kolorem żółtym, dł. 223 mm / śr. wew. 4.3 mm / śr. zew. 5.3 mm - 1 szt.  - dylator sekwencyjny, kodowany kolorem czerwonym, dł. 216.5 mm / śr. wew. 5.3 mm / śr. zew. 6.3 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy optyki endoskopowej, z uchwytem i wypustką ochronną korzenia nerwu, dł. 208 mm / śr. wew. 6.5 mm / śr. zew. 7.5 mm - 1 szt.  - ekstraktor, kodowany kolorem zielonym, dł. 280 mm / śr. zew. 3.8 mm - 1 szt.  - ekstraktor, kodowany kolorem żółtym, dł. 280 mm / śr. zew. 5.0 mm - 1 szt.  - ekstraktor, kodowany kolorem czerwonym, dł. 280 mm / śr. zew. 6.0 mm - 1 szt.  - uchwyt sondy endoskopowej, dł. 450 mm / śr. zew. 2.5 mm - 1 szt.  - sonda endoskopowa, dł. 320 mm / śr zew. 2.0 mm - 1 szt.  - haczyk nerwowy, stop niklowo-tytanowy, superelastyczny, dł. 320 mm / śr. zew. 3.0 mm / dł. chwyt. 3.3 mm  - 1 szt.  - szczypce, dł. 180 mm / szer. 2.3 mm - 1 szt.  - linijka, dł. 200 mm - 1 szt.  - młotek metalowy, m. 200 g / dł. 170 mm - 1 szt.  - uchwyt kaniulowany, dł. 100 mm / śr. wew. 25 mm - 1 szt.  - uchwyt do trepanów dostępowych, kaniulowany - 1 szt.  - taca sterylizacyjna do narzędzi resekcyjnych, dł. 530 mm /  szer. 240 mm / wys. 55 mm - 1 szt.  - forceps chwytający do dylatorów, dł. rob. 180 mm / śr. wew. 1 2.5 mm / śr. wew. 2 4.0 mm - 1 szt.  - forceps chwytający, łyżeczkowy, dł. rob. 320 mm / śr. zew 3.5 mm / dł. chwyt. 5.5 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - półsztywny forceps chwytający, wygięty w górę, dł. rob. 320 mm / śr. zew 2.5 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - frceps biopsyjny, łyżeczkowy, dł. rob. 320 mm / śr. zew 3.4 mm / dł. chwyt. 4.25 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, dł. rob. 230 mm / śr. zew 4.5 mm / dł. chwyt. 5.5 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny typu "Blakesley", dł. rob. 320 mm / śr. zew 3.5 mm / dł. chwyt. 6.0 mm, zabezpieczenie  przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, dł. rob. 320 mm / śr. zew 2.5 mm / dł. chwyt. 4.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, kątowy, dł. rob. 320 mm / śr. zew 2.0 mm / dł. chwyt. 4.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - ogranicznik, wys. 6 mm / śr. zew. 14 mm / śr. wew. 2.7 mm - 1 szt.  - ogranicznik, wys. 6 mm / śr. zew. 14 mm / śr. wew. 3.4 mm - 1 szt.  - punch "Kerrison", dł.rob. 320 mm / śr. zew. 3.5 mm / F 1.5 mm / 40° - 1 szt.  - punch "Kerrison", dł. rob. 320 mm / śr. zew. 3.5 mm / F 1.5 mm / 90° - 1 szt.  - uchwyt narzędzi typu Punch "Kerrison", śr. zew. 5.5 mm, umożliwia zamocowanie narzędzia pod różnymi kątami obrotu wokół osi podłużnej (min. 10 położeń) - 1 szt.  - wieko tacy sterylizacyjnej, dł. 530 mm / szer. 240 mm - 1 szt.  - kontener sterylizacyjny, zgodny z DIN, dł. 580 mm / szer. 280 mm / wys. 150 mm - 1 szt. | TAK |  |
| **VII** | **Endoskop szyjny z zestawem umożliwiającym minimalnie inwazyjne dojście szyjne przednie** |  |  |
|  | system do leczenia wybranych wskazań do leczenia w obrębie kręgosłupa szyjnego (miękka, boczna i środkowo-boczna przepuklina dysku, brzuszne, foraminalne osteofity i stenoza) |  |  |
|  | **endoskop szyjny** | model/producent  podać |  |
|  | Endoskop współpracujący z kamerą endoskopową dedykowaną do chirurgii kręgosłupa w technologii jednego przewodu i jednego złącza (zintegrowany światłowód z kablem kamery) | TAK |  |
|  | rozdzielczość Full HD | TAK |  |
|  | sztywny | TAK |  |
|  | z giętkim elementem służącym do podłączenia kamery i źródła światła (technologia jednego przewodu), główka kamery nieobciążająca endoskopu podczas pracy | TAK |  |
|  | z kanałem roboczym i kanałem do płukania | TAK |  |
|  | autoklawowalny, bez konieczności demontażu i ponownego montażu przed i po czyszczeniu i sterylizacji | TAK |  |
|  | kąt optyczny - 0°, kanał roboczy - od 2,0 do 2,2 mm | TAK, podać |  |
|  | długość robocza sztywnej części - od 105 do 115 mm | TAK, podać |  |
|  | giętka część - od 350 do 400 mm | TAK, podać |  |
|  | średnica zewnętrzna - 4 mm | TAK |  |
|  | **zestaw umożliwiający minimalnie inwazyjne dojście szyjne przednie** |  |  |
|  | zestaw narzędzi do wykonywania zabiegów z mniej obciążającego dojścia powinien umożliwić zastosowanie różnych opcji przez początkujących oraz doświadczonych chirurgów (krok po kroku, szybkie procedury itp.) | TAK |  |
|  | autoklawowalny pojemnik na tace narzędziowe z pokrywą wskazującą na rodzaj sterylizowanych narzędzi | TAK |  |
|  | taca autoklawowalna z klamrami mocującymi do endoskopu i narzędzi | TAK |  |
|  | ułożenie narzędzi na tacy tak, aby się nie stykały | TAK |  |
|  | kodowanie narzędzi dostępowych kolorami w celu szybkiej identyfikacji podczas zabiegu | TAK |  |
|  | zestaw narzędzi dedykowany do endoskopowych zabiegów chirurgicznych kręgosłupa  - dylator koronowy, kodowany kolorem czerwonym, dł. 158 mm / śr. wew. 2.1 mm / śr. zew. 3.9 mm - 1 szt.  - dylator koronowy endoskopowy, kodowany kolorem żółtym, dł. 258 mm / śr. wew. 1.0 mm / śr. zew. 2.0 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kodowany kolorem żółtym,  dł. 200 mm / śr. wew. 1.0 mm / śr. zew. 2.0 mm - 1 szt.  - dylator, końcówka stożkowa, kodowany kolorem czerwonym, dł. 150 mm / śr. wew. 2.1 mm / śr. zew. 3.9 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy optyki endoskopowej, z uchwytem i wypustką ochronną korzenia nerwu 45°, dł. 98 mm / śr. wew. 4.0 mm / śr. zew. 4.8 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy optyki endoskopowej, z uchwytem i końcówką stożkową, dł. 97.6 mm / śr. wew. 4.0 mm / śr. zew. 4.8 mm - 1 szt.  - płaszcz roboczy optyki endoskopowej, z uchwytem i dwustronną wypustką ochronną korzenia nerwu, dł. 98 mm / śr. wew. 4.0 mm / śr. zew. 4.8 mm - 1 szt.  - forceps biopsyjny, łyżeczkowy, zakrzywiony w górę, dł. rob. 215 mm / śr. zew 2.0 mm / dł. chwyt. 2.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - półsztywny forceps chwytający, wygięty w górę, dł. rob. 215 mm / śr. zew 2.0 mm / dł. chwyt. 2.5 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - forceps chwytający, wygięty w górę, dł. rob. 215 mm / śr. zew 2.0 mm / dł. chwyt. 2.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - punch do tkanek miękkich, typu "Blakesley", dł. rob. 130 mm / śr. zew 2.7 mm / dł. chwyt. 6.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - punch haczykowy, dł. 130 mm / śr. zew. 2.7 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - punch haczykowy, dł. rob. 215 mm / śr. zew. 2.0 mm / dł. chwyt. 4.0 mm, zabezpieczenie przeciwprzeciążeniowe - 1 szt.  - motek metalowy, m. 150g / dł. 170 mm - 1 szt.  - haczyk endoskopowy, dł. 221 mm / śr. zew. 2.0 mm - 1 szt.  - skrobak, dł. 230 mm / śr. zew. 2.0 mm - 1 szt.  - taca sterylizacyjna dla narzędzi i optyki endoskopu,  dł. 540 mm / szer. 260 mm / wys. 90 mm - 1 szt.  - ogranicznik, wys. 6 mm / śr. zew. 14 mm / śr. wew. 2.7 mm - 2 szt.  - kontener sterylizacyjny, zgodny z DIN | TAK |  |
| **VIII** | **WÓZEK MEDYCZNY** | model/producent  podać |  |
|  | wszystkie elementy wieży endoskopowej (kamera ze zintegrowanym źródłem światła, shaver, pompa irygacyjna, diatermia) oraz monitor zainstalowane na wózku medycznym | TAK |  |
|  | ramię uchylne do monitora z możliwością regulacji wysokości i obrotu monitora | TAK |  |
|  | wózek wyposażony w transformator separacyjny o mocy min. 1200 VA | TAK, podać |  |
| **IX** | **MONITOR MEDYCZNY** | model/producent  podać |  |
|  | zainstalowany na wózku, o którym mowa w pkt VIII | TAK |  |
|  | monitor medyczny przeznaczony do użytku operacyjnego | TAK |  |
|  | rozdzielczość FullHD | TAK |  |
|  | przekątna ≥ 27 cali | TAK |  |
| **X** | **WYPOSAŻENIE** |  |  |
|  | Zestaw dostępowy do zabiegów z dostępu transforaminalnego, zawiera następujące narzędzia jednorazowe sterylne:  - trepany dostępowe o średnicach odpowiedni 5.0 mm, 6.5 mm i 7.5 mm - 3 szt.,  - igła 20 G - 1szt,  - drut prowadzący - 1szt,  - igła 18G/180mm - 1szt,  - marker chirurgiczny - 10 szt.  Zestaw dostępowy do zabiegów z dostępu interlaminarnego, zawiera jednorazowe sterylne:  - igła oraz drut prowadzący - 10 szt.  - elektroda bipolarna, jednorazowa, sterylna, elastyczna, dł. rob. 320 mm / śr. 2.5 mm, do zabiegów z dostępu interlaminarnego i transforaminalnego - 5 szt.  - elektroda bipolarna, jednorazowa, sterylna, elastyczna,  dł. rob. 270 mm / śr. 2.0 mm do zabiegów w obrębie  kręgosłupa szyjnego - 5 szt.  - ostrze shaver'a, końcówka okrągła, dł. 320 mm, śr. zew. 3.5mm, śr. końcówki 3.4mm - 5 szt.  - zestaw drenów pompy irygacyjnej do zabiegów w obrębie kręgosłupa, jednorazowy - 10 szt.  - jednorazowy dren irygacyjny, strona pacjenta, dł. 3.5 m - 20 szt.  Narzędzia wielorazowe:  - uchwyt wielorazowy, sterylizowalny, do elektrod bipolarnych stosowanych do zabiegów z dostępu interlaminarnego i transforaminalnego dł. 320 mm / śr. zew. 3.0 mm - 1 szt.  - przewód wielorazowy, sterylizowalny, do elektrod  bipolarnych stosowanych do zabiegów z dostępu  interlaminarnego i transforaminalnego, dł. 3.5 m - 1 szt.  - uchwyt wielorazowy wraz z przewodem przyłączeniowym, sterylizowalny, do elektrod bipolarnych stosowanych do zabiegów w obrębie kręgosłupa szyjnego, dł. przewodu 3.5 m - 1 szt. | TAK |  |

***Załącznik Nr 3 do SIWZ***

WZÓR UMOWY

zawarta w dniu ................... 2018 roku w Warszawie, pomiędzySzpitalem Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Warszawie (kod 01-809), ul. Cegłowska 80, jako podmiotem leczniczym, prowadzącym działalność na podstawie wpisu do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000087965 oraz wpisanym do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonym przez Wojewodę Mazowieckiego pod nr 000000007199, NIP 118-14-17-683, REGON 012298697, zwanym dalej Zamawiającym, reprezentowanym przez:

Elżbietę Błaszczyk - Z-cę Dyrektora ds. Ekonomicznych

Elżbietę Kmitę - Główną Księgową

a

firmą ......................... z siedzibą w .............................. , REGON: …. NIP ……. zwaną dalej Wykonawcą, reprezentowaną przez:

......................................................................................................

Umowa dotyczy realizacji zamówienia publicznego ZP-55/2018 przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa dla Oddziału Chirurgii Urazowo-Ortopedycznej Szpitala Bielańskiego w Warszawie.

Zamówienie finansowane jest ze środków Urzędu Miasta st. Warszawy w ramach umowy dotacji celowej na realizację zadania inwestycyjnego w zakresie ochrony zdrowia Nr PZ-C/OM/VI/P2/3/2/2018.

§ 1

1. Wykonawca sprzedaje a Zamawiający nabywa ………... Przedmiotem sprzedaży jest sprzęt fabrycznie nowy, niebędący sprzętem powystawowym.
2. W ramach niniejszej umowy Wykonawca zobowiązuje się do:
3. uruchomienia, montażu w siedzibie Zamawiającego, w pomieszczeniach wskazanych przez Zamawiającego;
4. instruktażu w zakresie prawidłowej eksploatacji i przeszkolenia w zakresie obsługi i funkcjonalności wskazanych pracowników Zamawiającego, w siedzibie Zamawiającego. Przeszkolenie pracowników nastąpi w terminie uzgodnionym odrębnie z Zamawiającym - min. 2 cykle szkoleniowe (szkolenie instalacyjne oraz późniejsze doszkolenie).
5. przeprowadzenia szkolenia instruktażowego dla personelu medycznego w zakresie obsługi, mycia i konserwacji zakupionych urządzeń medycznych
6. dostarczenia instrukcji obsługi i dokumentacji technicznej w języku polskim oraz instrukcji konserwacji, mycia, dezynfekcji i sterylizacji.

§ 2

1. Dostawa oraz uruchomienie nastąpi nie później niż do dnia 31.10.2018 r.
2. Dostawa dokonana będzie do siedziby Zamawiającego (Warszawa, ul. Cegłowska 80) do pomieszczeń przez niego wskazanych.
3. Konkretny dzień i godzina dostawy wymaga uprzedniego uzgodnienia z przedstawicielem Zamawiającego w osobie pracownika Działu Zaopatrzenia tel. (22) 56-90-336/331.
4. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia sprzętu w przypadku nieuzgodnienia ostatecznego terminu dostawy, o którym mowa w ust. 3.
5. Dostawa do miejsca wskazanego w siedzibie Zamawiającego, uruchomienie, montaż jest obowiązkiem Wykonawcy warunkującym podpisanie protokołu odbioru.
6. Ryzyko dostarczenia, uruchomienia/montażu sprzętu, w tym związane z transportem i rozładunkiem, ponosi Wykonawca do dnia odbioru.

§ 3

1. Przyjęcie zakupionego sprzętu przez Zamawiającego zostanie potwierdzone protokołem zdawczo-odbiorczym w formie pisemnej podpisanym przez przedstawicieli obu stron.
2. Protokolarne przyjęcie sprzętu nastąpi po spełnieniu warunków określonych w § 1 ust. 2 lit. a) i d) oraz ust. 3 umowy. Protokół odbioru sprzętu podpisany bez zastrzeżeń stanowi podstawę do wystawienia przez wykonawcę faktury VAT.

§ 4

1. Wartość brutto umowy wynosi **…………. zł** (słownie: …….. zł …..) w tym podatek VAT i jest zgodna z ofertą złożoną w postępowaniu przetargowym ZP-55/2018.
2. Zamawiający zobowiązuje się do uregulowania należności w terminie 30 dni od daty doręczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT, przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy. Za dzień zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
3. Fakturę VAT (oryginał) należy doręczyć Zamawiającemu w jednej z podanych niżej form:

a) osobiście do Kancelarii Szpitala (pawilon H, pokój 134),

b) drogą pocztową /pocztą kurierską pod adres: Szpital Bielański im. ks. Jerzego Popiełuszki - SPZOZ, 01-809 Warszawa, ul. Cegłowska 80 - Kancelaria

c) drogą elektroniczną, w formacie PDF, pod adres: [**faktury@bielanski.med.pl**](mailto:faktury@bielanski.med.pl)

1. Cena, o której mowa w ust. 1 zawiera wszystkie koszty związane z wykonaniem umowy, w tym związane z wykonaniem obowiązków, o których mowa w § 1 ust. 2, § 8 oraz koszty transportu.

§ 5

1. W przypadku dostarczenia sprzętu niespełniającego warunków zamówienia Zamawiający zastrzega sobie prawo żądania wymiany wadliwego sprzętu na nowy, wolny od wad.
2. Wszelkie reklamacje Wykonawca zobowiązany jest załatwić w ciągu 7 dni roboczych, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uważana będzie za uznaną w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
3. W przypadku stwierdzenia przy odbiorze dostawy niezgodnej z zamówieniem, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odmowy przyjęcia towaru.
4. Koszty odbioru dostawy, o której mowa w ust. 3 w całości obciążają Wykonawcę.

§ 6

1. Zamawiający uprawniony jest do żądania zapłaty kary umownej :

1. w wysokości 0,2 % wartości netto sprzętu podlegającego naprawie, za każdy dzień zwłoki w podejmowaniu napraw objętych gwarancją.
2. w wysokości 0,2 % wartości netto sprzętu, którego szkolenie dotyczy, za każdy dzień zwłoki w przekroczeniu terminu przeszkolenia personelu wynikającego z § 1 ust. 1 lit. b umowy, w stosunku do terminu ustalonego z Zamawiającym.
3. Kary umowne przysługujące Zamawiającemu podlegają sumowaniu i mogą być naliczane równolegle.
4. Zamawiający będzie dochodzić na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne.
5. Zamawiający uprawniony jest do potrącania kar umownych z płatności wynikających z faktur wystawionych przez Wykonawcę, przed upływem ich wymagalności oraz na doręczanie not księgowych jednocześnie z oświadczeniem o potrąceniu.

§ 7

1. Wykonawca udziela …. miesięcznej gwarancji na dostarczony sprzęt.
2. Gwarancja obejmuje przeglądy urządzenia zgodnie z zaleceniami producenta - min. 1 rocznie, naprawy, konserwacje wraz z częściami zamiennymi i zużywalnymi.
3. W okresie gwarancji trzy naprawy powodują wymianę podzespołu na nowy.
4. Wykonawca zapewnia dostępność serwisu i części zamiennych przez min. 10 lat.
5. Wykonawca zobowiązuje się do przyjmowania zgłoszeń o awarii aparatu i konieczności dokonania ich naprawy przez 5 dni roboczych od poniedziałku do piątku. Zgłoszenia dokonywane będą w dni powszednie, telefonicznie lub faksem pod numerem telefonu …………….., faks ………………., w godzinach od 7.30 do 15.30.
6. W celu dokonania naprawy Wykonawca przybędzie do siedziby Zamawiającego w czasie nie dłuższym niż 2 dni roboczych od dnia zgłoszenia awarii.
7. W przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza Polski lub w przypadku konieczności sprowadzenia części zamiennych spoza UE Zamawiający dopuszcza czas naprawy, odpowiednio do 10 oraz do 15 dni roboczych. Obowiązek wstawienia sprzętu zastępczego lub podzespołu/części zastępczej umożliwiającą tymczasową pracę aparatu, o nie gorszych parametrach, występuje, odpowiednio od następnego dnia od podjęcia naprawy.
8. Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu gwarancji na dostarczone elementy, części lub podzespoły obejmuje tylko wady/awarie powstałe z przyczyn tkwiących w dostarczonym elemencie, części lub podzespole, w szczególności wady konstrukcyjne lub materiałowe.
9. Gwarancją nie są objęte:

1) uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

a) eksploatacji sprzętu przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania

się Zamawiającego do instrukcji obsługi sprzętu, mechanicznego uszkodzenia powstałego   
          z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego lub osób trzecich i wywołane nimi wady,

b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez

Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);

2) uszkodzenia spowodowane zdarzeniami losowymi tzw. siła wyższa (pożar, powódź, itp.).

§ 8

1. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w tracie wykonywania umowy, w tym danych osobowych oraz sposobów ich zabezpieczenia.
2. Strony odpowiadają za zachowanie tajemnicy, o której mowa w ust. 1, przez wszystkie osoby zaangażowane przy wykonywaniu umowy.
3. Wykonawca może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w umowie.
4. Wykonawca zobowiązany jest stosować środki techniczne i organizacyjne zapewniające ochronę przetwarzanych danych, a w szczególności powinien zabezpieczyć dane przed ich udostępnieniem osobom nieupoważnionym, utratą, uszkodzeniem lub zniszczeniem.
5. Zasady przetwarzania danych osobowych zostaną uregulowane w odrębnej umowie, stanowiącej Załącznik Nr 4.

§ 9

Wykonawca oświadcza, że zaoferowany przez niego sprzęt będący przedmiotem umowy, posiada stosowne dokumenty dopuszczające do obrotu.

§ 10

Ewentualne spory, mogące powstać w trakcie realizacji niniejszej umowy, rozstrzygać będzie sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.

§ 11

W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.

§ 12

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, Kodeksu Cywilnego oraz ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.

§ 13

Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron

WYKONAWCA ZAMAWIAJĄCY

**ZAŁĄCZNIK NR 2**

**DO UMOWY NR ZP-55/2018**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| logo3 | ***INFORMACJA O ZAGROŻENIACH WYSTĘPUJĄCYCH NA TERENIE SZPITALA BIELAŃSKIEGO*** | Obowiązuje od 16.04.2012 | |
| Wydanie 2 |
| str. 56 z 2 | |

Osoby wykonujące pracę na terenie Szpitala narażone są na oddziaływanie różnorodnych czynników niebezpiecznych i szkodliwych zagrażających zdrowiu i życiu. Praca w warunkach narażenia na czynniki niebezpieczne i szkodliwe stwarza możliwość wystąpienia niepożądanych skutków zdrowotnych w wyniku zagrożeń zawodowych występujących w środowisku pracy lub sposobu wykonywania pracy.

W celu zapewnienia bezpieczeństwa i ochrony zdrowia pracowników niezbędna jest identyfikacja występujących zagrożeń.

Czynnik **niebezpieczny** występujący w środowisku pracy jest to czynnik, którego oddziaływanie na pracującego może prowadzić do urazu, natomiast czynnik **szkodliwy** jest to czynnik, którego oddziaływanie na pracującego może prowadzić do zachorowania.

Na stanowiskach pracy w Szpitalu mogą wystąpić zagrożenia spowodowane przez następujące czynniki niebezpieczne i szkodliwe występujące w procesie pracy :

**- czynniki biologiczne**

**- czynniki chemiczne**

**- czynniki fizyczne**

**ZAGROŻENIA BIOLOGICZNE**

W Szpitalu skala narażenia na czynniki biologiczne jest duża.Zakażenia następują m.in. przez : bezpośrednie skaleczenie, wszczepienie, kontakt z pacjentem lub materiałem biologicznym. Do tych czynników zaliczamy:

◼ ***wirusy* –** najniebezpieczniejszymi chorobami spowodowanymi wirusami są np.: wirusowe zapalenie wątroby typu B, C ; AIDS, HIV.

◼ ***bakterie* –** gronkowce, paciorkowce, prątki gruźlicy.

◼ ***grzyby*** – zagrożenie powodujące choroby skóry i błon śluzowych.

◼ ***pasożyty* – (**mikro-) organizmy żyjące na lub w innym organizmie.

**ZAGROŻENIA CHEMICZNE**

Skutki działania substancji chemicznych mogą być ogólne (zmiany w układzie nerwowym, wątrobie, nerkach, układzie sercowo-naczyniowym, układzie immunologicznym itd.) lub miejscowe (działanie drażniące i uczulające skórę i błony śluzowe).

W zależności od skutków oddziaływania na organizm substancje chemiczne dzielimy na:

◼ ***toksyczne* –** po wchłonięciu przez organizm powodujące zatrucie, zatrucie ostre przewlekłe lub śmierć. Substancją toksyczną używaną w Szpitalu jest np. formaldehyd.

◼ ***drażniące* –** do substancji drażniących zaliczamy kwasy, zasady, rozpuszczalniki, chlor. Kontakt z substancją drażniącą powoduje działanie : narkotyczne, duszące, żrące, drażniące.

◼ ***uczulające* –** są to substancje wywołujące uczulenia (alergie). Przykładem substancji uczulających używanych w Szpitalu są np. detergenty lub środki dezynfekujące.

◼ ***rakotwórcze i mutagenne* –** substancje skutkujące chorobami nowotworowymi

lub zmianami w genach przekazywanych na następne pokolenie np.: tlenek etylenu.

◼ ***upośledzające funkcje rozrodcze* –** substancje wpływające szkodliwie na płód - mogące doprowadzić do poronienia np. : alkohol etylowy, formaldehyd

**ZAGROŻENIA CZYNNIKAMI FIZYCZNYMI**

Do zagrożeń czynnikami fizycznymi zaliczamy:

◼ ***hałas –*** jest to dźwięk szkodliwy, dokuczliwy i niepożądany, oddziaływujący na narząd słuchu oraz inne części organizmu człowieka

◼ ***drgania mechaniczne –*** jest to proces polegający na przenikaniu energii za źródła drgań do organizmu człowieka przez określoną część organizmu będącą w bezpośrednim kontakcie ze źródłem drgań.

◼ ***mikroklimat –*** do tej szkodliwości zalicza się: temperaturę, wilgotność i ruch powietrza oraz promieniowanie cieplne.

◼ ***promieniowanie widzialne (oświetlenie) –*** nieodpowiednie oświetlenie może być przyczyną zmęczenia wzroku i zmęczenia nerwowego.

◼ ***promieniowanie podczerwone –*** nazywamy promieniowanie optyczne (IR)

o długości fali w zakresie 780 nm do 1 mm i dzieli się na trzy zakresy.

◼ ***promieniowanie nadfioletowe –*** nazywamy promieniowanie optyczne o długości fali od 100 do 400 nm.

◼ ***promieniowanie laserowe –*** jest to promieniowanie obejmujące długość fali od 180 nm do 1mm.

◼ ***promieniowanie elektromagnetyczne –*** nazywamy emisję lub przenoszenie energii w postaci fal elektromagnetycznych i przyporządkowanym im jonom.

◼ ***promieniowanie jonizujące –*** promieniowanie składające się z cząstek bezpośrednio lub pośrednio jonizujących albo z obu rodzajów tych cząstek lub fal elektromagnetycznych o długości do 100 nm.

Emitowane jest przez włączony aparat RTG lub przez pierwiastki promieniotwórcze

np. : Jod – 123 lub Jod – 131.

◼ ***prąd elektryczny –*** zagrożeniem jest przepływ prądu przez ciało człowieka.

Skutki działania ww. czynników są bardzo złożone i różnorodne.

**W związku z powyższym zobowiązujemy do przestrzegania przepisów i zasad bezpieczeństwa i higieny pracy.**

WYKONAWCA

**ZAŁĄCZNIK NR 3**

**DO UMOWY NR ZP-55/2018**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| logo_szpital | WYMAGANIA BHP I OCHRONY ŚRODOWISKA DLA PODWYKONAWCÓW | Obowiązuje od 16.04.2012 |
| Wydanie 2 |
| Str. 1 z 1 |

1. Przed przystąpieniem do realizacji zadania na terenie Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki, Wykonawca/Dostawca ma obowiązek zapoznania się oraz zapoznania pracowników z *informacją o zagrożeniach występujących na terenie Szpitala Bielańskiego..*
2. Wykonawca/Dostawca zobowiązuje się do przestrzegania wymagań wdrożonego w Szpitalu Bielańskim im. ks. J. Popiełuszki Zintegrowanego Systemu Zarządzania, a w szczególności do:
   1. organizowania pracy na terenie Szpitala Bielańskiego zgodnie z obowiązującymi przepisami   
      i zasadami BHP oraz z przepisami z zakresu ochrony środowiska,
   2. informowania Zakładowy Inspektorat BHP o wypadkach przy pracy i zdarzeniach potencjalnie wypadkowych zaistniałych wśród pracowników podwykonawcy podczas wykonywania pracy na terenie szpitala,
   3. realizacji zadania w sposób najmniej uciążliwy dla środowiska w tym: racjonalnego korzystania z wody, energii elektrycznej, zapobiegania zanieczyszczeniom oraz ochrony terenów zielonych,
3. Za wszelkie odpady wytworzone podczas realizacji umowy przez pracowników Wykonawcy oraz za systematyczne usuwanie wytworzonych przez siebie odpadów (w celu zachowania porządku i estetyki budynków oraz terenów przyległych do Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki) odpowiada Wykonawca.
4. Wykonawca zobowiązuje się do:
   1. stosowania sprzętu sprawnego technicznie oraz spełniającego wymogi BHP, Prawa Ruchu Drogowego i UDT,
   2. zachowania szczególnych środków ostrożności oraz czystości w czasie transportu materiałów lub odpadów na zewnętrznych i wewnętrznych drogach transportowych (korytarze, windy),
   3. zabezpieczenia przed dostępem osób postronnych i odpowiedniego oznakowania miejsca prowadzenia prac
   4. eliminowania ryzyka i zagrożenia personelu, pacjentów, osób odwiedzających,
   5. utrzymania w trakcie realizacji umowy porządku w obszarze swojej działalności,
   6. przestrzegania obowiązującego w Szpitalu Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki zakazu palenia tytoniu   
      i spożywania alkoholu.
5. Na terenie Szpitala Bielańskiego im. ks. Jerzego Popiełuszki, Wykonawca/Dostawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za:
   1. bezpieczeństwo swoich pracowników,
   2. skutki zdarzeń zaistniałych w czasie realizacji umowy w stosunku do osób trzecich, urządzeń   
      i materiałów oraz środowiska.
6. W przypadku zaistnienia wypadku, zdarzenia lub awarii środowiskowej należy natychmiast powiadomić osobę odpowiedzialną za realizację umowy.
7. Wszelkie działania przy zaistnieniu wypadków, zdarzeń lub awarii środowiskowych z winy Wykonawcy/Dostawcy, przeprowadzane są przez Wykonawcę/Dostawcę i na jego koszt.
8. Uprawnieni pracownicy szpitala mają prawo do kontroli prawidłowości postępowania Wykonawcy/ Dostawcy oraz oceny warunków pracy Wykonawcy/Dostawcy na terenie szpitala oraz posiadania stosownych umów i decyzji w zakresie wymaganym prawem.
9. Kontrole przeprowadzane są w obecności wyznaczonego pracownika Wykonawcy/Dostawcy.

WYKONAWCA

**ZAŁĄCZNIK NR 4**

**DO UMOWY NR ZP-55/2018**

# UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta pomiędzySzpitalem Bielańskim im. ks. Jerzego Popiełuszki Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej z siedzibą w Warszawie (kod 01-809), ul. Cegłowska 80, jako podmiotem leczniczym, prowadzącym działalność na podstawie wpisu do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000087965 oraz wpisanym do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonym przez Wojewodę Mazowieckiego pod nr 000000007199, NIP 118-14-17-683, REGON 012298697, zwanym dalej Szpitalem lub Administratorem, reprezentowanym przez:

Elżbietę Błaszczyk - Z-cę Dyrektora ds. Ekonomicznych

Elżbietę Kmitę - Główną Księgową

zwanym dalej „Szpitalem” lub „Administratorem”,

a

firmą ......................... z siedzibą w .............................. , REGON: …. NIP ……. zwaną dalej Podmiotem przetwarzającym, reprezentowaną przez:

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

zwanymi łącznie dalej: „Stronami” o następującej treści:

Mając na uwadze, że:

1. Strony zawarły umowę Nr ZP-55/2018 („Umowa Podstawowa”), w związku, z wykonywaniem której Administrator powierzy Podmiotowi przetwarzającemu przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym Umową;
2. Celem Umowy jest ustalenie warunków, na jakich Podmiot przetwarzający wykonuje operacje przetwarzania danych osobowych w imieniu Administratora;
3. Strony zawierając Umowę dążą do takiego uregulowania zasad przetwarzania danych osobowych, aby odpowiadały one w pełni przepisom 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, s. 1), zwane dalej: „RODO”.

Strony postanowiły zawrzeć Umowę o następującej treści:

§ 1

Oświadczenia Stron

1. Szpital oświadcza, że jest Administratorem w rozumieniu art. 4 pkt 7 RODO.
2. Administrator oświadcza, że powierzone Podmiotowi przetwarzającemu do przetwarzania dane osobowe zgromadził zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz że jest uprawniony do ich przetwarzania w zakresie, w jakim powierzył je Podmiotowi przetwarzającemu.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w ramach prowadzonej działalności profesjonalnie zajmuje się przetwarzaniem danych osobowych objętym Umowa i Umową Podstawową, posiada w tym zakresie niezbędną wiedzę, odpowiednie środki techniczne i organizacyjne oraz daje rękojmię należytego wykonania niniejszej Umowy.
4. Na żądanie Administratora Podmiot przetwarzający okaże Administratorowi stosowne referencje lub inne dowody, iż Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, aby przetwarzanie spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.

§ 2

Opis przetwarzania przedmiot, czas trwania przetwarzania, charakter i cel przetwarzania, rodzaj danych osobowych oraz kategorie osób, których dane dotyczą

1. Na warunkach określonych niniejszą Umową oraz Umową Podstawową Administrator powierza Podmiotowi przetwarzającemu przetwarzanie w rozumieniu art. 4 pkt 2 RODO, danych osobowych, o których niżej mowa (Przedmiot przetwarzania).
2. Przetwarzanie będzie wykonywane w okresie obowiązywania Umowy Podstawowej.
3. Charakter i cel przetwarzania wynikają z Umowy Podstawowej.
4. Celem przetwarzania jest dostawa, systemu do endoskopowych, małoinwazyjnych zabiegów w obrębie kręgosłupa, zgodnie z zaleceniami producenta, naprawy, konserwacje w okresie udzielonej gwarancji.

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

1. Charakter przetwarzania obejmuje:
2. dostarczenie, uruchomienie, instalację sprzętu w siedzibie Zamawiającego;
3. wdrożenie systemu kolejkowego
4. przeszkolenie pracowników Zamawiającego w zakresie obsługi dostarczonego sprzętu;
5. dostarczenie instrukcji obsługi (wersja elektroniczna) i dokumentacji technicznej oferowanego sprzętu w języku polskim/dokumentacja techniczna i serwisowa;
6. Przetwarzanie obejmować będzie szczególne kategorie danych osobowych, w tym dane dotyczące zdrowia.
7. Przetwarzanie danych będzie dotyczyć pacjentów.

§ 3

Podpowierzenie

1. Podmiot przetwarzający nie może korzystać z usług innego podmiotu przetwarzającego   
   bez uprzedniej szczegółowej lub ogólnej pisemnej zgody Administratora. W przypadku ogólnej pisemnej zgody podmiot przetwarzający informuje Administratora o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących dodania lub zastąpienia innych podmiotów przetwarzających, dając tym samym administratorowi możliwość wyrażenia sprzeciwu wobec takich zmian.
2. Podmiot przetwarzający może powierzyć konkretne operacje przetwarzania danych („podpowierzenie”) w drodze pisemnej umowy podpowierzenia („Umowa Podpowierzenia”) innym podmiotom przetwarzającym. („Podprzetwarzający”).
3. W razie zgłoszenia sprzeciwu, o którym mowa w ust. 1 Podmiot przetwarzający nie ma prawa powierzyć danych Podprzetwarzającemu objętemu sprzeciwem, a jeżeli sprzeciw dotyczy aktualnego Podprzetwarzającego, musi niezwłocznie zakończyć podpowierzenie temu Podprzetwarzającemu. Wątpliwości co do zasadności sprzeciwu i ewentualnych negatywnych konsekwencji Podmiot przetwarzający zgłosi Administratorowi w czasie umożliwiającym zapewnienie ciągłości przetwarzania.
4. Dokonując podpowierzenia Podmiot przetwarzający ma obowiązek zobowiązać Podprzetwarzającego do realizacji wszystkich obowiązków Podmiotu przetwarzającego wynikających z niniejszej Umowy powierzenia, z wyjątkiem tych, które nie mają zastosowania ze względu na naturę konkretnego podpowierzenia.
5. Podmiot przetwarzający nie ma prawa przekazać Podprzetwarzającemu całości wykonania Umowy.

§ 4

Obowiązki i prawa Administratora

1. Administrator zobowiązany jest współdziałać z Podmiotem przetwarzającym w wykonaniu Umowy, udzielać mu wyjaśnień w razie wątpliwości co do legalności poleceń Administratora, jak też wywiązywać się terminowo ze swoich szczegółowych obowiązków.
2. Administrator kontroluje sposób przetwarzania powierzonych danych osobowych po uprzednim poinformowaniu Podmiotu przetwarzającego o planowanej kontroli, co najmniej 7 dni przed planowanym terminem rozpoczęcia kontroli ze wskazaniem na piśmie osób wyznaczonych przez Administratora do przeprowadzenia kontroli. Podmiot przetwarzający umożliwia Administratorowi przeprowadzenie kontroli.
3. Administrator lub wyznaczone przez niego osoby są uprawnione do wstępu do pomieszczeń, w których przetwarzane są powierzone dane osobowe oraz wglądu do dokumentacji związanej z ich przetwarzaniem. Administrator uprawniony jest do żądania od Podmiotu przetwarzającego udzielania informacji dotyczących przebiegu przetwarzania danych osobowych oraz udostępnienia rejestr wszystkich kategorii czynności przetwarzania dokonywanych w imieniu Administratora. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania zgodności działania z przepisami RODO.
4. Administrator jest uprawniony do żądania udzielania wszelkich informacji lub wyjaśnień,   
   w postaci papierowej lub elektronicznej, dotyczących danych osobowych, powierzonych   
   do przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy. Podmiot przetwarzający jest zobligowany udzielić wszelkich niezbędnych informacji dotyczących realizacji postanowień niniejszej Umowy.
5. W przypadku wystąpienia zagrożeń mogących mieć wpływ na odpowiedzialność Administratora za przetwarzanie powierzonych danych osobowych Podmiot przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie podjąć działania w celu ich usunięcia oraz natychmiast poinformować o nich Administratora.
6. Podmiot przetwarzający niezwłocznie informuje Administratora o wszelkich postępowaniach w sprawie naruszenia przepisów o ochronie danych osobowych lub podejrzenia takiego naruszenia, prowadzonych przez pracowników Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych dotyczących danych osobowych, powierzonych do przetwarzania na podstawie niniejszej Umowy.
7. W przypadku powzięcia przez Administratora wiadomości o rażącym naruszeniu zobowiązań wynikających z przepisów dotyczących ochrony danych osobowych lub niniejszej Umowy, Podmiot przetwarzający umożliwi Administratorowi przeprowadzenie niezapowiedzianej kontroli.
8. Podmiot przetwarzający jest zobowiązany do zastosowania się do zaleceń pokontrolnych sformułowanych przez Administratora, dotyczących zabezpieczenia danych osobowych, których przetwarzanie zostało powierzone Podmiotowi przetwarzającemu.

§ 5

Obowiązki Podmiotu przetwarzającego

Podmiot przetwarzający ma następujące obowiązki:

1. Podmiot przetwarzający przetwarza dane wyłącznie zgodnie udokumentowanymi poleceniami lub instrukcjami Administratora;
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że nie przekazuje danych do państwa trzeciego   
   lub organizacji międzynarodowej (czyli poza Europejski Obszar Gospodarczy („EOG”). Podmiot przetwarzający oświadcza również, że nie korzysta z podwykonawców, którzy przekazują dane poza EOG;
3. Jeżeli Podmiot przetwarzający ma zamiar lub obowiązek przekazywać dane poza EOG, informuje o tym Administratora, w celu umożliwienia Administratorowi podjęcia decyzji i  działań niezbędnych do zapewnienia zgodności przetwarzania z prawem lub zakończenia powierzenia przetwarzania;
4. Podmiot przetwarzający uzyskuje od osób, które zostały przez niego upoważnione do przetwarzania danych w celu wykonaniu Umowy, udokumentowane zobowiązania do zachowania tajemnicy, ewentualnie upewnia się, że te osoby podlegają ustawowemu obowiązkowi zachowania tajemnicy;
5. Podmiot przetwarzający zapewnia ochronę danych i podejmuje środki ochrony danych, o których mowa w art. 32 RODO, zgodnie z dalszymi postanowieniami Umowy;
6. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się wobec Administratora do odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania praw określonych w rozdziale III RODO („Prawa osoby, której dane dotyczą”). Podmiot przetwarzający oświadcza, że zapewnia obsługę praw jednostki w odniesieniu do powierzonych danych;
7. Podmiot przetwarzający przestrzega warunków korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego (Podprzetwarzającego);
8. Podmiot przetwarzający, biorąc pod uwagę charakter przetwarzania, w miarę możliwości pomaga Administratorowi poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO („Prawa osoby, której dane dotyczą”);
9. Podmiot przetwarzający współpracuje z Administratorem przy wykonywaniu przez Administratora obowiązków określonych w art. 32−36 RODO;
10. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do ograniczenia dostępu do danych osobowych wyłącznie do osób, których dostęp do danych jest niezbędny dla realizacji Umowy. Podmiot przetwarzający ma obowiązek zapewnić osobom upoważnionym do przetwarzania danych odpowiednie szkolenie z zakresu ochrony danych osobowych;
11. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji opisującej sposób przetwarzania danych, w tym rejestru wszystkich kategorii czynności przetwarzania dokonywanych w imieniu Administratora;
12. Podmiot przetwarzający powiadamia Administratora o każdym podejrzeniu naruszenia ochrony danych osobowych, nie później niż w 24 godziny od pierwszego zgłoszenia, umożliwia Administratorowi uczestnictwo w czynnościach wyjaśniających i informuje Administratora o ustaleniach z chwilą ich dokonania, w szczególności o stwierdzeniu naruszenia. Powiadomienie stwierdzeniu naruszenia, powinno być przesłane wraz z  wszelką niezbędną dokumentacją dotyczącą naruszenia, aby umożliwić Administratorowi spełnienie obowiązku powiadomienia organ nadzorczego.

§ 6

Odpowiedzialność Stron

1. Administrator ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie przepisów prawa w zakresie ochrony danych osobowych zgodnie z RODO.
2. Podmiot przetwarzający ponosi odpowiedzialność za przetwarzanie danych niezgodnie z niniejszą Umową.
3. Podmiot przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane swoim działaniem w związku z niedopełnieniem obowiązków, które RODO nakłada bezpośrednio na Podmiot przetwarzający lub gdy działał poza zgodnymi z prawem instrukcjami Administratora lub wbrew tym instrukcjom.
4. Podmiot przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane niezastosowaniem właściwych środków bezpieczeństwa.
5. Jeżeli Podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Administratora za wypełnienie obowiązków przez Podprzetwarzającego spoczywa na Podmiocie przetwarzającym.
6. Każda ze Stron odpowiada za szkody wyrządzone drugiej Stronie oraz osobom trzecim w  związku z wykonywaniem niniejszej Umowy. Odpowiedzialność Stron jest określona zgodnie z przepisami ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny (Dz. U. z 2017 r., poz. 459 z późn. zm.), z uwzględnieniem przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz postanowień niniejszej Umowy.
7. W celu uniknięcia wątpliwości Podmiot przetwarzający ponosi odpowiedzialność za działania swoich pracowników i innych osób, przy pomocy których przetwarza dane osobowe, jak za własne działanie i zaniechanie.

§7

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w postaci papierowej lub elektronicznej („dane poufne”).
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w  tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Administrator jest uprawniony do rozwiązania niniejszej Umowy ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku:
2. rażącego naruszenia przez Podmiot przetwarzający postanowień określonych w niniejszej Umowie;
3. gdy w wyniku kontroli pracowników Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych zostanie stwierdzone naruszenia przepisów o ochronie danych osobowych.
4. W przypadku rozwiązania niniejszej Umowy Podmiot przetwarzający usuwa wszelkie dane osobowe lub jeżeli nie jest to możliwe zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych, w nieprzekraczanym terminie 7 dni, licząc od dnia rozwiązania niniejszej Umowy. Fakt dokonania usunięcia lub zwrotu potwierdza się odpowiednim protokołem.
5. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia niniejszej Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
6. W przypadku, gdy niniejsza Umowa odwołuje się do przepisów prawa, oznacza to również inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, a także wszelkie nowelizacje, jakie wejdą w życie po dniu zawarcia Umowy, jak również akty prawne, które zastąpią wskazane ustawy i rozporządzenia.
7. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową zastosowanie mają obowiązujące przepisy prawa, w szczególności ustawa o ochronie danych osobowych oraz Kodeks cywilny.
8. Umowa wchodzi w życie z dniem jej podpisania przez Strony.
9. Sądem właściwym dla rozstrzygania sporów powstałych w związku z realizacją niniejszej Umowy jest sąd właściwy dla siedziby Administratora.
10. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

PODMIOT PRZETWARZAJĄCY ADMINISTRATOR