

## Załącznik nr 4 do SWZ – oświadczenie Wykonawcy jako przedmiotowy środek dowodowy (złożyć z ofertą)

Dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego pn.: usługa pogwarancyjnej obsługi serwisowej aparatu rezonansu magnetycznego MAGNETOM SPECTRA\_DE O NR SERYJNYM S/N 72007 (ZP - 12/22)

**Zamawiający:** Szpital Kliniczny im. Karola Jonschera Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu ul. Szpitalna 27/33, 60-572 Poznań

**Wykonawca**

**Dane Wykonawcy: Siemens Healthcare Sp. z o. o.**

**(pełna nazwa/forma prawna**

**Siedziba Wykonawcy: ul. Żupnicza 11, 03-821 Warszawa, Polska**

**(adres, ulica, miasto, województwo, kraj)**

### Oświadczenie Wykonawcy – przedmiotowy środek dowodowy

W celu potwierdzenie spełnienia wymagań w zakresie dostęp i kwalifikacji do wykonywania wszelkich czynności objętych przedmiotem zamówienia w stosunku aparatu rezonansu MAGNETOM SPECTRA\_DE O NR SERYJNYM S/N 72007, produkcji firmy SIEMENS oraz do oprogramowania typu SYNGO.VIO, oświadczam, że:

- a) skieruję do realizacji przedmiotu zamówienia co najmniej dwie osoby o odpowiednich kwalifikacjach, doświadczeniu (co najmniej 2 lata), posiadające aktualne (tj. ważne na dzień złożenia) dokumenty (np. certyfikaty) producenta lub jego autoryzowanego (upoważnionego) przedstawiciela, potwierdzające przeszkolenie tych osób z zakresu serwisowania aparatu objętego przedmiotem zamówienia lub innego modelu tego samego producenta, opartego na identycznej technologii i metodzie działania; Dokumenty muszą być aktualne przez cały okres obowiązywania umowy. Jeżeli dokumenty wymienione powyżej utracą ważność w okresie trwania umowy, Wykonawca zobowiązany jest do ich aktualizacji. To samo dotyczy przypadku utraty aktualności na dzień zawarcia umowy.
- b) dysponuję właściwym zapleczem technicznym, oryginalnymi częściami zamiennym oraz oryginalnymi częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi, wymaganych przez producenta do obsługi serwisowej aparatu, **które** odpowiadają wymaganiom wskazanym w instrukcji aparatu oraz są fabrycznie nowe, posiadają deklaracje zgodności i certyfikaty (jeżeli dotyczy np przypadku wyrobów medycznych);
- c) **posiadam właściwą i** aktualną dokumentację techniczną producenta, instrukcji serwisowych producenta, odpowiednie procedury wykonywania czynności przeglądowych oraz naprawczych dla aparatu, **określone przez producenta;**
- d) posiadam legalne i aktualne oprogramowanie serwisowe lub posiadam kluczy, kody lub hasła zabezpieczeń do takiego oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia wraz z informacją o podstawie prawnej posiadania takiego oprogramowania;
- e) **posiadam prawo do** oprogramowaniem typu SYNGO.VIA w zakresie umożliwiającym świadczenie usług serwisowych w ramach **oprogramowania typu SYNGO.VIA, zgodnej z załącznikiem nr 1 do umowy,** przez cały okres realizacji zamówienia lub w najdłuższym okresie oferowanym przez producenta lub dostawcę oprogramowania.

**Ponadto, w okresie obowiązywania umowy, zobowiązuje się, na każde wezwanie Zamawiającego dostarczyć:**

- a) **Ważne dokumenty (np. certyfikaty) producenta lub jego autoryzowanego (upoważnionego) przedstawiciela, potwierdzające kwalifikacje wymagane przez producenta aparatu i przeszkolenie osób skierowanych do realizacji przedmiotu umowy, z zakresu serwisowania aparatu objętego przedmiotem zamówienia lub innego modelu tego samego producenta, opartego na identycznej technologii i metodzie działania;**
- b) **aktualną dokumentację techniczną producenta, instrukcje serwisowe producenta, odpowiednie procedury wykonywania czynności przeglądowych oraz naprawczych dla aparatu rezonansu magnetycznego objętego przedmiotem umowy;**
- c) **dokumenty potwierdzające posiadania legalnego i aktualnego oprogramowania serwisowego lub posiadania kluczy, kody lub hasła zabezpieczeń do takiego oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia;**
- d) **dokumenty potwierdzające posiadanie prawa do oprogramowaniem typu SYNGO.VIA w zakresie umożliwiającym świadczenie usług serwisowych w ramach oprogramowania typu SYNGO.VIA, zgodnej z załącznikiem nr 1 do umowy.**

**Ww. dokumenty muszą być aktualne przez cały okres obowiązywania umowy. Jeżeli dokumenty wymienione powyżej utracą ważność w okresie trwania umowy, zobowiązujemy się do ich aktualizacji na własny koszt i ryzyko.**

**UWAGA – informacja dodatkowa dla Wykonawcy**

Wykonawca nie posiadający autoryzacji producenta zobowiązany jest dostarczyć do dnia zawarcia umowy następujące dokumenty:

- 1) aktualną dokumentację techniczną producenta, instrukcje serwisowe producenta, odpowiednie procedury wykonywania czynności przeglądowych oraz naprawczych dla aparatu rezonansu magnetycznego objętego przedmiotem umowy;
- 2) dokumenty potwierdzające posiadanie legalnego i aktualnego oprogramowania serwisowego lub posiadania kluczy, kody lub hasła zabezpieczeń do takiego oprogramowania serwisowego w zakresie umożliwiającym realizację przedmiotu zamówienia;
- 3) dokumenty potwierdzające posiadanie prawa do oprogramowaniem typu SYNGO.VIA w zakresie umożliwiającym świadczenie usług serwisowych w ramach oprogramowania typu SYNGO.VIA, zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy.

To samo dotyczy, gdy dokumenty złożone w toku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego straciły aktualność. Dotyczy to autoryzacji oraz dokumentów imiennych producenta lub jego autoryzowanego (upoważnionego) przedstawiciela, potwierdzające przeszkolenie wskazanych osób z zakresu serwisowania aparatu objętego przedmiotem zamówienia lub innego modelu tego samego producenta, opartego na identycznej technologii i metodzie działania