Zamawiający:

**Wojewódzki Szpital Zespolony**

**im. Ludwika Rydygiera w Toruniu**

**87-100 Toruń**

**ul. Św. Józefa 53-59**

**tel.** 0-56 **67 93 496, fax.** 0-56**67 93 682**

adres strony internetowej: [**www.platformazakupowa.pl**](http://www.wszz.torun.pl/)**/wszz\_torun**

**(dedykowana platforma zakupowa do obsługi komunikacji w formie elektronicznej   
pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami oraz składania formularza JEDZ)**

e-mail: [**zamow\_publ@wszz.torun.pl**](mailto:zamow_publ@szpital-bielany.torun.pl)

W.Sz.Z: TZ-280-**111**/18 Toruń, dnia 12 października 2018 r.

**Specyfikacja**

**Istotnych Warunków Zamówienia**

postępowanie o wartości szacunkowej powyżej 221.000 EURO

Tryb udzielenia zamówienia: **przetarg nieograniczony** zgodnie z art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 ze zm.) zwanej dalej „ustawą Pzp”

dotyczy:

**dostawy** **angiografów**

**w ramach projektu nr RPKP.02.01.00-04.0002/17 „*Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej – I etap*” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020,   
Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych.**

Kod CPV:

**33.10.00.00-1 Urządzenia medyczne**

**I. Opis sposobu przygotowania oferty.**

1. Treść oferty musi odpowiadać treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
   1. Wykonawcy zobowiązani są zapoznać się dokładnie z treścią niniejszej SIWZ i przygotować ofertę zgodnie z wymaganiami w niej określonymi.
2. Wykonawcy ponoszą koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Składanie JEDZ przez **www.platformazakupowa.pl/wszz\_torun** jest dla Wykonawców całkowicie bezpłatne.
3. Ofertę należy złożyć w formie druku „Oferta” - **Załącznik Nr 1 do SIWZ**.
4. W niniejszym postępowaniu ofertę, oświadczenia oraz inne dokumenty wymagane w SIWZ składa się w formie pisemnej, z zastrzeżeniem że **JEDZ/ESPD (jednolity europejski dokument zamówienia) – Załącznik nr 8 do SIWZ** należy przesłać w postaci elektronicznej opatrzonej **kwalifikowanym podpisem elektronicznym.** Oświadczenia podmiotów składających ofertę wspólnie oraz podmiotów udostępniających Wykonawcy potencjał składane na formularzu JEDZ muszą mieć formę dokumentu elektronicznego, podpisanego kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez każdego z nich w zakresie w jakim potwierdzają okoliczności, o których mowa w treści art. 22   
   ust. 1 ustawy Pzp.
   1. Ofertę należy złożyć pod rygorem nieważności w formie pisemnej w języku polskim. Oferta musi być sporządzona pismem maszynowym, komputerowym albo ręcznym w czytelny sposób. Formularz JEDZ należy przygotować, opatrzyć **kwalifikowanym podpisem elektronicznym**   
      i złożyć poprzez dedykowaną platformę do obsługi komunikacji w formie elektronicznej pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcami oraz składania formularza JEDZ: **www.platformazakupowa.pl/wszz\_torun** w zakładce POSTĘPOWANIA w części dotyczącej niniejszego postępowania. Stosowanie do treści art. 25a ust. 2 ustawy Pzp, aktualny na dzień składania ofert w postępowaniu JEDZ musi być przekazany Zamawiającemu za pośrednictwem środka komunikacji elektronicznej: **www.platformazakupowa.pl/wszz\_torun,** przed upływem terminu składania ofert.
   2. JEDZ może być przygotowany i złożony wg wzoru zamieszczonego przez Zamawiającego – **Załącznika nr 8 do SIWZ** lub zgodnie ze wzorem standardowego formularza określonego   
      w Rozporządzeniu Wykonawczym KE wydanym na podstawie art. 59 ust 2 dyrektywy 2014/24/UE, do którego odsyła link podany w instrukcji zamieszczonej na platformie zakupowej. W odniesieniu do części IV przedmiotowego dokumentu (kryteria kwalifikacji) Wykonawca może poprzestać na wypełnieniu jedynie sekcji **α.**
   3. Złożenie formularza JEDZ poprzez ww. platformę umożliwia Wykonawcy: sprawdzenie czy został on właściwie podpisany kwalifikowanym podpisem, otrzymanie na adres e-mail potwierdzenia złożenia formularza JEDZ, załączenia formularza JEDZ bez konieczności szyfrowania pliku   
      i wysyłania jakichkolwiek haseł (za szyfrowanie JEDZ odpowiada platformazakupowa.pl).

Złożenie formularza JEDZ wraz z ofertą na nośniku danych (np. CD, pendrive) jest niedopuszczalne, nie stanowi bowiem jego złożenia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu przepisów *ustawy z dnia 18 lipca 2002 r. o świadczeniu usług drogą elektroniczną.*

* 1. Instrukcja przygotowania i składania formularza JEDZ dla Wykonawców:

W celu złożenia formularza JEDZ w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym przez Wojewódzki Szpital Zespolony im. L. Rydygiera w Toruniu, należy przejść na stronę **www.platformazakupowa.pl/wszz\_torun** i wybrać niniejsze postępowanie. Po kliknięciu w tytuł postępowania nastąpi przekierowanie na platformę zakupową, gdzie należy pobrać, wypełnić i złożyć JEDZ, postępując według poniższych kroków:

* + 1. Po zapoznaniu się z wymaganiami i SIWZ udostępnionymi Przez Zamawiającego, Wykonawca pobiera plik JEDZ dołączony przez Zamawiającego (format doc, docx.) lub przechodzi na stronę Komisji Europejskiej (https://ec.europa.eu/tools/espd/filter?lang=pl), gdzie importuje i wypełnia JEDZ/ESPD.
    2. Po przejściu procedury wypełnienia JEDZ-a (udostępnionego przez Zamawiającego lub zaimportowanego ze strony Komisji Europejskiej), Wykonawca pobiera i zapisuje na swoim komputerze wypełniony JEDZ w formacie doc, docx. lub PDF/XML (w przypadku korzystania ze strony Komisji Europejskiej).
    3. Następnie Wykonawca dołącza JEDZ do postępowania na platformie zakupowej   
       w wyznaczonym miejscu - naciśnięcie spinacza i wybranie pliku JEDZ z komputera.
    4. Po upewnieniu się, że plik został poprawnie dołączony, Wykonawca uzupełnia wymagane (żółte) pola na platformie, zaznacza, że zapoznał się z warunkami i regulaminem platformy i naciska przycisk „Złóż ofertę”.
    5. Spowoduje to przekierowanie do drugiego kroku, gdzie Wykonawca podpisuje JEDZ kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W tym celu wykonawca naciska przycisk „Pobierz plik z ofertą”. Pobrany plik wykonawca musi podpisać kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
    6. Podpisany plik Wykonawca importuje (dołącza) w wyznaczonym miejscu na platformie zakupowej. System wskaże, czy plik jest poprawnie podpisany w niezmienionej formie. Po upewnienie się, że wszystko jest poprawnie wypełnione Wykonawca wybiera pomarańczowy przycisk „Złóż ofertę” - JEDZ zostanie zaszyfrowany i przesłany   
       w bezpieczny sposób. Na adres e-mailowy podany wcześniej przez Wykonawcę zostanie wysłany e-mail z potwierdzeniem złożenia formularza JEDZ.
  1. Obowiązek złożenia formularza JEDZ w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym w sposób określony powyżej dotyczy również formularza JEDZ składanego na wezwanie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Pzp. Sposób złożenia formularza JEDZ zostanie określony przez Zamawiającego w wezwaniu do uzupełnienia w trybie art. 26 ust. 3 Pzp.
  2. W celu bezproblemowej pracy z platformą, Wykonawca powinien posiadać co najmniej: stały dostęp do sieci Internet o przepustowości nie mniejszej niż 512ks/s, komputer klasy PC lub Mac z jednym z systemów operacyjnych Windows 7, Mac OS X 10.4, Linux lub ich nowsze wersje, zainstalowaną jedną z popularnych przeglądarek internetowych obsługującą TLS1.2 najlepiej   
     w najnowszej wersji (np. Microsoft Edge, Microsoft Internet Explorer, Google Chrome, Mozilla Firefox, Opera).
  3. Jedną z form komunikacji z Zamawiającym w sprawie złożenia JEDZ może być skorzystanie   
     z przycisku *Pytania do specyfikacji* znajdującego się na stronie postępowania na platformie.
  4. W przypadku pytań dotyczących funkcjonowania i obsługi technicznej platformy, prosimy   
     o skorzystanie z pomocy **Centrum Wsparcia Klienta,** które udziela wszelkich informacji związanych z procesem składania JEDZ-a, rejestracji czy innych aspektów technicznych platformy, dostępnego codziennie **od poniedziałku do piątku** w godzinach **od 8:00 do 17:00** pod nr tel. **(22) 101-02-02.**

1. Wykonawca składa Ofertę (w części pisemnej) w zapieczętowanej, nieprzejrzystej kopercie   
   i opatrzonej napisem:

**„Oferta na dostawę angiografów**

**w ramach projektu nr RPKP.02.01.00-04.0002/17 „*Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej – I etap*” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020,   
Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych**

**Nie otwierać przed dniem 22-11-2018 r. godz.10:30**

**Nr sprawy: W/.SZ.Z.: TZ-280-111/18”**

Koperta poza oznakowaniem jak wyżej musi posiadać nazwę i adres Wykonawcy. Wszystkie załączniki oferty winny mieć ponumerowane strony cyframi arabskimi. Każda zapisana strona oferty musi być opatrzona datą, pieczątką i podpisem osoby lub osób uprawnionych do podpisywania oferty.

Wszystkie strony oferty winny być trwale spięte w sposób zapobiegający zdekompletowaniu zawartości oferty.

1. Oferta (w części pisemnej) musi być opatrzona imienną pieczątką i podpisem osoby/osób upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy na zewnątrz.
   1. Oświadczenia, o których mowa w rozporządzeniu *Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r.   
      w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy   
      w postępowaniu o udzielenie zamówienia* dotyczące wykonawcy i innych podmiotów, na których zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca na zasadach określonych w art. 22a ustawy Pzp oraz dotyczące podwykonawców, składane są w oryginale.
   2. Dokumenty, o których mowa w rozporządzeniu *Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r.   
      w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy   
      w postępowaniu o udzielenie zamówienia*, inne niż oświadczenia, o których mowa w § 14 ust. 1 rozporządzenia, składane są w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.
   3. Poświadczenia za zgodność z oryginałem dokonuje odpowiednio wykonawca, podmiot, na którego zdolnościach lub sytuacji polega wykonawca, wykonawcy wspólnie ubiegający się   
      o udzielenie zamówienia publicznego albo podwykonawca, w zakresie dokumentów, które każdego z nich dotyczą.
   4. Poświadczenie za zgodność z oryginałem następuje w formie pisemnej lub w formie elektronicznej.
   5. Zamawiający może żądać przedstawienia oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentów, o których mowa w ww. rozporządzeniu, innych niż oświadczenia, wyłącznie wtedy, gdy złożona kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej prawdziwości.
2. Wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być naniesione czytelnie, opatrzone datą   
   i parafowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
3. Każdy Wykonawca może złożyć tylko **jedną ofertę**, w której musi być zaoferowana tylko jedna cena.
4. Oferta musi zawierać wszystkie wymagane w SIWZ dokumenty i oświadczenia.
5. Zamawiający nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych.
6. Zamawiający nie dopuszcza możliwości złożenia oferty wariantowej.
7. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
8. Przedmiotem niniejszego postępowania nie jest zawarcie umowy ramowej.
9. Zamawiający nie zamierza ustanawiać dynamicznego systemu zakupów.
10. Zamawiający nie przewiduje zastosowania prawa opcji.
11. Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy. Zamawiający wymaga wskazania przez Wykonawcę części zamówienia, której wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcy i podania przez Wykonawcę nazw firm podwykonawców.
    1. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca zobowiązany jest wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania   
       o udzielenie zamówienia.
12. Zamawiający poprawi w tekście oferty oczywiste omyłki pisarskie, oczywiste omyłki rachunkowe   
    z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek, inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, niepowodujące istotnych zmian w treści oferty, niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.
13. Wykonawcy mogą wspólnie ubiegać się o udzielenie zamówienia. Oferta ta winna być podpisana przez ustanowionego pełnomocnika do reprezentowania ich w postępowaniu o udzielenie zamówienia albo reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego.
    1. W przypadku złożenia wspólnej oferty przez kilku Wykonawców, Wykonawcy ponoszą solidarną odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych.
    2. Jeżeli zostanie wybrana jako najkorzystniejsza oferta Wykonawców, którzy wspólnie ubiegają się   
       o udzielenie zamówienia, Wykonawcy będą zobowiązani do przedstawienia Zamawiającemu umowę regulującą ich współpracę przed zawarciem umowy o zamówienie publiczne, przy czym termin na jaki została zawarta nie może być krótszy niż termin realizacji zamówienia.
14. W przypadku sporządzenia i podpisania oferty na podstawie pełnomocnictwa musi być ono załączone do oferty w postaci oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii. Pełnomocnictwo musi być opatrzone datą wystawienia, określać termin jego obowiązywania i zakres umocowania.
    1. Dla ważności udzielonego pełnomocnictwa przez konsorcjum konieczne jest, aby jego treść:

– identyfikowała Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia,

– wskazywała jakiego postępowania dotyczy,

– określała jego zakres (czy upoważnia jedynie do reprezentowania wykonawców w postępowaniu czy do reprezentowania w postępowaniu i zawarcia umowy),

– zawierała podpisy wszystkich wykonawców, w tym ustanowionego pełnomocnika.

1. Jeżeli oferta będzie zawierać informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji to informacje te winny być wydzielone   
   w osobnym pakiecie do oferty. Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa   
   w art. 86 ust. 4 ustawy Pzp.
2. Wszystkie oświadczenia i dokumenty sporządzone w językach obcych należy złożyć wraz   
   z tłumaczeniem na język polski. Przy ocenie ofert Zamawiający będzie opierał się na tekście przetłumaczonym.

**II. Warunki udziału w postępowaniu oraz podstawy wykluczenia z postępowania.**

**Wykaz wymaganych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa   
w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp tj. niepodleganiu wykluczeniu oraz spełnianiu warunków udziału   
w postępowaniu.**

**Wymagane dokumenty na potwierdzenie, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego.**

1. O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się wykonawcy, którzy:
   1. nie podlegają wykluczeniu;
   2. spełniają warunki udziału w postępowaniu, o ile zostały one określone przez Zamawiającego   
      w ogłoszeniu o zamówieniu.

Do oferty wykonawca dołącza aktualne na dzień składania ofert **oświadczenie** w zakresie wskazanym przez Zamawiającego w ogłoszeniu o zamówieniu lub w specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Informacje zawarte w oświadczeniu stanowią wstępne potwierdzenie, że wykonawca nie podlega wykluczeniu oraz spełnia warunki udziału w postępowaniu. Oświadczenie, o którym mowa wyżej, Wykonawca składa w formie **jednolitego dokumentu zamówienia**, stanowiącego **Załącznik nr 8** do SIWZ – forma i sposób składania jednolitego dokumentu zamówienia (JEDZ) wg zasad opisanych w rozdziale I pkt. 4 SIWZ.

1. W celu wykazania spełniania przez Wykonawcę warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust. 1b ustawy Pzp, Zamawiający wymaga:
   1. **Kompetencje lub uprawnienia do prowadzenia określonej działalności zawodowej,   
      o ile wynika to z odrębnych przepisów.**

Zamawiający nie określa żadnego warunku w tym zakresie.

* 1. **Sytuacja ekonomiczna lub finansowa**.

Wykonawca zobowiązany jest załączyć **do oferty** **wstępne oświadczenie** w formie **jednolitego dokumentu zamówienia** (część IV sekcja ****) **– Załącznik Nr 8** do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także dokumentów potwierdzających te okoliczności, że:

* + 1. posiada dokument potwierdzający, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia na minimalną sumę gwarancyjną: 4.167.500,00 zł.

Jeżeli z uzasadnionej przyczyny wykonawca nie może złożyć dokumentów dotyczących sytuacji finansowej lub ekonomicznej wymaganych przez Zamawiającego, może złożyć inny dokument, który w wystarczający sposób potwierdza spełnianie opisanego przez zamawiającego warunku udziału w postępowaniu.

* 1. **Zdolność techniczna lub zawodowa.**

Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty wstępne **oświadczenie** w formie **jednolitego dokumentu zamówienia** (część IV sekcja ****)– **Załącznik Nr 8** do SIWZ, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także dokumentów potwierdzających te okoliczności, że dysponuje:

* + 1. wykazem minimum 2 dostaw wykonanych w zakresie wyrobów medycznych o wartości minimum: 2.500.500,00 zł

brutto każda dostawa, w okresie ostatnich 3 lat przed upływem terminu składania ofert,   
a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, wraz z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i podmiotów, na rzecz których dostawy zostały wykonane oraz załączeniem dowodów określających czy te dostawy zostały wykonane należycie, przy czym dowodami, o których mowa, są referencje bądź inne dokumenty wystawione przez podmiot, na rzecz którego dostawy były wykonywane, a jeżeli   
z uzasadnionej przyczyny o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać tych dokumentów – oświadczenie Wykonawcy.

Wykaz dostaw przygotować wg wzoru stanowiącego Załącznik **N**r **4** do SIWZ.

* 1. Wykonawca może w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu, w stosownych sytuacjach oraz w odniesieniu do konkretnego zamówienia, lub jego części, polegać na zdolnościach technicznych lub zawodowych lub sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, niezależnie od charakteru prawnego łączących go z nim stosunków prawnych.
  2. Wykonawca, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów, musi udowodnić zamawiającemu, że realizując zamówienie, będzie dysponował niezbędnymi zasobami tych podmiotów, w szczególności przedstawiając zobowiązanie tych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na potrzeby realizacji zamówienia.
  3. Zamawiający ocenia czy udostępniane wykonawcy przez inne podmioty zdolności techniczne lub zawodowe lub ich sytuacja finansowa lub ekonomiczna, pozwalają na wykazanie przez wykonawcę spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz bada, czy nie zachodzą wobec tego podmiotu podstawy wykluczenia, o których mowa w art. **24 ust. 1 pkt 13–22 i ust. 5 pkt 1** ustawy Pzp.
  4. Wykonawca, który polega na sytuacji finansowej lub ekonomicznej innych podmiotów, odpowiada solidarnie z podmiotem, który zobowiązał się do udostępnienia zasobów, za szkodę poniesioną przez zamawiającego powstałą wskutek nieudostępnienia tych zasobów, chyba że za nieudostępnienie zasobów nie ponosi winy.
  5. Jeżeli zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuacja ekonomiczna lub finansowa, podmiotu, o którym mowa w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp, nie potwierdzają spełnienia przez wykonawcę warunków udziału w postępowaniu lub zachodzą wobec tych podmiotów podstawy wykluczenia, zamawiający żąda, aby wykonawca w terminie określonym przez zamawiającego:

–zastąpił ten podmiot innym podmiotem lub podmiotami lub

–zobowiązał się do osobistego wykonania odpowiedniej części zamówienia, jeżeli wykaże zdolności techniczne lub zawodowe lub sytuację finansową lub ekonomiczną, o których mowa w art. 22a ust. 1 ustawy Pzp.

2.9. Jeżeli treść informacji przekazanych przez Wykonawcę w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia, o którym mowa w art. 10 a ust. 1 ustawy Pzp, odpowiada zakresowi informacji, których Zamawiający wymaga poprzez żądanie dokumentów, w szczególności o których mowa w § 2 ust. 2 pkt 2 i ust. 4 *Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu   
o udzielenie zamówienia*, Zamawiający może odstąpić od żądania tych dokumentów od Wykonawcy. W takim przypadku dowodem spełniania przez wykonawcę warunków udziału   
w postępowaniu lub kryteriów selekcji oraz braku podstaw wykluczenia są odpowiednie informacje przekazane przez Wykonawcę lub odpowiednio przez podmioty, na których zdolnościach lub sytuacji Wykonawca polega na zasadach określonych w art. 22a ustawy,   
w jednolitym europejskim dokumencie zamówienia.

1. Zgodnie z regulacją art. 24 ust. 1 pkt 12-23 Pzp z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się:
   1. wykonawcę, który nie wykazał spełniania warunków udziału w postępowaniu lub nie wykazał braku podstaw wykluczenia;
   2. wykonawcę będącego osobą fizyczną, którego prawomocnie skazano za przestępstwo:
2. o którym mowa w art. 165a, art. 181–188, art. 189a, art. 218–221, art. 228–230a, art. 250a, art. 258 lub   
   art. 270–309 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny (t.j. z 2018 r. poz. 1600) lub art. 46 lub art. 48 ustawy z dnia 25 czerwca 2010 r. o sporcie (t.j. Dz. U. z 2018 r. poz. 1263, 1669),
3. o charakterze terrorystycznym, o którym mowa w art. 115 § 20 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. – Kodeks karny,
4. skarbowe,
5. o którym mowa w art. 9 lub art. 10 ustawy z dnia 15 czerwca 2012 r. o skutkach powierzania wykonywania pracy cudzoziemcom przebywającym wbrew przepisom na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej (Dz. U.   
   z 2012 r. poz. 769);
   1. wykonawcę, jeżeli urzędującego członka jego organu zarządzającego lub nadzorczego, wspólnika spółki w spółce jawnej lub partnerskiej albo komplementariusza w spółce komandytowej lub komandytowo-akcyjnej lub prokurenta prawomocnie skazano za przestępstwo, o którym mowa w pkt 13;
   2. wykonawcę, wobec którego wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczeniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, chyba że wykonawca dokonał płatności należnych podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne wraz   
      z odsetkami lub grzywnami lub zawarł wiążące porozumienie w sprawie spłaty tych należności;
   3. wykonawcę, który w wyniku zamierzonego działania lub rażącego niedbalstwa wprowadził zamawiającego w błąd przy przedstawieniu informacji, że nie podlega wykluczeniu, spełnia warunki udziału w postępowaniu lub obiektywne i niedyskryminacyjne kryteria, zwane dalej „kryteriami selekcji”, lub który zataił te informacje lub nie jest w stanie przedstawić wymaganych dokumentów;
   4. wykonawcę, który w wyniku lekkomyślności lub niedbalstwa przedstawił informacje wprowadzające w błąd zamawiającego, mogące mieć istotny wpływ na decyzje podejmowane przez zamawiającego w postępowaniu   
      o udzielenie zamówienia;
   5. wykonawcę, który bezprawnie wpływał lub próbował wpłynąć na czynności zamawiającego lub pozyskać informacje poufne, mogące dać mu przewagę w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
   6. wykonawcę, który brał udział w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia lub którego pracownik,   
      a także osoba wykonująca pracę na podstawie umowy zlecenia, o dzieło, agencyjnej lub innej umowy   
      o świadczenie usług, brał udział w przygotowaniu takiego postępowania, chyba że spowodowane tym zakłócenie konkurencji może być wyeliminowane w inny sposób niż przez wykluczenie wykonawcy z udziału w postępowaniu;
   7. wykonawcę, który z innymi wykonawcami zawarł porozumienie mające na celu zakłócenie konkurencji między wykonawcami w postępowaniu o udzielenie zamówienia, co zamawiający jest w stanie wykazać za pomocą stosownych środków dowodowych;
   8. wykonawcę będącego podmiotem zbiorowym, wobec którego sąd orzekł zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne na podstawie ustawy z dnia 28 października 2002 r. o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary (t.j. Dz. U. z 2018 poz. 703, 1277);
   9. wykonawcę, wobec którego orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
   10. wykonawców, którzy należąc do tej samej grupy kapitałowej, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r.   
       o ochronie konkurencji i konsumentów (t.j. Dz. U. 2018 r. poz. 798 ze zm.), złożyli odrębne oferty, oferty częściowe lub wnioski o dopuszczenie do udziału w postępowaniu, chyba że wykażą, że istniejące między nimi powiązania nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.
6. Z postępowania o udzielenie zamówienia Zamawiający wykluczy także wykonawcę:
   1. w stosunku do którego otwarto likwidację, w zatwierdzonym przez sąd układzie   
      w postępowaniu restrukturyzacyjnym jest przewidziane zaspokojenie wierzycieli przez likwidację jego majątku lub sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 332 ust. 1 ustawy z dnia 15 maja 2015 r. – Prawo restrukturyzacyjne (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1508 z późn. zm.) lub którego upadłość ogłoszono, z wyjątkiem Wykonawcy, który po ogłoszeniu upadłości zawarł układ zatwierdzony prawomocnym postanowieniem sądu, jeżeli układ nie przewiduje zaspokojenia wierzycieli przez likwidację majątku upadłego, chyba że sąd zarządził likwidację jego majątku w trybie art. 366 ust. 1 ustawy z dnia 28 lutego 2003 r. – Prawo upadłościowe   
      (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 2344 ze zm.) - **art. 24 ust. 5 pkt 1** ustawy Pzp.
7. Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty **oświadczenie** w formie **jednolitego dokumentu zamówienia - Zał. Nr 8** do SIWZ**,** o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania w zakresie,   
   o którym mowa w **art. 24 ust. 1 pkt**. **12-22 i art. 24 ust. 5 pkt 1** ustawy Pzp, a ten którego oferta zostanie najwyżej oceniona, na wezwanie Zamawiającego także nw. **dokumenty** potwierdzające te okoliczności **tj**.:
   1. Informację z Krajowego Rejestru Karnego w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14   
      i 21 ustawy Pzp, wystawioną nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
   2. oświadczenie Wykonawcy o braku wydania wobec niego prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne albo – w przypadku wydania takiego wyroku lub decyzji – dokumentów potwierdzających dokonanie płatności tych należności wraz   
      z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarcie wiążącego porozumienia w sprawie spłat tych należności.

*W celu złożenia oświadczenia można wykorzystać wzór zawarty w* ***Załączniku Nr 7 do SIWZ***.

* 1. oświadczenia wykonawcy o braku orzeczenia wobec niego tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.

*W celu złożenia oświadczenia można wykorzystać wzór zawarty w* ***Załączniku Nr 7 do SIWZ***.

* 1. odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 5 pkt 1 ustawy Pzp.

1. Wykonawca, w terminie 3 dni od dnia zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 tej ustawy, przekazuje zamawiającemu **oświadczenie o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp.**

Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia.

1. Zamawiający **przed udzieleniem zamówienia, wezwie wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona**, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie **aktualnych na dzień złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy** Pzp tj.:
   1. spełnianie warunków udziału w postępowaniu,
   2. spełnianie przez oferowane dostawy wymagań określonych przez Zamawiającego,
   3. brak podstaw do wykluczenia z postępowania.
2. Wykluczenie wykonawcy następuje:
   1. w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 13 lit. a–c i pkt 14 ustawy Pzp, gdy osoba,   
      o której mowa w tych przepisach została skazana za przestępstwo wymienione w art. 24 ust. 1 pkt 13 lit. a–c ustawy Pzp, jeżeli nie upłynęło 5 lat od dnia uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia;
   2. w przypadkach, o których mowa: **a)** w art. 24 ust. 1 pkt 13 lit. d i pkt 14 ustawy Pzp, gdy osoba,  
      o której mowa w tych przepisach, została skazana za przestępstwo wymienione w art. 24 ust. 1 pkt 13 lit. d, **b)** w ust. 1 pkt 15 – jeżeli nie upłynęły 3 lata od dnia odpowiednio uprawomocnienia się wyroku potwierdzającego zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia, chyba że w tym wyroku został określony inny okres wykluczenia lub od dnia, w którym decyzja potwierdzająca zaistnienie jednej z podstaw wykluczenia stała się ostateczna;
   3. w przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 18 i 20 ustawy Pzp, jeżeli nie upłynęły   
      3 lata od dnia zaistnienia zdarzenia będącego podstawą wykluczenia;
   4. w przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 21 ustawy Pzp, jeżeli nie upłynął okres, na jaki został prawomocnie orzeczony zakaz ubiegania się o zamówienia publiczne;
   5. w przypadku, o którym mowa w art. 24 ust. 1 pkt 22 ustawy Pzp, jeżeli nie upłynął okres obowiązywania zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.
3. Wykonawca, który podlega wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 pkt 13 i 14 oraz 16–20   
   lub ust. 5 ustawy Pzp, może przedstawić dowody na to, że podjęte przez niego środki są wystarczające do wykazania jego rzetelności, w szczególności udowodnić naprawienie szkody wyrządzonej przestępstwem lub przestępstwem skarbowym, zadośćuczynienie pieniężne za doznaną krzywdę lub naprawienie szkody, wyczerpujące wyjaśnienie stanu faktycznego oraz współpracę z organami ścigania oraz podjęcie konkretnych środków technicznych, organizacyjnych   
   i kadrowych, które są odpowiednie dla zapobiegania dalszym przestępstwom lub przestępstwom skarbowym lub nieprawidłowemu postępowaniu wykonawcy. Przepisu zdania pierwszego nie stosuje się, jeżeli wobec wykonawcy, będącego podmiotem zbiorowym, orzeczono prawomocnym wyrokiem sądu zakaz ubiegania się o udzielenie zamówienia oraz nie upłynął określony w tym wyroku okres obowiązywania tego zakazu.
4. Wykonawca nie podlega wykluczeniu, jeżeli Zamawiający, uwzględniając wagę i szczególne okoliczności czynu Wykonawcy, uzna za wystarczające dowody przedstawione na podstawie   
   art. 24 ust. 8 ustawy Pzp.
5. W przypadkach, o których mowa w art. 24 ust. 1 pkt 19 ustawy Pzp, przed wykluczeniem Wykonawcy, Zamawiający zapewnia temu Wykonawcy możliwość udowodnienia, że jego udział   
   w przygotowaniu postępowania o udzielenie zamówienia nie zakłóci konkurencji. Zamawiający wskazuje w protokole sposób zapewnienia konkurencji.
6. Zamawiający może wykluczyć Wykonawcę na każdym etapie postępowania o udzielenie zamówienia.
7. Wykonawca, który powołuje się na zasoby innych podmiotów, w celu wykazania braku istnienia wobec nich podstaw wykluczenia oraz spełniania, w zakresie, w jakim powołuje się na ich zasoby, warunków udziału w postępowaniu:
   1. Składa jednolite dokumenty zamówienia dotyczące tych podmiotów.
8. Zamawiający będzie żądał od Wykonawcy, który polega na zdolnościach lub sytuacji innych podmiotów na zasadach określonych w art. 22a ustawy (tego Wykonawcy, którego oferta zostanie najwyżej oceniona), przedstawienia w odniesieniu do tych podmiotów dokumentów potwierdzających brak podstaw do wykluczenia wymienionych w rozdziale **II pkt 5 ppkt 5.1 – 5.4 SIWZ.**
9. W przypadku wspólnego ubiegania się o zamówienie przez wykonawców, jednolity dokument zamówienia składa każdy z wykonawców wspólnie ubiegających się o zamówienie. Dokumenty te potwierdzają spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia   
   w zakresie, w którym każdy z wykonawców wykazuje spełnianie warunków udziału w postępowaniu oraz brak podstaw wykluczenia.
10. Wykonawca może wykorzystać w jednolitym dokumencie zamówienia nadal aktualne informacje zawarte w innym jednolitym dokumencie złożonym w odrębnym postępowaniu o udzielenie zamówienia.
11. Jeżeli jest to niezbędne do zapewnienia odpowiedniego przebiegu postępowania o udzielenie zamówienia, zamawiający **może** na każdym etapie postępowania wezwać wykonawców do złożenia wszystkich lub niektórych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających, że nie podlegają wykluczeniu, spełniają warunki udziału w postępowaniu, a jeżeli zachodzą uzasadnione podstawy do uznania, że złożone uprzednio oświadczenia lub dokumenty nie są już aktualne, do złożenia aktualnych oświadczeń lub dokumentów.
12. Jeżeli wykonawca nie złożył oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 ustawy Pzp, oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 tej ustawy, lub innych dokumentów niezbędnych do przeprowadzenia postępowania, oświadczenia lub dokumenty są niekompletne, zawierają błędy lub budzą wskazane przez zamawiającego wątpliwości, zamawiający wzywa do ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub do udzielania wyjaśnień   
    w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia, uzupełnienia lub poprawienia lub udzielenia wyjaśnień oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
13. Jeżeli wykonawca nie złożył wymaganych pełnomocnictw albo złożył wadliwe pełnomocnictwa, zamawiający wzywa do ich złożenia w terminie przez siebie wskazanym, chyba że mimo ich złożenia oferta wykonawcy podlega odrzuceniu albo konieczne byłoby unieważnienie postępowania.
14. Zamawiający wzywa także, w wyznaczonym przez siebie terminie, do złożenia wyjaśnień dotyczących oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp.
15. Wykonawca nie jest obowiązany do złożenia oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 pkt 1 i 3 ustawy Pzp, jeżeli zamawiający posiada oświadczenia lub dokumenty dotyczące tego wykonawcy lub może je uzyskać za pomocą bezpłatnych i ogólnodostępnych baz danych, w szczególności rejestrów publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (t.j. Dz. U. 2017 r. poz. 570).
16. Jeżeli wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa wrozdziale II pkt 5 ppkt 5.1 i 5.4 SIWZi §5 pkt 1 i 4 *Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzaju dokumentów, jakich może żądać zamawiający od wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia:*
    1. w odniesieniu do rozdziału II pkt 5 ppkt 5.1 SIWZ (§ 5 pkt 1 ww. Rozporządzenia) – składa informację z odpowiedniego rejestru albo, w przypadku braku takiego rejestru inny równoważny dokument wydany przez właściwy organ sądowy lub administracyjny kraju,   
       w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dotyczy informacja albo dokument w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 13, 14 i 21 ustawy Pzp.
    2. w odniesieniu do rozdziału II pkt 5 ppkt 5.4 SIWZ (§ 5 pkt 4 ww. Rozporządzenia) - składa dokument lub dokumenty wystawione w kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

* nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości.

Dokumenty, o których mowa powyżej (zgodnie z §7 ust. 1 pkt 1 i pkt 2 lit. b) ww. Rozporządzenia), powinny być wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

1. Zgodnie z § 7 ust. 1 ww. Rozporządzenia jeżeli w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, nie wydaje się dokumentów, o których mowa, 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. Zdanie ostatnie punktu 22 stosuje się.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju, w którym wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania lub miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

1. Wykonawca mający siedzibę na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, w odniesieniu do osoby mającej miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, której dotyczy dokument wskazany w § 5 pkt 1 ww. Rozporządzenia, składa dokument, o którym mowa w § 7 ust. 1 pkt 1   
   ww. Rozporządzenia, w zakresie określonym w art. 24 ust. 1 pkt 14 i 21 ustawy Pzp. Jeżeli w kraju,   
   w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument miał dotyczyć, nie wydaje się takich dokumentów, zastępuje się go dokumentem zawierającym oświadczenie tej osoby złożonym przed notariuszem lub przed organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego właściwym ze względu na miejsce zamieszkania tej osoby. Zdanie ostatnie punktu 22 stosuje się.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez wykonawcę, zamawiający może zwrócić się do właściwych organów kraju, w którym miejsce zamieszkania ma osoba, której dokument dotyczy, o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących tego dokumentu.

1. **W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego, Zamawiający przed udzieleniem zamówienia, wezwie Wykonawcę, którego oferta została najwyżej oceniona, do złożenia w wyznaczonym, nie krótszym niż 10 dni, terminie aktualnych na dzień złożenia nw. dokumentów:**
   1. Aktualne deklaracje zgodności oraz certyfikaty jednostki notyfikowanej\* potwierdzające, że oferowane wyroby są zgodne z wymaganiami zasadniczymi zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.).

\*jeżeli dotyczą oferowanych wyrobów.

* 1. Katalogi/prospekty/charakterystyki zawierające opis parametrów techniczno-użytkowych oferowanego przedmiotu zamówienia.

1. **Pozostałe wymagane dokumenty stanowiące integralną część oferty:**
   1. dowód wniesienia wadium.

**III. Opis przedmiotu zamówienia**

1. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa dwóch angiografów dla Pracowni Kardiologii Inwazyjnej.**
2. Specyfikację asortymentowo-ilościowo-cenową określa Załącznik Nr 2 do SIWZ, który Wykonawca zobowiązany jest wypełnić i załączyć do oferty.
3. Specyfikację techniczną (z wymaganymi i punktowanymi parametrami techniczno-użytkowymi przedmiotu zamówienia, wymaganymi warunkami w zakresie gwarancji, serwisu, szkoleń) określa Załącznik Nr 2a do SIWZ, który Wykonawca zobowiązany jest wypełnić i załączyć do oferty.
4. Wykonawca zobowiązany będzie do pełnej odpowiedzialności za jakość dostarczanego  
   przedmiotu zamówienia.
5. Wymagany okres gwarancji na wszystkie pozycje i elementy oferowanego sprzętu: **36 m-cy od dnia montażu i instalacji sprzętu.**
6. Wykonawca zobowiązany będzie na swój koszt dostarczyć przedmiot zamówienia do siedziby Zamawiającego, dokonać instalacji, przeszkolić personel Zamawiającego w zakresie właściwej obsługi, przedłożyć w dniu dostawy karty gwarancyjne i instrukcję obsługi w języku polskim.
7. Zamówienie dotyczy projektu realizowanego w ramach projektu nr RPKP.02.01.00-04.0002/17 „*Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej –   
   I etap*” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych.
8. Zgodnie z art. 93 ust. 1 pkt 1) Pzp Zamawiający może unieważnić postępowanie o udzielenie zamówienia, jeżeli środki, które Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostaną mu przyznane.
9. Zamawiający nie przewiduje możliwości udzielenia zamówień, o których mowa w art. 67 ust. 1   
   pkt 7 ustawy Pzp.

**IV. Termin wykonywania zamówienia.**

1. **Termin dostawy:** Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć przedmiot zamówienia   
   w terminie określonym w ofercie, nie dłużej jednak niż w ciągu **14 pełnych dni**, licząc od dnia zawarcia umowy. Termin realizacji dostawy przedmiotu zamówienia należy określić   
   w **formularzu ofertowym** (załącznik Nr 1 do SIWZ).
2. Zamawiający dopuszcza możliwość montażu, instalacji urządzeń oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego z zakresu obsługi tych urządzeń w terminie późniejszym niż termin dostawy, ale nie później niż w ciągu **10 dni** od dnia poinformowania Wykonawcy przez Zamawiającego o gotowości   
   do przeprowadzenia montażu, instalacji oraz szkolenia.

**V. Informacje o sposobie porozumiewania się Zamawiającego z Wykonawcami oraz przekazywania oświadczeń lub dokumentów, wskazanie osób uprawnionych do porozumiewania się z Wykonawcami.**

1. Postępowanie o udzielenie zamówienia z zastrzeżeniem wyjątków określonych w ustawie prowadzi się z zachowaniem formy pisemnej.
   1. W postępowaniu ofertę, oświadczenia i inne dokumenty wymagane w SIWZ składa się   
      w formie pisemnej, z zastrzeżeniem że JEDZ należy przesłać w postaci elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym**, wg zasad opisanych w rozdziale I pkt 4 SIWZ.**
2. Postępowanie prowadzi się w języku polskim.
3. Komunikacja między Zamawiającym a Wykonawcami odbywa się zgodnie z wyborem Zamawiającego, tj.: za pośrednictwem operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia   
   23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1481 z późn. zm.), faksu lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej w rozumieniu ustawy z dnia 18 lipca 2002 r.   
   o świadczeniu usług drogą elektroniczną (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 1219 z późn. zm.);
   1. 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.
   2. W przypadku braku potwierdzenia otrzymania wiadomości przez Wykonawcę, Zamawiający uznaje, iż pismo przesłane przez Zamawiającego na numer faksu podany przez Wykonawcę lub przy użyciu środków komunikacji elektronicznej zostało mu doręczone w sposób umożliwiający zapoznanie się Wykonawcy z treścią pisma.
   3. Przesłane informacje będą uznane za złożone w terminie, jeżeli ich treść dotrze do adresata przed upływem ustawowych terminów.
4. Do porozumiewania się z Wykonawcami uprawnieni są:

Krzysztof Rajkiewicz - w zakresie procedury przetargowej,

Anna Wutrych-Krajewska - w zakresie procedury przetargowej,

Grzegorz Skonieczny - w zakresie przedmiotu zamówienia.

1. Informacje i wyjaśnienia uzyskać można od poniedziałku do piątku w godz. od 800 do 1400.
2. Zamawiający przyjmuje wszelkie pisma w godzinach urzędowania tzn. od 700 do 1435 w dni robocze w Kancelarii Szpitala.
3. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu składania ofert. Zamawiający udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż   
   na 6 dni przed upływem terminu składania ofert. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku o wyjaśnienie treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Wykonawca porozumiewając się z Zamawiającym powinien powoływać się na numer, którym oznaczona jest SIWZ – **W.Sz.Z:TZ-280-111/18.**
4. Odpowiedzi na pytania będą niezwłocznie kierowane do wszystkich Wykonawców, którzy otrzymali formularze SIWZ bez podawania źródła zapytania oraz na stronie internetowej na której udostępniona jest Specyfikacja Istotnych Warunków Zamówienia.
5. W uzasadnionych przypadkach Zamawiający może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Dokonaną zmianę specyfikacji Zamawiający przekaże niezwłocznie wszystkim Wykonawcom, którym przekazał SIWZ oraz zamieści ją także na stronie internetowej, na której udostępniona jest specyfikacja.
6. Jeżeli zmiana treści SIWZ prowadzić będzie do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu Zamawiający zamieści ogłoszenie dodatkowych informacji, informacje o niekompletnej procedurze lub sprostowanie w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej.
7. Każda wprowadzona przez Zamawiającego zmiana SIWZ stanie się jej integralną częścią.

**VI. Wymagania dotyczące wadium.**

1. Przystępując do przetargu Wykonawca zobowiązany jest wnieść wadium dla poszczególnych zadań w wysokości: **166.700,00 zł**. **Słownie: sto sześćdziesiąt sześć tysięcy siedemset złotych 00/100.**
2. Wadium może być wniesione w jednej lub kilku następujących formach określonych w art. 45 ust. 6 ustawy Prawo zamówieniach publicznych tj.:
   1. pieniądzu,
   2. poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że poręczenie kasy jest zawsze poręczeniem pieniężnym,
   3. gwarancjach bankowych,
   4. gwarancjach ubezpieczeniowych,
   5. poręczeniach udzielanych przez podmioty, o których mowa w art. 6b ust 5 pkt 2 ustawy z dnia   
      9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości (t.j. Dz. U. z 2018 r.   
      poz. 110).
3. Wadium wnoszone w pieniądzu należy wpłacić przelewem na rachunek bankowy Zamawiającego:

**Wojewódzki Szpital Zespolony Bank Millennium S.A. O/Toruń**

**Nr 32 1160 2202 0000 0000 6090 3424**

Wadium wniesione w innych formach niż pieniądzu musi być dołączone do oferty w oryginale. W przypadku wniesienia wadium w pieniądzu należy załączyć do oferty kserokopię jego przelewu. Wadium musi być wniesione do Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert.

Wadium wniesione w formie gwarancji ubezpieczeniowej lub bankowej albo poręczenia musi   
w swej treści zawierać informacje o beneficjencie gwarancji lub poręczenia, przedmiocie gwarancji, wysokości wadium, okresie obowiązywania nie krótszym niż termin związania ofertą, informacje   
o podmiocie składającym ofertę oraz o przypadkach, w których gwarancja lub poręczenie jest realizowane czyli kiedy wadium zostaje zatrzymane – art. 46 ust. 4a i ust. 5 ustawy Pzp. Złożona gwarancja ubezpieczeniowa lub poręczenie musi mieć charakter bezwarunkowy i płatna na pierwsze żądanie.

Wadium dla konsorcjum może być wniesione przez jednego z uczestników konsorcjum.

1. Zwrot wadium:
   1. Zamawiający zwraca wadium wszystkim Wykonawcom niezwłocznie po wyborze oferty najkorzystniejszej lub unieważnieniu postępowania, z wyjątkiem Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, z zastrzeżeniem art. 46 ust. 4a ustawy Pzp.
   2. Wykonawcy, którego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza, Zamawiający zwraca wadium niezwłocznie po zawarciu umowy w sprawie zamówienia publicznego oraz wniesieniu zabezpieczenia należytego wykonania umowy, jeżeli jego wniesienia żądano.
   3. Zamawiający zwraca niezwłocznie wadium, na wniosek Wykonawcy, który wycofał ofertę przed upływem terminu składania ofert.
   4. Zamawiający żąda ponownego wniesienia wadium przez Wykonawcę, któremu zwrócono wadium na podstawie pkt 4.1., jeżeli w wyniku rozstrzygnięcia odwołania jego oferta została wybrana jako najkorzystniejsza. Wykonawca wnosi wadium w terminie określonym przez Zamawiającego.
   5. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana:
      1. odmówił podpisania umowy w sprawie zamówienia publicznego na warunkach określonych w ofercie,
      2. nie wniósł zabezpieczenia należytego wykonania umowy (o ile jego wniesienia wymagano),
      3. zawarcie umowy w sprawie zamówienia publicznego stało się niemożliwe z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.
   6. Zamawiający zatrzymuje wadium wraz z odsetkami, jeżeli Wykonawca w odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 i 3a ustawy Pzp, z przyczyn leżących po jego stronie, nie złożył oświadczeń lub dokumentów potwierdzających okoliczności, o których mowa   
      w art. 25 ust. 1 tej ustawy, oświadczenia, o którym mowa w art. 25a ust. 1 tej ustawy, pełnomocnictw lub nie wyraził zgody na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2   
      pkt 3 tej ustawy, co spowodowało brak możliwości wybrania oferty złożonej przez Wykonawcę jako najkorzystniejszej.

**VII. Termin związania ofertą.**

1. Wykonawca jest związany ofertą przez okres 60 dni licząc od dnia, w którym upływa termin składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, 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 terminu o oznaczony okres nie dłuższy jednak niż 60 dni.
3. Odmowa wyrażenia zgody, o której mowa w pkt 2 nie powoduje utraty wadium.
4. Przedłużenie okresu związania ofertą jest dopuszczalne tylko z jednoczesnym przedłużeniem okresu ważności wadium albo jeżeli nie jest to możliwe z wniesieniem nowego wadium na przedłużony okres związania ofertą.
5. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

**VIII. Miejsce oraz termin składania i otwarcia ofert.**

Miejsce i termin składania ofert:

|  |
| --- |
| **Sekretariat**  **Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. Ludwika Rydygiera w Toruniu**  **ul. Konstytucji 3 Maja 42, 87-100 Toruń**  **oferty należy składać do dnia 22-11-2018 r. do godz. 09:30** |

Miejsce i termin otwarcia ofert:

|  |
| --- |
| **Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia**  **Wojewódzkiego Szpitala Zespolonego im. Ludwika Rydygiera w Toruniu**  **ul. Konstytucji 3 Maja 42, 87- 100 Toruń**  **dnia 22-11-2018 r. o godz. 10:30** |

1. Bezpośrednio przed otwarciem ofert Zamawiający poda kwotę jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia.
2. Zamawiający po otwarciu ofert poda nazwy (firmy) oraz adresy Wykonawców a także informacje dotyczące ceny złożonych ofert i terminu dostawy.
3. Niezwłocznie po otwarciu ofert zamawiający zamieści na stronie internetowej informacje dotyczące:
   1. kwoty, jaką zamierza przeznaczyć na sfinansowanie zamówienia;
   2. firm oraz adresów wykonawców, którzy złożyli oferty w terminie;
   3. ceny, terminu wykonania zamówienia, okresu gwarancji i warunków płatności\* zawartych w ofertach. \*jeżeli dotyczą przedmiotowego zamówienia
4. Wykonawca może przed upływem terminu do składania ofert wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną przez siebie ofertę. Zarówno zmiana jak i wycofanie oferty wymagają zachowania formy pisemnej. Zmiany te muszą być przygotowane i oznaczone jak oferta, dodatkowo koperta ta powinna zostać oznaczona napisem „Zmiana” lub „Wycofanie”.
5. W przypadku złożenia oferty po terminie Zamawiający niezwłocznie zawiadomi Wykonawcę o tym fakcie oraz zwróci ofertę na adres Wykonawcy po upływie terminu do wniesienia odwołania.

**IX. Opis sposobu obliczenia ceny.**

1. Wykonawca oblicza cenę oferty zawierającą podatek od towarów i usług (VAT) wypełniając wszystkie rubryki zawarte w specyfikacji asortymentowo-ilościowo-cenowej stanowiącej **Załącznik nr 2 do SIWZ.**
2. Cena musi być wyrażona w złotych polskich niezależnie od wchodzących w jej skład elementów   
   i obejmować koszty transportu do Zamawiającego.
3. Wszystkie wartości w tym ceny jednostkowe muszą być liczone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku (grosze) w PLN.
   1. Dla porównania ofert Zamawiający przyjmie łącznie cenę brutto obejmującą podatek VAT.
4. **Wymagany termin płatności** za realizację przedmiotu zamówienia: **30 dni**, licząc od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury, z uwzględnieniem możliwości fakturowania odrębnie kosztów dostawy każdego z urządzeń oraz ich montażu, instalacji i szkolenia wg wyceny zawartej   
   w Załączniku nr 2 do SIWZ (Formularz asortymentowo-ilościowo-cenowy). Dostawa każdego z urządzeń musi być kompletna, tj. zawierać wszystkie podzespoły i elementy składające się na dane urządzenie.
5. 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 w **formularzu ofertowym** (**Zał. Nr 1 do SIWZ**), czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku.

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

1. Wszystkie ważne oferty złożone w postępowaniu oceniane będą wg następujących kryteriów:

|  |  |
| --- | --- |
| **Kryterium** | **Ranga** |
| Cena | 60 % |
| Parametry techniczne | 35 % |
| Termin dostawy | 5 % |

1. Sposób oceny kryteriów określa Załącznik **Nr 3** do SIWZ.
2. Przy dokonywaniu wyboru oferty Zamawiający będzie stosował wyłącznie kryteria określone w niniejszej specyfikacji.
3. Zamawiający udzieli zamówienia Wykonawcy, którego oferta zostanie uznana za najkorzystniejszą spośród ofert nieodrzuconych w oparciu o podane kryteria.
4. Jeżeli nie można wybrać najkorzystniejszej oferty z uwagi na to, że dwie lub więcej ofert przedstawia taki sam bilans ceny lub kosztu i innych kryteriów oceny ofert, zamawiający spośród tych ofert wybiera ofertę z najniższą ceną lub najniższym kosztem, a jeżeli zostały złożone oferty  
   o takiej samej cenie lub koszcie, zamawiający wzywa wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia w terminie określonym przez zamawiającego ofert dodatkowych.
5. Wyniki przetargu obowiązują po ich zatwierdzeniu przez Dyrektora Szpitala jako kierownika Zamawiającego.

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

1. Zamawiający informuje niezwłocznie wszystkich wykonawców o:
   1. wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę albo imię i nazwisko, siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres, jeżeli jest miejscem wykonywania działalności wykonawcy, którego ofertę wybrano, oraz nazwy albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy, jeżeli są miejscami wykonywania działalności wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom w każdym kryterium oceny ofert i łączną punktację,
   2. wykonawcach, którzy zostali wykluczeni,
   3. wykonawcach, których oferty zostały odrzucone i powodach odrzucenia oferty,
   4. unieważnieniu postępowania,

– podając uzasadnienie faktyczne i prawne.

1. Zamawiający udostępni informacje, o których mowa w ust. 1 pkt **1.1** i **1.4** na stronie internetowej.
2. Informację o terminie i miejscu zawarcia umowy Zamawiający przekaże wybranemu  
   Wykonawcy faksem lub mailem. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie potwierdzić fakt jej otrzymania.
3. Zamawiający zawiera umowę w sprawie zamówienia publicznego, z zastrzeżeniem art. 183:   
   – w terminie nie krótszym niż 10 dni od dnia przesłania zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty, jeżeli zawiadomienie to zostało przesłane przy użyciu środków komunikacji elektronicznej, albo 15 dni – jeżeli zostało przesłane w inny sposób.
4. Zamawiający może zawrzeć umowę w sprawie zamówienia publicznego przed upływem terminu,   
   o którym mowa w pkt 4, jeżeli w postępowaniu o udzielenie zamówienia zostanie złożona tylko jedna oferta.
5. Jeżeli wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert bez przeprowadzania ich ponownego badania i oceny, chyba że zachodzą przesłanki unieważnienia postępowania, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy Pzp.
6. Zamawiający nie później niż w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, przekazuje ogłoszenie o udzieleniu zamówienia Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej.

**XII. Wymagania dotyczące zabezpieczenia należytego wykonania umowy.**

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

**XIII. Istotne dla Stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy w sprawie zamówienia publicznego.**

1. Wszelkie istotne postanowienia, jakie zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy określają Załączniki Nr **5** do niniejszej specyfikacji.

**XIV. Dodatkowe postanowienia Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.**

1. Zamawiający nie przewiduje aukcji elektronicznej.
2. Zamawiający nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.

**XV. Pouczenie o środkach ochrony prawnej przysługujących Wykonawcy w toku postępowania o udzielenie zamówienia.**

1. Odwołanie przysługuje wyłącznie od niezgodnej z przepisami ustawy czynności Zamawiającego podjętej w postępowaniu o udzielenie zamówienia lub zaniechania czynności do której Zamawiający jest zobowiązany na podstawie ustawy.
2. Odwołanie wnosi się w terminie 10 dni od dnia przesłania informacji o czynności Zamawiającego stanowiącej podstawę jego wniesienia – jeżeli zostały przesłane w sposób określony w art. 180 ust. 5 zdanie drugie ustawy Pzp albo w terminie 15 dni – jeżeli zostały przesłane w inny sposób.
3. Odwołanie wobec treści ogłoszenia o zamówieniu oraz wobec specyfikacji istotnych warunków zamówienia wnosi się w terminie 10 dni od dnia publikacji ogłoszenia w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej lub zamieszczenia specyfikacji istotnych warunków zamówienia na stronie internetowej.
4. Odwołanie powinno wskazywać czynność lub zaniechanie czynności Zamawiającego, której zarzuca się niezgodność z przepisami ustawy, zawierać zwięzłe przedstawienie zarzutów, określać żądanie oraz wskazywać okoliczności faktyczne i prawne uzasadniające wniesienie odwołania.
5. Odwołanie wnosi się do Prezesa Izby w formie pisemnej lub w postaci elektronicznej, podpisane bezpiecznym podpisem elektronicznym weryfikowanym przy pomocy ważnego kwalifikowanego certyfikatu lub równoważnego środka, spełniającego wymagania dla tego rodzaju podpisu.
6. Domniemywa się, iż zamawiający mógł zapoznać się z treścią odwołania przed upływem terminu do jego wniesienia, jeżeli przesłanie jego kopii nastąpiło przed upływem terminu do jego wniesienia przy użyciu środków komunikacji elektronicznej.
7. Środki ochrony prawnej wobec ogłoszenia o zamówieniu oraz specyfikacji istotnych warunków zamówienia przysługuje również organizacjom wpisanym na listę, o której mowa w art. 154 pkt. 5 ustawy Pzp.
8. Środki ochrony prawnej szczegółowo unormowane są w Dziale VI ustawy Pzp.

**XVI. Obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO w przypadku zbierania danych osobowych bezpośrednio od osoby fizycznej, której dane dotyczą, w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego.**

1. W zamówieniach publicznych administratorem danych osobowych obowiązanym do spełnienia obowiązku informacyjnego z art. 13 RODO jest w szczególności:

***Zamawiający*** *- względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał. Dotyczy to w szczególności:*

* *wykonawcy będącego osobą fizyczną,*
* *wykonawcy będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą*
* *pełnomocnika wykonawcy będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie),*
* *członka organu zarządzającego wykonawcy, będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w informacji z KRK),*
* *osoby fizycznej skierowanej do przygotowania i przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego;*

***Wykonawca*** *- względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał. Dotyczy to w szczególności:*

* *osoby fizycznej skierowanej do realizacji zamówienia,*
* *podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną,*
* *podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną, prowadzącą jednoosobową działalność gospodarczą,*
* *pełnomocnika podwykonawcy/podmiotu trzeciego będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w pełnomocnictwie),*
* *członka organu zarządzającego podwykonawcy/podmiotu trzeciego, będącego osobą fizyczną (np. dane osobowe zamieszczone w informacji   
  z KRK);*

***Podwykonawca/podmiot trzeci*** *- względem osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio pozyskał. Dotyczy to   
w szczególności osoby fizycznej skierowanej do realizacji zamówienia.*

1. 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, w imieniu Zamawiającego informuję, że:
   1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest: **Wojewódzki Szpital Zespolony im. L. Rydygiera,   
      ul. Św. Józefa 53/59, 87-100 Toruń***;*
   2. kontakt do inspektora ochrony danych w **Wojewódzkim Szpitalu Zespolonym im. L. Rydygiera w Toruniu:**  [**iod@wszz.torun.pl**](mailto:iod@wszz.torun.pl)*[[1]](#footnote-1)*;
   3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. cRODO w celu związanym **z niniejszym postępowaniem** o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie **przetargu nieograniczonego**;
   4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą 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 (Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.), dalej „ustawa Pzp”;
   5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, 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;
   6. obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
   7. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
   8. posiada Pani/Pan:
      * na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
      * na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych [[2]](#footnote-2);
      * na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO [[3]](#footnote-3);
      * prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
   9. nie przysługuje Pani/Panu:
      * w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
      * prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
      * na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

**XVII. Wykaz załączników stanowiących integralną część SIWZ:**

1. Formularz oferty – **Załącznik Nr 1**.
2. Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa przedmiotu zamówienia – **Załącznik Nr 2**.
3. Specyfikacja techniczna – **Załącznik Nr 2a.**
4. Sposób oceny kryterium – **Załącznik Nr 3.**
5. Wykaz realizowanych wcześniej dostaw – **Załącznik Nr 4.**
6. Wzór umowy – **Załącznik Nr 5.**
7. Oświadczenie o przynależności do grupy kapitałowej **– Załącznik Nr 6**.
8. Oświadczenie dotyczące zalegania z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne oraz zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne **– Załącznik Nr 7**.
9. Jednolite oświadczenie w zakresie braku podstaw do wykluczenia z postępowania oraz spełnianiu warunków udziału w postępowaniu, a także wymaganych oświadczeniach lub dokumentach potwierdzających okoliczności, o których mowa w art. 25 ust. 1 ustawy Pzp **– Załącznik Nr 8 (ODRĘBNY PLIK)**.

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

(zatwierdził kierownik Zamawiającego

lub osoba upoważniona)

**Załącznik Nr 1**

do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-**111**/18

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

(pieczątka firmowa)

dnia .....................................

**O f e r t a**

1. **Dane wykonawcy:**
2. Pełna nazwa ..........................................................................................................................
3. Adres (siedziba) .....................................................................................................................

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

(kod, miejscowość, ulica, powiat, województwo)

1. Adres do korespondencji..........................................................................................................

(wypełnić, jeśli jest inny niż adres siedziby)

1. Telefon..........................................
2. Fax................................................
3. E-mail...........................................
4. NIP……………………………….
5. PESEL (dotyczy osób fizycznych) …………………………….
6. REGON…………………………..
7. **Przedmiot oferty:**

Oferta dotyczy przetargu nieograniczonegoogłoszonego przez Wojewódzki Szpital Zespolony   
im. L. Rydygiera w Toruniuna **dostawę angiografów w ramach projektu nr RPKP.02.01.00-04.0002/17 „*Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej – I etap*” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych,** opublikowanego w Dzienniku Urzędowym UE Nr **2018/S ………………………………..**

1. **Wpłata wadium:**
2. Forma i kwota wniesionego wadium: ………………………………………………………................
3. Nazwa banku i numer konta, na jakie Zamawiający ma dokonać zwrotu wadium wpłaconego   
   w pieniądzu: ........................................................................................................................………
4. **Cena przedmiotu zamówienia** w PLN:

**Zadanie Nr 1**

1. **Za dostawę angiografów – szt. 2**

cena netto ogółem: ......................... słownie:....................................................................................................

wartość VAT: ......................... słownie: ............................................................................................................

cena brutto ogółem: ......................... słownie: .................................................................................................

1. Oferowany okres gwarancji na wszystkie pozycje i elementy oferowanego sprzętu: **36 m-cy   
   od dnia montażu i instalacji sprzętu**.
2. Akceptujemy termin płatności za dostawę przedmiotu zamówienia – w terminie **30 dni\***, licząc od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury przez Wykonawcę,   
   z uwzględnieniem możliwości fakturowania odrębnie kosztów dostawy urządzeń oraz ich montażu, instalacji i szkolenia wg wyceny zawartej w Załączniku nr 2 do SIWZ (Formularz asortymentowo-ilościowo-cenowy).
3. **Termin dostawy.** Zobowiązujemy się dostarczyć przedmiot zamówienia na własny koszt w ciągu:

…………………………………………………………….………………………………………………… dni \*

***(określić ilość pełnych dni,*** *nie dłużej jednak niż* ***14 dni)***

licząc od daty zawarcia umowy.

1. Zobowiązujemy się dokonać montażu, instalacji urządzeń oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego z zakresu obsługi tych urządzeń w terminie późniejszym niż termin dostawy, ale nie później niż w ciągu **10 dni** od dnia poinformowania Wykonawcy przez Zamawiającego   
   o gotowości do przeprowadzenia montażu, instalacji oraz szkolenia.
2. Oświadczamy, że postanowienia przyszłej umowy zawarte w Zał. Nr 5 do SIWZ zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy   
   w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
3. Oświadczamy, że uznajemy się za związanych niniejszą ofertą przez 60 dni licząc od dnia,   
   w którym upływa termin składania ofert.
4. Składając ofertę informujemy Zamawiającego, że wybór oferty **będzie**⃰ / **nie będzie**⃰ prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług. Jednocześnie ze złożonym oświadczeniem, podajemy nazwę (rodzaj) towaru lub usługi tj. ……………………………………………………………, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania oraz wskazujemy ich wartość bez kwoty podatku: ……….…………………………

**UWAGA!** - brak skreśleń i oświadczenia w tym zakresie ze strony Wykonawcy oznacza, że oferta Wykonawcy składającego ofertę nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego.

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze specyfikacją istotnych warunków zamówienia, nie wnosimy żadnych zastrzeżeń oraz uzyskaliśmy niezbędne informacje do przygotowania oferty.
2. Inne informacje Wykonawcy\*\*:

w tym informacje dotyczące udziału podwykonawców w wykonaniu zamówienia i zakresu podzlecanych dostaw: …………………………………………………………………………...................................

1. Oświadczenie wymagane od Wykonawcy w zakresie wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO.

Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO[[4]](#footnote-4) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem   
w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu[[5]](#footnote-5).

1. W przypadku wyboru naszej oferty osobą upoważnioną do zawarcia umowy będzie:

*(Jeżeli umowę podpisywał będzie pełnomocnik Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty pełnomocnictwo w postaci oryginału lub kserokopii potwierdzonej za zgodność)*

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

*(imię i nazwisko osoby uprawnionej do zawarcia umowy)*

Załącznikami do niniejszej oferty,

stanowiącymi integralną część oferty są:

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

(wymienić załączniki)

Zastrzeżenie Wykonawcy\*\*:

Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca zastrzega, iż niżej wymienione dokumenty składające się na ofertę nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania:

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

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

……………………………………………………

(podpis osoby uprawnionej

do reprezentowania firmy na zewnątrz)

*\*przez określenie „dni”, „dni robocze”, „miesiące” Zamawiający rozumie pełne dni (24 godziny/1 doba), pełne dni robocze od poniedziałku do piątku z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy i miesiące kalendarzowe i w takich pełnych jednostkach Wykonawca zobowiązany jest określić te dane pod rygorem odrzucenia oferty.*

*UWAGA! – zaoferowanie warunków w kryteriach oceny ofert poniżej ustalonego minimum stanowić będzie podstawę do odrzucenia oferty, natomiast zaoferowanie warunków powyżej progu ustalonego nie będzie wyżej punktowane, a ocena oferty nastąpi na poziomie maksymalnie ustalonego progu*

*\*\* niepotrzebne skreślić*

**Załącznik Nr 2**

**do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-111/18**

**Specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa**

***Dostawa angiografów – szt. 2.***

Producent : ...............................................................

*(podać)*

Typ / model : ..............................................................

*(podać)*

Rok produkcji – 2018

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Przedmiot zamówienia** | **Zamawiana ilość** | **Cena jedn. netto** | **Stawka VAT** | **Wartość netto** | **Wartość VAT** | **Wartość brutto** |
| **1.** | ***Angiograf nr 1*** *z dostawą do Zamawiającego*  *(zakres przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem  w Załączniku nr 2a do SIWZ)* | 1 szt. |  |  |  |  |  |
| **1.1** | *Montaż, instalacja i szkolenie personelu dla angiografu nr 1\** | 1 szt. |  |  |  |  |  |
| **2.** | ***Angiograf nr 2*** *z dostawą do Zamawiającego  wraz z systemem osobistej ochrony radiologicznej określonej w punkcie IX.15 Załącznika nr 2a do SIWZ*  *(zakres przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem  w Załączniku nr 2a do SIWZ)* | 1 szt. |  |  |  |  |  |
| **2.2** | *Montaż, instalacja i szkolenie personelu dla angiografu nr 2\** | 1 szt. |  |  |  |  |  |
|  | **Łącznie:** | | | |  |  |  |

\*Wymagana wartość wyceny tej pozycji - minimum 5 % wartości brutto zamówienia tej pozycji

Słownie wartość zamówienia ogółem brutto : ..............................................................................................................................................................

**................................... ......................................................................**

**data pieczątka i podpis Wykonawcy**

**Załącznik Nr 2a**

**do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-111/18**

**Zestawienie parametrów techniczno-użytkowych przedmiotu zamówienia**

1. Pełna nazwa urządzenia: **ANGIOGRAF dla Kardiologii Inwazyjnej** – **2 szt.**
2. Typ, model (podać):………………………………………………
3. Producent (podać):……………………………………………….
4. Rok produkcji: 2018

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lp.** | **Wymagania techniczne** | **Parametr wymagany** | **Parametr oferowany/**  **podać** | **Parametry oceniane** |
|  | **Angiograf nr 1** |  |  |  |
| **I** | **Statyw** |  |  |  |
| 1. | Mocowanie statywu sufitowe | Tak |  |  |
| 2. | Elektryczne (silnikowe) ustawianie statywu w położeniu statywu umożliwiającym wykonywanie zabiegów angiografii w obrębie głowy, szyi, klatki piersiowej i kończyn dolnych | Tak |  |  |
| 3. | Obszar badania pacjenta bez konieczności przekładania/przesuwania go na stole min. 190 cm | Tak, podać |  | ≥290 cm –10 pkt  ≥190 cm – 0 pkt |
| 4. | Głębokość ramienia C lub G min. 90 cm mierzona od promienia centralnego do wewnętrznej krawędzi ramienia | Tak, podać |  | ≥105 cm –10 pkt  ≥100 cm – 5 pkt  ˂100 cm – 0 pkt |
| 5. | Zakres projekcji LAO/RAO min. 220° | Tak, podać |  |  |
| 6. | Zakres projekcji CRAN/CAUD min. 90° | Tak, podać |  |  |
| 7. | Maksymalna szybkość ruchów statywu min. 18 °/s w płaszczyźnie LAO/RAO w pozycji za głową pacjenta  z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej | Tak, podać |  |  |
| 8. | Maksymalna szybkość ruchów statywu w min. 18 °/s w płaszczyźnie CRAN/CAUD z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej. | Tak, podać |  |  |
| 9. | Szybkość ruchów statywu przy wykonywaniu angiografii rotacyjnej min. 40°/s. | Tak, podać |  |  |
| 10. | Pozycja parkingowa statywu (odjazd statywu do pozycji umożliwiającej nieograniczony dostęp do pacjenta na stole  ze wszystkich stron) | Tak |  |  |
| 11. | Silnikowe ustawianie statywu w pozycji parkingowej | Tak |  |  |
| 12. | Ręczne (bez używania silników) ustawianie statywu w pozycji parkingowej z wbudowanym uruchamianym ręcznie hamulcem zamocowanym na uchwycie statywu. | Tak/Nie |  | Po obu stronach statywu - 20 pkt. Po jednej stronie statywu - 5 pkt  Brak - 0 pkt |
| 13. | Pamięć pozycji statywu | Tak, podać |  | ≥500 –10 pkt  ≥150 – 5 pkt  ˂100 – 1 pkt |
| 14. | Pulpit sterowniczy ruchów statywu w sali zabiegowej | Tak |  |  |
| 15. | System zabezpieczenia pacjenta przed kolizją | Tak, opisać |  | Pojemnościowy – 20 pkt, inne – 0 pkt |
| **II** | **Stół do pracowni angiograficznej** |  |  |  |
| 1. | Stół operacyjny zsynchronizowany z angiografem na poziomie oprogramowania. | Tak |  |  |
| 2. | Stół operacyjny pracujący w systemie wymiennych blatów składający się z:   * Kolumna stacjonarna – sztuk 1 * Transporter – sztuk: 2 * Blat naczyniowy – sztuk: 2 * Wyposażenie dodatkowe | Tak, podać |  |  |
| 3. | **KOLUMNA STACJONARNA – sztuk: 1** | Tak, podać |  |  |
| 4. | Kolumna stołu systemu wymiennych blatów | Tak, podać |  |  |
| 5. | Kolumna stacjonarna, wmontowana w podłogę | Tak, podać |  |  |
| ~~6.~~ | ~~Przesuw poprzeczny płyty pacjenta w każdym  z dwóch kierunków niezależnie zakres ≥28 cm~~ | ~~Tak, podać~~ |  |  |
| 7. | Kolumna (pionowa, teleskopowa) pokryta panelami ze stali Cr-Ni, bez jakichkolwiek „gumowych” osłon harmonijkowych, jako elementów utrudniających czyszczenie. | Tak, podać |  |  |
| 8. | Maksymalne dopuszczalne obciążenie całkowite kolumny: ≥ 380 kg | Tak, podać |  |  |
| 9. | **TRANSPORTER – sztuk: 2** | Tak, podać |  |  |
| 10. | System wymiennych blatów zapewniający możliwość transferu pacjenta razem z blatem za pomocą transportera. | Tak, podać |  |  |
| 11. | Transporter z regulacją wysokości i przechyłów wzdłużnych wykonany ze stali nierdzewnej.  Baterie do transportera – 2 szt.  Ładowarka do baterii transportera- 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 12. | Regulacja wysokości transportera w zakresie min: 650mm – 790mm | Tak, podać |  |  |
| 13. | Maksymalna waga transportera: max 90 kg | Tak, podać |  | 90kg do 80kg - 0 pkt. Poniżej 80kg – 20 pkt. |
| 14. | Transporter z 5 kołem kierunkowym ułatwiającym jazdę na wprost | Tak, podać |  |  |
| 15. | Maksymalne dopuszczalne obciążenie całkowite transportera: ≥ 380 kg | Tak, podać |  |  |
| 16. | **BLAT NACZYNIOWY (pływający) – sztuk: 1** | Tak |  |  |
| 17. | Naczyniowy blat stołu z włókna węglowego złożony z następujących segmentów:   * Jednolity segment karbonowy, długości min. 2600mm bez podgłówka.   Segment podgłówka - przedłużający jednolity segment karbonowy - długości: min 300 mm – 2 szt. | Tak, podać |  |  |
| 18 | Blat przezierny 360 ˚ na długości min 1800 mm (warunek spełniony w sytuacji osadzenia blatu na kolumnie stołu) | Tak, podać |  |  |
| 19 | Funkcje regulowane pilotem sterującym (dla blatu naczyniowego) (min.):   * wysokość blatu w zakresie min. 600mm mierzone między najniższym a najwyższym położeniem blatu * regulacja pozycji Trendelenburga/anty-Trendelenburga w zakresie min. ±30˚ . Wymagana możliwość przejścia  z pozycji Trendelenburga do anty-Trendelenburga w pełnym zakresie czyli min. 60˚ od pozycji skrajnej do skrajnej. * regulacja przechyłów bocznych w zakresie min. ± 25˚ * przesuw wzdłużny w zakresie ≥ 600 mm * przesuw poprzeczny w zakresie ≥ 200 mm | Tak, podać |  |  |
| 20 | Udźwig blatu naczyniowego (karbonowego) min. 150 kg | Tak, podać |  |  |
| 21 | Możliwość sterowania funkcjami blatu za pomocą:   * joysticka * panelu sterującego na kolumnie * pilota sterującego * z konsoli sterowniczej angiografu | Tak, podać |  |  |
| 22 | Synchronizacja stołu z systemem antykolizyjnym angiografu. Ruchy ramienia i stołu z zachowaniem izocentrum. | Tak, podać |  |  |
| 23 | Sterowanie przesuwem blatu w płaszczyźnie XY za pomocą joysticka (regulowana prędkość przesuwu do 150mm/s) z zachowaniem płynności przesuwu oraz z systemem zabezpieczającym przed gwałtownym szarpnięciem w momencie aktywowania funkcji. | Tak, podać |  |  |
| 24 | **WYPOSAŻENIE DODATKOWE - zbiorczo** | Tak, podać |  |  |
| 25 | Pas pacjenta – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 26 | Przezierny adapter do montażu akcesoriów na blacie naczyniowym. – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 27 | Ekran anestetyczny – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 28 | Wieszak na kroplówkę – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 29 | Podpora ręki do fluoroskopii wsuwana pod materac blatu  – 2 szt. | Tak, podać |  |  |
| 30 | Uchwyt przewodów anestetycznych – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 31 | Joystick blatu naczyniowego – 1szt. | Tak, podać |  |  |
| 32 | Pilot bezprzewodowy IR – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 33 | Ładowarka pilota IR - 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 34 | Szyna akcesoryjna do blatu naczyniowego -1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 35 | Pilot przewodowy – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 36 | Taca na cewniki długości min. 1200 x 600 x 190mm – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 37 | Zacisk uniwersalny do montażu akcesoriów na szynach bocznych stołu – 4 szt. | Tak, podać |  |  |
| 38 | Wózek na akcesoria z dwoma koszami – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| 39 | Osłony radiologiczne dolne mocowane do blatu stołu – 1 szt. | Tak, podać |  |  |
| **III** | **Generator** |  |  |  |
| 1. | Moc ≥ 100 kW | Tak, podać |  |  |
| 2. | Zakres napięć 50 – 125 kV | Tak, podać |  |  |
| 3. | Min czas ekspozycji ≤ 1 ms | Tak, podać |  |  |
| 4. | Max obciążenie generatora mocą ciągłą w trakcie prześwietlenia min. 2400 W (dla obciążenia trwającego 10 minut) | Tak, podać |  |  |
| 5. | Przejście z prześwietlenia do rejestracji sceny bez wykonywania ekspozycji/serii kontrolnych | Tak |  |  |
| 6. | Maksymalny prąd przy prześwietleniu pulsacyjnym ≥ 100 mA | Tak, podać |  |  |
| 7. | Włączniki ekspozycji (do prześwietleń i zdjęć) w sali badań  i w sterowni | Tak |  |  |
| 8. | Czas uzyskania obrazu fluoro po restarcie systemu komputerowego i generatora przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C maks. 50s. | Tak, podać |  | ˂ 50 s – 20 pkt  = 50 s – 1 pkt |
| **IV** | **Lampa RTG/przysłony** |  |  |  |
| 1. | Lampa min. dwuogniskowa | Tak, podać ilość  i wymiary ognisk |  |  |
| 2. | Wymiar największego ogniska zgodnie z normą IEC 336 lub równoważną ≤ 1 mm | Tak, podać |  |  |
| 3. | Wymiar kolejnego mniejszego ogniska zgodnie z normą IEC 336 lub równoważną ≤ 0.5 mm | Tak, podać |  |  |
| *4.* | Pojemność cieplna anody ≥ 5000 kHU | *Tak, podać* |  | Wartość największa -10 pkt.  Wartość najmniejsza - 0 pkt.  **Pozostałe wartości - proporcjonalnie** |
| *5.* | Pojemność cieplna kołpaka ≥ 6200 kHU | *Tak, podać* |  | Wartość największa -10 pkt.  Wartość najmniejsza - 0 pkt.  **Pozostałe wartości - proporcjonalnie** |
| 6. | Automatyka zabezpieczająca przed przegrzaniem | Tak |  |  |
| 7. | Lampa z funkcją włączania i wyłączania fluoroskopii siatką | Tak |  |  |
| 8. | Przysłona prostokątna | Tak |  |  |
| 9. | Filtry półprzepuszczalne (klinowe) | Tak |  |  |
| 10. | Promieniowanie przeciekowe kołpaka przy 125 kV 2000 W  i w odległości max. 1 m ≤ 0,5 mGy/h | Tak, podać |  |  |
| 11. | Dodatkowa filtracja promieniowania (filtry miedziowe) przy prześwietleniu i ekspozycjach zdjęciowych/scenach. Wartość filtra maksymalnego ≥ odpowiednik 0.9 mm Cu | Tak, podać |  | = 0,9 – 1 pkt  > 0,9 – 5 pkt |
| 12. | Automatyczny dobór dodatkowej, stałej filtracji promieniowania (filtr miedziowy) redukującej dawkę w zależności od rodzaju badania. | Tak |  |  |
| 13. | Pomiar dawki promieniowania na wyjściu z lampy RTG wraz  z prezentacją sumarycznej dawki z prześwietlenia i akwizycji  w trybie zdjęciowym na monitorze/wyświetlaczu w sali zabiegowej i sterowni umożliwiający określenie dawki na skórę pacjenta | Tak |  |  |
| **V** | **Rentgenowski tor obrazowania z detektorem płaskim** |  |  |  |
| 1. | Rozmiar piksela detektora ≤ 155 µm | Tak, podać |  |  |
| 2. | Detektor matrycowy o przekątnej ≥ 30x40 cm | Tak, podać |  |  |
| 3. | DQE ≥ 76% podać | Tak, podać |  |  |
| 4. | Rozdzielczość przestrzenna detektora (tzw. częstotliwość Nyquista) minimum 2,5 lp/mm | Tak, podać |  | Wartość największa – 10 pkt  Najmniejsza – 0 pkt  Pozostałe - proporcjonalnie |
| 5. | Głębia bitowa detektora min. 14bit | Tak, podać |  | 14 bit – 0 pkt  >14 bit – 5 pkt |
| 6. | Ilość pól obrazowych FOV min. 3 | Tak, podać |  | Wartość największa – 10 pkt  Najmniejsza – 0 pkt  Pozostałe - proporcjonalnie |
| 7. | 1 monitor w sali badań na zawieszeniu sufitowym, LCD  o przekątnej min. 56", umożliwiający swobodne pozycjonowanie monitora wokół stołu. Pozycjonowanie monitora za pomocą sterownika lub ręcznie.  Możliwość jednoczesnej prezentacji:  - obrazu live  - obrazu referencyjnego  - 4 obrazów z urządzeń zewnętrznych generujących zarówno analogowy (min. VGA, S-Video i composite) - wraz z zapewnieniem odpowiedniej separacji galwanicznej -  jak i cyfrowy (DVI-D) sygnał wizyjny wraz z dedykowanym panelem umożliwiającym podłączanie takich urządzeń  (np. Urządzenia do EP, USG, IVUS) | Tak, podać |  | Sterowanie ręczne  – 0 pkt  Sterowanie ręczne  i za pomocą sterownika  – 5 pkt |
| 8. | Możliwość podziału monitora w sali badań na min. 8 pól | Tak, podać |  |  |
| 9. | Możliwość dowolnej liczby manipulacji podziałami monitora, niezależnie od wcześniejszego zaprogramowania łącznie  z możliwością powiększenia wybranych obrazów | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 10. | Interakcja z monitorem min. 56 calowym za pomocą myszy  w zakresie co najmniej:  - Płynnej zmiany wielkości okien wyświetlających poszczególne aplikacje (w tym pochodzące ze źródeł zewnętrznych w stosunku do angiografu)  - Zmiany wzorca ułożeń obrazów na dużym monitorze  - Zrzutu wybranego ekranu jednym kliknięciem myszy  - zmiany położenia poszczególnych aplikacji metodą „przeciągnij  i upuść” | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 11. | 2 monitory obrazowy angiografu (live) typu ,,flat’’ (TFT/LCD) w sterowni o przekątnej min. 19’’ z lub bez możliwości przeglądania  i analizy w trakcie wykonywania badań | Tak, podać |  | z możliwością przeglądania i analizy w trakcie wykonywania badań – 20 pkt  brak możliwości  – 0 pkt |
| 12. | Monitory obrazowe w sterowni z możliwością wyświetlania obrazów z minimalnie 10 źródeł i funkcjonalnością definiowania rozmieszczenia poszczególnych obrazów na monitorach zgodnie  ze zdefiniowanymi wzorcami | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 13. | Możliwość podziału każdego z monitorów w sterowni na  min. 4 pola | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 14. | Interakcja z monitorami w sterowni za pomocą myszy w zakresie co najmniej:  - Płynnej zmiany wielkości okien wyświetlających poszczególne aplikacje (w tym pochodzące ze źródeł zewnętrznych w stosunku do angiografu)  - Zmiany wzorca ułożeń obrazów na monitorach w sterowni  - Z rzutu wybranego ekranu jednym kliknięciem myszy  - Zmiany położenia poszczególnych aplikacji metodą „przeciągnij i upuść” | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| **VI** | **System cyfrowy /postprocessing /archiwizacja** |  |  |  |
| 1. | Dodatkowy pakiet specjalistyczny algorytmów działających  w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu i umożliwiający obrazowanie z obniżoną dawką (Care+Clear, DoseWise - zależnie od nomenklatury producenta) | Tak |  |  |
| 2. | Całość systemu obrazowania angiograficznego wyposażona  w funkcje umożliwiające redukcję dawki promieniowania  o minimum 50% w badaniach kardiologicznych i o minimum  70% w badaniach DSA w stosunku do badań wykonywanych na systemach angiograficznych oferenta w latach wcześniejszych | Tak/Nie  (podać miejsce publikacji, tytuły  i autorów) |  | - w aparatach produkowanych *nie wcześniej niż*  w roku 2013 potwierdzone w minimum  3 niezależnych badaniach klinicznych opublikowanych nie wcześniej niż w 2013 r. - 40 pkt  - w aparatach produkowanych *przed rokiem 2013* potwierdzone w minimum 1 niezależnym badaniu klinicznym opublikowanym nie wcześniej niż w 2010 r - 5 pkt.  - w aparatach produkowanych *przed rokiem* *2013*  bez potwierdzenia w badaniach klinicznych - 1 pkt. |
| 3. | Matryca akwizycyjna zapisywania obrazów na dysk twardy aparatu ≥ 1024 na 1024 pikseli z tolerancją +/- 10% w obu rozmiarach | Tak, podać |  |  |
| 4. | Filtracja on-line zbieranych danych obrazowych przez system cyfrowy przed ich prezentacją na monitorze obrazowym | Tak,  Podać nazwę zaoferowanej opcji realizującej tę funkcję  i opisać. |  |  |
| 5. | Matryca prezentacyjna ≥ 1024 na 1024 pikseli z tolerancją  +/- 10% w obu rozmiarach | Tak, podać |  |  |
| 6. | Głębokość przetwarzania > 12 bit | Tak, podać |  |  |
| 7. | Akwizycja i archiwizacja obrazów na HD z fluoroskopii | Tak |  |  |
| 8. | Szybkość zapisywania obrazów na dysk twardy aparatu w matrycy > 1024 na 1024 pikseli (obrazów/s) w zakresie  ≥ 0,5 – 30 obrazów/s. | Tak, podać |  |  |
| 9. | Szybkość zapisywania obrazów DSA na dysk twardy aparatu  w matrycy > 1024 na1024 pikseli w zakresie ≥ 1 – 6 obrazów/s | Tak, podać |  |  |
| 10. | Pamięć obrazów na HD aparatu (bez uwzględnienia dodatkowych konsol, dysków, pamięci zewnętrznych typu USB, nośników typu CD/DVD) ≥ 100 000 obrazów w matrycy > 1024 na 1024 pikseli  i głębokości min 10 bit bez kompresji stratnej. | Tak, podać |  |  |
| 11. | Cyfrowe prześwietlenie pulsacyjne minimum 3 wartości częstotliwości: 30; 15 i 7,5 obrazów/s | Tak, podać |  |  |
| 12. | Ustawianie położenia przysłon prostokątnych znacznikami graficznymi na obrazie zatrzymanym bez promieniowania | Tak |  |  |
| 13. | Ustawianie położenia przysłon półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na obrazie zatrzymanym bez promieniowania | Tak, podać |  |  |
| 14. | Automatyczne podążanie przesłon półprzepuszczalnych podczas zmiany projekcji kardiologicznych – automatyczny dobór położenia przesłon zależnie od zastosowanej projekcji i wybranej tętnicy wieńcowej zapewniający redukcją dawki promieniowania oraz kompensację jasności obrazu (przysłonięcie płuc) | Tak/Nie |  | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |  |
| 15. | Zoom w postprocessing’u | Tak |  |  |
| 16. | Angiografia rotacyjna w trybie DR | Tak |  |  |
| 17. | LIH | Tak |  |  |
| 18. | Sterowanie funkcjami systemu rekonstrukcji 3D z pulpitu przy stole angiograficznym w Sali badań | Tak |  |  |
| 19. | Specjalistyczne oprogramowanie do rekonstrukcji 3D struktur serca i wielkich naczyń (łuk aorty, lewy przedsionek) z danych uzyskanych z angiografii rotacyjnej z automatyczną segmentacja lewego przedsionka | Tak |  |  |
| 20. | Wykonanie rekonstrukcji obrazu całego przedsionka serca  z jednej akwizycji z danych uzyskanych z angiografii rotacyjnej | Tak |  |  |
| 21. | Pulpit sterowniczy systemu cyfrowego w sali zabiegowej | Tak |  |  |
| 22. | Pulpit sterowniczy systemu cyfrowego w sterowni | Tak |  |  |
| 23. | Odtwarzanie nagranych w standardzie DICOM (wcześniej lub na innych aparatach CD-R przez system cyfrowy zaoferowanego aparatu wraz z prezentacją odtworzonych obrazów i scen na monitorach obrazowych w sterowni i Sali zabiegowej | Tak |  |  |
| 24. | DICOM 3.0:  Dicom Send  Dicom Query/Retrieve  Dicom Received  Worklist  Storage commitment | Tak  Tak  Tak  Tak  Tak |  |  |
| 25. | Realizacja funkcji system cyfrowego z pulpit sterowniczego w Sali zabiegowej (łącznie z analizą stenoz naczyń wieńcowych) | Tak |  |  |
| 26. | Zapis obrazów na napędzie CD/DVD/R/RW w standardzie DICOM 3.0 z dogrywaniem viewera | Tak |  |  |
| 27. | Rozszerzenie skanu rotacyjnego, zapewniającego trójwymiarowy wgląd w czasie rzeczywistym do drzewa tętnic wieńcowych umożliwiający redukcję środka cieniującego w diagnostyce naczyń wieńcowych poprzez redukcję ilości akwizycji do dwóch skanów. Skan wielopłaszczyznowy naczyń wieńcowych z jednego wstrzyknięcia kontrastu tzn. ruch statywu po zaprogramowanej trajektorii w projekcjach: LAO/RAO - CRAN/CAUD -RAO/LAO.  Z możliwością zaprogramowania co najmniej 5 trajektorii. Procedura akwizycji sterowana za pomocą ręcznego lub nożnego przełącznika ekspozycji. Funkcjonalność potwierdzona  w co najmniej 3 oficjalnych badaniach klinicznych | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 28. | Specjalistyczne oprogramowanie do poprawy wizualizacji stentów w tętnicach wieńcowych podczas procedur inwazyjnych w czasie rzeczywistym z możliwością obsługi oprogramowania  z panela sterowniczego w Sali badań | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 29. | Roadmaping dla procedur w obrębie tętnic wieńcowych działający w czasie rzeczywistym tzn. roadmapping dobiera obraz tętnicy wieńcowej w ruchu zgodnie z aktualną fazą serca | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| **VII.** | **System Hemodynamiczny** | Tak |  |  |
| 1 | Stacja badań hemodynamicznych | Tak |  |  |
| 2 | Baza danych umożliwiająca archiwizację:  - danych demograficznych pacjentów;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych EKG;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych ciśnień;  - wartości innych mierzonych parametrów oraz wyliczonych wskaźników. | Tak |  |  |
| 3 | Konsola komputerowa z kolorowym monitorem LCD  o przekątnej minimum 18”. | Tak |  |  |
| 4 | Pomiar i jednoczesna prezentacja minimum 12 kanałów EKG. | Tak |  |  |
| 5 | 3 komplety kabli niewidocznych w promieniowaniu RTG. | Tak |  |  |
| 6 | Pomiar i prezentacja częstości akcji serca w zakresach odpowiednich dla noworodków, niemowląt, dzieci, młodzieży  i dorosłych. | Tak |  |  |
| 7 | Pomiar i prezentacja rzutu serca metodą termodylucji. | Tak |  |  |
| 8 | Pomiar i prezentacja saturacji krwi. | Tak |  |  |
| 9 | Pomiar i jednoczesna prezentacja minimum 2 ciśnień inwazyjnych z uwzględnieniem ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i ciśnienia średniego dla noworodków, niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych. | Tak |  |  |
| 10 | Oprogramowanie do obliczania następujących parametrów hemodynamicznych dla serca "lewego" i "prawego" w zakresach odpowiednich dla noworodków, niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych:  - gradienty ciśnień;  - powierzchnia otwarcia zastawek;  - wielkości przecieków pomiędzy jamami serca;  - wielkości przepływów krążenia systemowego i płucnego;  - wielkości całkowitego i naczyniowego oporu dla krążenia systemowego i płucnego. | Tak |  |  |
| 11 | Prezentacja poniższych parametrów na monitorze 56” zawieszonym sufitowo oraz na jednym z monitorów zawieszonym po przeciwnej stronie stołu w sali badań:  - danych demograficznych pacjentów;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych EKG;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych ciśnień;  - wartości innych mierzonych parametrów oraz wyliczonych wskaźników. | Tak |  |  |
| 12 | Archiwizacja mierzonych parametrów zarejestrowanych krzywych na nośnikach CD i/lub DVD i/lub MOD. | Tak |  |  |
| 13 | UPS dla stacji badań hemodynamicznych umożliwiający  w przypadku zaniku zasilania zapisanie w pamięci zmierzonych krzywych i wyliczonych parametrów hemodynamicznych. UPS zabezpieczający całą część komputerową aparatu przed utratą danych w przypadku zaniku napięcia. | Tak |  |  |
| 14 | Pomiar FFR współpracujący z przetwornikami pomiarowymi firm St.Jude i Volcano będącymi na wyposażeniu Zamawiającego | Tak |  |  |
| 15 | Wszystkie moduły pomiarowe i obliczeniowe muszą stanowić integralną całość oferowanej stacji badań hemodynamicznych. | Tak |  |  |
| **Lp.** | **Wymagania techniczne** | **Parametr wymagany** | **Parametr oferowany/**  **podać** | **Parametry oceniane** |
|  | **Angiograf nr 2** |  |  |  |
| **I** | **Statyw** |  |  |  |
| 1. | Mocowanie statywu sufitowe | Tak |  |  |
| 2. | Elektryczne (silnikowe) ustawianie statywu w położeniu statywu umożliwiającym wykonywanie zabiegów angiografii w obrębie głowy, szyi, klatki piersiowej i kończyn dolnych | Tak |  |  |
| 3. | Obszar badania pacjenta bez konieczności przekładania/przesuwania go na stole min. 190 cm | Tak, podać |  | ≥290 cm –10 pkt  ≥190 cm – 0 pkt |
| 4. | Głębokość ramienia C lub G min. 90 cm mierzona od promienia centralnego do wewnętrznej krawędzi ramienia | Tak, podać |  | ≥105 cm –10 pkt  ≥100 cm – 5 pkt  ˂100 cm – 0 pkt |
| 5. | Zakres projekcji LAO/RAO min. 220° | Tak, podać |  |  |
| 6. | Zakres projekcji CRAN/CAUD min. 90° | Tak, podać |  |  |
| 7. | Maksymalna szybkość ruchów statywu min. 18 °/s w płaszczyźnie LAO/RAO w pozycji za głową pacjenta z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej | Tak, podać |  |  |
| 8. | Maksymalna szybkość ruchów statywu w min. 18 °/s w płaszczyźnie CRAN/CAUD z wyłączeniem ruchów wykonywanych przy angiografii rotacyjnej. | Tak, podać |  |  |
| 9. | Szybkość ruchów statywu przy wykonywaniu angiografii rotacyjnej min. 40°/s. | Tak, podać |  |  |
| 10. | Pozycja parkingowa statywu (odjazd statywu do pozycji umożliwiającej nieograniczony dostęp do pacjenta na stole ze wszystkich stron) | Tak |  |  |
| 11. | Silnikowe ustawianie statywu w pozycji parkingowej | Tak |  |  |
| 12. | Ręczne (bez używania silników) ustawianie statywu w pozycji parkingowej z wbudowanym uruchamianym ręcznie hamulcem zamocowanym na uchwycie statywu. | Tak/Nie |  | Po obu stronach statywu - 20 pkt. Po jednej stronie statywu 5 pkt  Brak - 0 pkt |
| 13. | Pamięć pozycji statywu | Tak, podać |  | ≥500 –10 pkt  ≥150 – 5 pkt  ˂100 – 1 pkt |
| 14. | Pulpit sterowniczy ruchów statywu w sali zabiegowej | Tak |  |  |
| 15. | System zabezpieczenia pacjenta przed kolizją | Tak, opisać |  | Pojemnościowy – 20 pkt, inne – 0 pkt |
| **II** | **Stół** |  |  |  |
| 1. | Dopuszczalne obciążenie statyczne stołu [kg] ≥ 250 | Tak, podać |  |  |
| 2. | Zakres ruchu wzdłużnego płyty pacjenta [cm] ≥ 120 | Tak, podać |  |  |
| 3. | Zakres ruchu poprzecznego płyty pacjenta [cm] minimum  15 cm w każdą stronę | Tak, podać |  |  |
| 4. | Zakres obrotu stołu wokół osi pionowej [◦] ≥ 180 | Tak, podać |  |  |
| 5. | Zakres zmotoryzowanego ruchu pionowego stołu [cm] ≥25 | Tak, podać |  |  |
| 6. | Zakres pochylenia blatu stołu w osi długiej oraz w osi krótkiej [°] min. ±15° | Tak, podać |  |  |
| 7. | Sterowanie wszystkimi ruchami ramienia C, stołu i przysłonami bezpośrednio przy stole pacjenta oraz z dodatkowego wózka  w sali badań | Tak |  |  |
| ~~8.~~ | ~~Sterowanie wszystkimi trybami fluoroskopii i akwizycji bezpośrednio przy stole pacjenta oraz z dodatkowego wózka  w sali badań~~ | ~~Tak~~ |  |  |
| ~~9.~~ | ~~Sterowanie zapisem obrazów fluoroskopowych bezpośrednio przy stole pacjenta oraz z dodatkowego wózka w sali badań~~ | ~~Tak~~ |  |  |
| 10. | Panel sterowania – mocowane przy stole badań po obu stronach | Tak |  |  |
| 11. | Wyposażenie stołu:   * materac, * podkładka pod głowę pacjenta, * podkładka pod ramię, łokieć i przedramię pacjenta umożliwiająca wykonanie badań z dostępu radialnego, * podkładki pod ręce pacjenta wzdłuż tułowia przepuszczalne dla promieniowania, * statyw na płyny infuzyjne * klin pod głowę * rzepy 2 szt. * haczyki do stołu min 4 szt. * uchwyty dla pacjenta | Tak |  |  |
| 12. | Możliwość wykonania resuscytacji na wysuniętym blacie stołu- brak piktogramu określającego położenie pacjenta nad blatem stołu | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie -0 pkt. |
| 13. | Nożny przycisk bezprzewodowy do uruchamiania fluoroskopii | Tak |  |  |
| 14. | Ustawienie położenia płyty stołu pacjenta znacznikami graficznymi na zatrzymanym obrazie – bez promieniowania  z uwzględnieniem jednoczesnej zmiany pola obrazowego detektora oraz SID | Tak |  |  |
| **III** | **Generator** |  |  |  |
| 1. | Moc ≥ 100 kW | Tak, podać |  |  |
| 2. | Zakres napięć 50 – 125 kV | Tak, podać |  |  |
| 3. | Min czas ekspozycji ≤ 1 ms | Tak, podać |  |  |
| 4. | Max obciążenie generatora mocą ciągłą w trakcie prześwietlenia min. 2400 W (dla obciążenia trwającego 10 minut) | Tak, podać |  |  |
| 5. | Przejście z prześwietlenia do rejestracji sceny bez wykonywania ekspozycji/serii kontrolnych | Tak |  |  |
| 6. | Maksymalny prąd przy prześwietleniu pulsacyjnym ≥ 100 mA | Tak, podać |  |  |
| 7. | Włączniki ekspozycji (do prześwietleń i zdjęć) w sali badań  i w sterowni | Tak |  |  |
| 8. | Czas uzyskania obrazu fluoro po restarcie systemu komputerowego i generatora przy zachowaniu wszelkich ruchów geometrii stołu i ramienia C max 50s. | Tak, podać |  | ˂ 50 s – 20 pkt  = 50 s – 1 pkt |
| **IV** | **Lampa RTG/przysłony** |  |  |  |
| 1. | Lampa min. dwuogniskowa | Tak, podać ilość  i wymiary ognisk |  |  |
| 2. | Wymiar największego ogniska zgodnie z normą IEC 336 lub równoważną ≤ 1 mm | Tak, podać |  |  |
| 3. | Wymiar kolejnego mniejszego ogniska zgodnie z normą IEC 336 lub równoważną ≤ 0.7 mm | Tak, podać |  |  |
| *4.* | Pojemność cieplna anody ≥ 5000 kHU | *Tak, podać* |  | Wartość największa -10 pkt.  Wartość najmniejsza  - 0 pkt.  **Pozostałe wartości - proporcjonalnie** |
| *5.* | Pojemność cieplna kołpaka ≥ 6200 kHU | *Tak, podać* |  | Wartość największa -10 pkt.  Wartość najmniejsza  - 0 pkt.  **Pozostałe wartości - proporcjonalnie** |
| 6. | Automatyka zabezpieczająca przed przegrzaniem | Tak |  |  |
| 7. | Lampa z funkcją włączania i wyłączania fluoroskopii siatką | Tak |  |  |
| 8. | Przysłona prostokątna | Tak |  |  |
| 9. | Filtry półprzepuszczalne (klinowe) | Tak |  |  |
| 10. | Promieniowanie przeciekowe kołpaka przy 125 kV 2000 W  i w odległości max. 1 m ≤ 0,5 mGy/h | Tak, podać |  |  |
| 11. | Dodatkowa filtracja promieniowania (filtry miedziowe) przy prześwietleniu i ekspozycjach zdjęciowych/scenach. Wartość filtra maksymalnego ≥ odpowiednik 0.9 mm Cu | Tak, podać |  | = 0,9 – 1 pkt  > 0,9 – 5 pkt |
| 12. | Automatyczny dobór dodatkowej, stałej filtracji promieniowania (filtr miedziowy) redukującej dawkę w zależności od rodzaju badania. | Tak |  |  |
| 13. | Pomiar dawki promieniowania na wyjściu z lampy RTG wraz  z prezentacją sumarycznej dawki z prześwietlenia i akwizycji  w trybie zdjęciowym na monitorze/wyświetlaczu w sali zabiegowej i sterowni umożliwiający określenie dawki na skórę pacjenta | Tak |  |  |
| **V** | **Rentgenowski tor obrazowania z detektorem płaskim** |  |  |  |
| 1. | Rozmiar piksela detektora ≤ 200 µm | Tak, podać |  | <184 µm – 20pkt  ≥184 µm – 0 pkt |
| 2. | Detektor matrycowy o przekątnej ≥ 28 cm | Tak, podać |  |  |
| 3. | DQE ≥ 76% podać | Tak, podać |  |  |
| 4. | Rozdzielczość przestrzenna detektora (tzw. częstotliwość Nyquista) minimum 2,5 lp/mm | Tak, podać |  | Wartość największa – 10 pkt  Najmniejsza – 0 pkt  Pozostałe - proporcjonalnie |
| 5. | Głębia bitowa detektora min. 14bit | Tak, podać |  | 14 bit – 0 pkt  >14 bit – 5 pkt |
| 6. | Ilość pól obrazowych FOV min. 3 | Tak, podać |  | Wartość największa – 10 pkt  Najmniejsza – 0 pkt  Pozostałe - proporcjonalnie |
| 7. | 1 monitor w sali badań na zawieszeniu sufitowym, LCD  o przekątnej min. 56", umożliwiający swobodne pozycjonowanie monitora wokół stołu. Pozycjonowanie monitora za pomocą sterownika lub ręcznie.  Możliwość jednoczesnej prezentacji:  - obrazu live  - obrazu referencyjnego  - 4 obrazów z urządzeń zewnętrznych generujących zarówno analogowy (min. VGA, S-Video i composite) - wraz z zapewnieniem odpowiedniej separacji galwanicznej - jak i cyfrowy (DVI-D) sygnał wizyjny wraz z dedykowanym panelem umożliwiającym podłączanie takich urządzeń (np. Urządzenia do EP, USG, IVUS) | Tak, podać |  | Sterowanie ręczne  – 0 pkt  Sterowanie ręczne  i za pomocą sterownika  – 5 pkt |
| 8. | Możliwość podziału monitora w sali badań na min. 8 pól | Tak, podać |  |  |
| 9. | Możliwość dowolnej liczby manipulacji podziałami monitora, niezależnie od wcześniejszego zaprogramowania łącznie z możliwością powiększenia wybranych obrazów | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 10. | Interakcja z monitorem min. 56 calowym za pomocą myszy  w zakresie co najmniej:  - Płynnej zmiany wielkości okien wyświetlających poszczególne aplikacje (w tym pochodzące ze źródeł zewnętrznych w stosunku do angiografu)  - Zmiany wzorca ułożeń obrazów na dużym monitorze  - Zrzutu wybranego ekranu jednym kliknięciem myszy  - zmiany położenia poszczególnych aplikacji metodą „przeciągnij i upuść” | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 11. | 2 monitory obrazowy angiografu (live) typu ,,flat’’ (TFT/LCD) w sterowni o przekątnej min. 19’’ z lub bez możliwości przeglądania i analizy w trakcie wykonywania badań | Tak, podać |  | z możliwością przeglądania i analizy w trakcie wykonywania badań – 20 pkt  brak możliwości  – 0 pkt |
| 12. | Monitory obrazowe w sterowni z możliwością wyświetlania obrazów z minimalnie 10 źródeł i funkcjonalnością definiowania rozmieszczenia poszczególnych obrazów na monitorach zgodnie ze zdefiniowanymi wzorcami | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 13. | Możliwość podziału każdego z monitorów w sterowni na  min. 4 pola | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 14. | Interakcja z monitorami w sterowni za pomocą myszy w zakresie co najmniej:  - Płynnej zmiany wielkości okien wyświetlających poszczególne aplikacje (w tym pochodzące ze źródeł zewnętrznych w stosunku do angiografu)  - Zmiany wzorca ułożeń obrazów na monitorach w sterowni  - Z rzutu wybranego ekranu jednym kliknięciem myszy  - Zmiany położenia poszczególnych aplikacji metodą „przeciągnij  i upuść” | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| **VI** | **System cyfrowy /postprocessing /archiwizacja** |  |  |  |
| 1. | Dodatkowy pakiet specjalistyczny algorytmów działających w czasie rzeczywistym, poprawiających jakość uzyskiwanego obrazu i umożliwiający obrazowanie z obniżoną dawką (Care+Clear, DoseWise - zależnie od nomenklatury producenta) | Tak |  |  |
| 2. | Całość systemu obrazowania angiograficznego wyposażona w funkcje umożliwiające redukcję dawki promieniowania  o minimum 50% w badaniach kardiologicznych i o minimum  70% w badaniach DSA w stosunku do badań wykonywanych na systemach angiograficznych oferenta w latach wcześniejszych | Tak/Nie  (podać miejsce publikacji, tytuły  i autorów) |  | - w aparatach produkowanych *nie wcześniej niż* w roku 2013 potwierdzone w minimum  3 niezależnych badaniach klinicznych opublikowanych  nie wcześniej niż  w 2013 r - 40 pkt  - w aparatach produkowanych *przed rokiem 2013* potwierdzone w minimum 1 niezależnym badaniu klinicznym opublikowanym nie wcześniej niż w 2010 r - 5 pkt.  - w aparatach produkowanych *przed rokiem* *2013*  bez potwierdzenia w badaniach klinicznych - 1 pkt. |
| 3. | Matryca akwizycyjna zapisywania obrazów na dysk twardy aparatu ≥ 1024 na 1024 pikseli z tolerancją +/- 10% w obu rozmiarach | Tak, podać |  |  |
| 4. | Filtracja on-line zbieranych danych obrazowych przez system cyfrowy przed ich prezentacją na monitorze obrazowym | Tak,  Podać nazwę zaoferowanej opcji realizującej tę funkcję i opisać. |  |  |
| 5. | Matryca prezentacyjna ≥ 1024 na 1024 pikseli z tolerancją  +/- 10% w obu rozmiarach | Tak, podać |  |  |
| 6. | Głębokość przetwarzania > 12 bit | Tak, podać |  |  |
| 7. | Akwizycja i archiwizacja obrazów na HD z fluoroskopii | Tak |  |  |
| 8. | Szybkość zapisywania obrazów na dysk twardy aparatu  w matrycy > 1024 na 1024 pikseli (obrazów/s) w zakresie ≥ 0,5 – 30 obrazów/s. | Tak, podać |  |  |
| 9. | Szybkość zapisywania obrazów DSA na dysk twardy aparatu w matrycy > 1024 na1024 pikseli w zakresie  ≥ 1 – 6 obrazów/s | Tak, podać |  |  |
| 10. | Pamięć obrazów na HD aparatu (bez uwzględnienia dodatkowych konsol, dysków, pamięci zewnętrznych typu USB, nośników typu CD/DVD) ≥ 100 000 obrazów w matrycy > 1024 na 1024 pikseli  i głębokości min 10 bit bez kompresji stratnej. | Tak, podać |  |  |
| 11. | Cyfrowe prześwietlenie pulsacyjne minimum 3 wartości częstotliwości: 30; 15 i 7,5 obrazów/s | Tak, podać |  |  |
| 12. | Ustawianie położenia przysłon prostokątnych znacznikami graficznymi na obrazie zatrzymanym bez promieniowania | Tak |  |  |
| 13. | Ustawianie położenia przysłon półprzepuszczalnych znacznikami graficznymi na obrazie zatrzymanym bez promieniowania | Tak, podać |  |  |
| 14. | Automatyczne podążanie przesłon półprzepuszczalnych podczas zmiany projekcji kardiologicznych – automatyczny dobór położenia przesłon zależnie od zastosowanej projekcji i wybranej tętnicy wieńcowej zapewniający redukcją dawki promieniowania oraz kompensację jasności obrazu (przysłonięcie płuc) | Tak/Nie |  | Tak – 5 pkt  Nie – 0 pkt |
| 15. | Zoom w postprocessing’u | Tak |  |  |
| 16. | Angiografia rotacyjna w trybie DR | Tak |  |  |
| 17. | LIH | Tak |  |  |
| 18. | Sterowanie funkcjami systemu rekonstrukcji 3D z pulpitu przy stole angiograficznym w Sali badań | Tak |  |  |
| 19. | Specjalistyczne oprogramowanie do rekonstrukcji 3D struktur serca i wielkich naczyń (łuk aorty, lewy przedsionek) z danych uzyskanych z angiografii rotacyjnej z automatyczną segmentacja lewego przedsionka | Tak |  |  |
| 20. | Wykonanie rekonstrukcji obrazu całego przedsionka serca z jednej akwizycji z danych uzyskanych z angiografii rotacyjnej | Tak |  |  |
| 21. | Pulpit sterowniczy systemu cyfrowego w sali zabiegowej | Tak |  |  |
| 22. | Pulpit sterowniczy systemu cyfrowego w sterowni | Tak |  |  |
| 23. | Odtwarzanie nagranych w standardzie DICOM (wcześniej lub  na innych aparatach CD-R przez system cyfrowy zaoferowanego aparatu wraz z prezentacją odtworzonych obrazów i scen na monitorach obrazowych w sterowni i Sali zabiegowej | Tak |  |  |
| 24. | DICOM 3.0:  Dicom Send  Dicom Query/Retrieve  Dicom Received  Worklist  Storage commitment | Tak  Tak  Tak  Tak  Tak |  |  |
| 25. | Realizacja funkcji system cyfrowego z pulpit sterowniczego w Sali zabiegowej (łącznie z analizą stenoz naczyń wieńcowych) | Tak |  |  |
| 26. | Zapis obrazów na napędzie CD/DVD/R/RW w standardzie DICOM 3.0 z dogrywaniem viewera | Tak |  |  |
| 27. | Rozszerzenie skanu rotacyjnego, zapewniającego trójwymiarowy wgląd w czasie rzeczywistym do drzewa tętnic wieńcowych umożliwiający redukcję środka cieniującego w diagnostyce naczyń wieńcowych poprzez redukcję ilości akwizycji do dwóch skanów. Skan wielopłaszczyznowy naczyń wieńcowych z jednego wstrzyknięcia kontrastu tzn. ruch statywu po zaprogramowanej trajektorii w projekcjach: LAO/RAO - CRAN/CAUD -RAO/LAO.  Z możliwością zaprogramowania co najmniej 5 trajektorii. Procedura akwizycji sterowana za pomocą ręcznego lub nożnego przełącznika ekspozycji. Funkcjonalność potwierdzona  w co najmniej 3 oficjalnych badaniach klinicznych | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 28. | Specjalistyczne oprogramowanie do poprawy wizualizacji stentów w tętnicach wieńcowych podczas procedur inwazyjnych w czasie rzeczywistym z możliwością obsługi oprogramowania  z panela sterowniczego w Sali badań | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| 29. | Roadmaping dla procedur w obrębie tętnic wieńcowych działający w czasie rzeczywistym tzn. roadmapping dobiera obraz tętnicy wieńcowej w ruchu zgodnie z aktualną fazą serca | Tak/Nie |  | Tak – 10 pkt  Nie – 0 pkt |
| **VII.** | **System Hemodynamiczny** | Tak |  |  |
| 1 | Stacja badań hemodynamicznych | Tak |  |  |
| 2 | Baza danych umożliwiająca archiwizację:  - danych demograficznych pacjentów;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych EKG;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych ciśnień;  - wartości innych mierzonych parametrów oraz wyliczonych wskaźników. | Tak |  |  |
| 3 | Konsola komputerowa z kolorowym monitorem LCD o przekątnej minimum 18”. | Tak |  |  |
| 4 | Pomiar i jednoczesna prezentacja minimum 12 kanałów EKG. | Tak |  |  |
| 5 | 3 komplety kabli niewidocznych w promieniowaniu RTG. | Tak |  |  |
| 6 | Pomiar i prezentacja częstości akcji serca w zakresach odpowiednich dla noworodków, niemowląt, dzieci, młodzieży  i dorosłych. | Tak |  |  |
| 7 | Pomiar i prezentacja rzutu serca metodą termodylucji. | Tak |  |  |
| 8 | Pomiar i prezentacja saturacji krwi. | Tak |  |  |
| 9 | Pomiar i jednoczesna prezentacja minimum 2 ciśnień inwazyjnych z uwzględnieniem ciśnienia skurczowego, rozkurczowego i ciśnienia średniego dla noworodków, niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych. | Tak |  |  |
| 10 | Oprogramowanie do obliczania następujących parametrów hemodynamicznych dla serca "lewego" i "prawego" w zakresach odpowiednich dla noworodków, niemowląt, dzieci, młodzieży i dorosłych:  - gradienty ciśnień;  - powierzchnia otwarcia zastawek;  - wielkości przecieków pomiędzy jamami serca;  - wielkości przepływów krążenia systemowego i płucnego;  - wielkości całkowitego i naczyniowego oporu dla krążenia systemowego i płucnego. | Tak |  |  |
| 11 | Prezentacja poniższych parametrów na monitorze 56” zawieszonym sufitowo oraz na jednym z monitorów zawieszonym po przeciwnej stronie stołu w sali badań:  - danych demograficznych pacjentów;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych EKG;  - przebiegi zarejestrowanych krzywych ciśnień;  - wartości innych mierzonych parametrów oraz wyliczonych wskaźników. | Tak |  |  |
| 12 | Archiwizacja mierzonych parametrów zarejestrowanych krzywych na nośnikach CD i/lub DVD i/lub MOD. | Tak |  |  |
| 13 | UPS dla stacji badań hemodynamicznych umożliwiający w przypadku zaniku zasilania zapisanie w pamięci zmierzonych krzywych i wyliczonych parametrów hemodynamicznych. UPS zabezpieczający całą część komputerową aparatu przed utratą danych w przypadku zaniku napięcia. | Tak |  |  |
| 14 | Pomiar FFR współpracujący z przetwornikami pomiarowymi firm St.Jude i Volcano będącymi na wyposażeniu Zamawiającego | Tak |  |  |
| 15 | Wszystkie moduły pomiarowe i obliczeniowe muszą stanowić integralną całość oferowanej stacji badań hemodynamicznych. | Tak |  |  |
| **VIII.** | **Strzykawki automatyczne do angiografii i tomografii komputerowej - 2 szt.** tj.po 1 szt**.** do każdego angiografu. | Tak |  |  |
| 1 | Strzykawka automatyczna na własnym statywie z możliwością łatwego przemieszczania lub montowana do stołu | Tak |  |  |
| 2 | Ekran dotykowy z menu w języku polskim i wyświetlanym na panelu sterującym przewodnikiem dla użytkownika typu „krok po kroku”. Zamawiający dopuszcza ekran dotykowy w języku angielskim bez wyświetlanego na panelu sterującym przewodnika dla użytkownika typu „krok po kroku” – zmiana wynika z odpowiedzi z dnia 15.11.2018 r. na pytania Wykonawców do treści SIWZ. | Tak/Nie |  |  |
| 3 | Możliwość przechowywania protokołów iniekcji w pamięci urządzenia – minimum *40* (40 prog. angio. i 40 prog. CT). | Tak |  |  |
| 4 | Ciśnienie od 100 do maksymalnie 1200 PSI | Tak |  |  |
| 5 | Napełnianie wkładów: ręczne i automatyczne | Tak |  |  |
| 6 | Możliwość napełniana wkładu kontrastem z prędkością 10 ml/s | Tak |  |  |
| 7 | Natężenie przepływu min. 0,1-40 ml/s - przy opcji Angiograficznej | Tak |  |  |
| 8 | Natężenie przepływu min. 0,1-10 ml/s - przy opcji Tomografii Komputerowej | Tak |  |  |
| 9 | Głowica wstrzykiwacza dostosowana do stosowania wkładów wymiennych o pojemności 50ml, 100ml, 125 ml wypełnionych fabrycznie środkiem cieniującym lub  *głowica wstrzykiwacza dostosowana do stosowania wkładów wymiennych o pojemności 150 ml wypełnionych fabrycznie środkiem cieniującym.* | Tak |  |  |
| 10. | Głowica wstrzykiwacza dostosowana do wyposażenia we wkłady jednorazowe o pojemności 150 ml i 200 ml | Tak |  |  |
| 11 | Iniekcje programowane: pojedyncze i *wielofazowe.* | Tak |  |  |
| 12 | Ochrona przed zmianami protokołu badania po uzbrojeniu systemu; zmiana parametrów wymaga zatwierdzenia | Tak |  |  |
| 13 | Zabezpieczenie elektroniczne uniemożliwiające podanie większej ilości kontrastu niż wartość zaprogramowana | Tak |  |  |
| 14 | *Możliwość przeprowadzenia iniekcji przy ilości kontrastu mniejszej niż zaprogramowana. Możliwość pracy w trybie zmiennego przepływu środka kontrastowego, który umożliwia operatorowi dozowanie  kontrastu w zależności od potrzeb za pomocą kontrolera ręcznego.* | Tak |  |  |
| 15 | Możliwość dodatkowej opcji KARDIO - podawanie kontrastu zgodnie z rytmem serca | Tak |  |  |
| 16 | *Maksymalny, całkowity czas opóźnienia iniekcji od 0s do 99,9s.* | Tak |  |  |
| 17 | Napełnienie i opróżnianie wkładu z prędkością 0,2 - 25 ml/s | Tak |  |  |
| 18 | Minimum jeden kpl. jednorazowych zestawów do podawania kontrastu o wybranej pojemności (50 szt. wkładów plus 2 razy  25 szt. dreny wysokociśnieniowe o podwyższonej elastyczności typu FLEX) | Tak |  |  |
| **IX.** | **Wyposażenie dodatkowe** |  |  |  |
| 1. | Osłona sufitowa przed promieniowaniem na górne części ciała  w postaci szyby ołowiowej wyprofilowanej na ciało pacjenta - *do każdego z dwóch angiografów* | Tak |  |  |
| 2. | Lampa bezcieniowa jednoczasowa zabiegowa- *do każdego z dwóch angiografów*. | Tak |  |  |
| 3. | Interkom do komunikacji sterownia – sala zabiegowa - *do każdego  z dwóch angiografów* | Tak |  |  |
| 4. | UPS do zasilania części komputerowej oferowanego angiografu.  UPS ma zagwarantować jedynie awaryjne zasilanie części komputerowej angiografu, umożliwiające zapisanie aktualnie obrabianych danych medycznych - *do każdego z dwóch angiografów*. | Tak |  |  |
| 5. | Niezależna dodatkowa stacja postprocesingowa z monitorem  min. 29,8” (dopuszcza się jako rozwiązanie równoważne 2 monitory diagnostyczne każdy o przekątnej min. 24’’ i rozdzielności 2MP – zmiana wynika z odpowiedzi z dnia 15.11.2018 r. na pytania Wykonawców do treści SIWZ) w sterowni umożliwiająca:  - wybór i przeglądanie badań kardiologicznych;  - archiwizacja badań w standardzie DICOM 3.0 na nośnikach CD i DVD z dograniem aplikacji do przeglądania badań na dowolnej platformie PC.  - możliwości opisywania badań angiograficznych  *- do każdego z dwóch angiografów*. | Tak |  |  |
| 6. | **Komputer PC** wraz z **monitorem kolorowym LCD min. 22”** - **2 szt**. *do każdego z dwóch angiografów.*  Komputer o minimalnych parametrach:  - procesor ze zintegrowaną grafiką, zaprojektowany do pracy  w komputerach stacjonarnych, 2-rdzeniowy, taktowany zegarem co najmniej 3,9 GHz,  - pamięć operacyjna: 4 GB DDR4 2400 MHz, obsadzone oba kanały kontrolera pamięci, z możliwością rozbudowy do min 32 GB – co najmniej dwa sloty pamięci wolne  - dysk SSD M.2 SATA III o pojemności min. 120 GB, zawierający partycję umożliwiającą odtworzenie systemu operacyjnego fabrycznie zainstalowanego na komputerze po awarii bez dodatkowych nośników,  - karta dźwiękowa zintegrowana z płytą główną, zgodna z High Definition audio *dwukanałowa*  - zintegrowana karta graficzna,  - klawiatura USB w układzie QWERTY US min. 105 klawiszy.  - mysz optyczna USB z trzema klawiszami oraz rolką (scroll)  min. 1000 dpi.  - zasilacz o mocy maksimum 280W pracujący w sieci 230V 50/60Hz prądu zmiennego i efektywności min. 85%, przy obciążeniu 50%,  - licencja na system operacyjny Microsoft Windows 10 Professional 64-bit PL, zainstalowany system operacyjny Windows 10 Professional 64-bit PL niewymagający aktywacji za pomocą telefonu lub Internetu w firmie Microsoft ***lub system równoważny*** *tj. obsługujący wszystkie programy obsługiwane przez w/w system oraz oferujący wszystkie funkcjonalności w/w systemu, obsługujący wszystkie urządzenia obsługiwane przez w/w system, współpracujący z usługą Active Directory oraz aplikacjami napisanymi na platformy NET Framework 1.1, 1.2, 1.3.* | Tak |  |  |
| 7. | Fartuch ochronny, dwuczęściowy (kamizelka + spódnica) wykonany z tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5mm Pb w całości fartucha - 5 sztuk *do każdego z dwóch angiografów*.  Rozmiary do ustalenia z Zamawiającym. | Tak |  |  |
| 8. | Fartuch ochronny, jednoczęściowy wykonany z tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5mm Pb w całości fartucha - 5 sztuk *do każdego z dwóch angiografów*. Rozmiary do ustalenia z Zamawiającym. | Tak |  |  |
| 9. | Osłona na tarczycę typu stójka ze śliniakiem wykonana z tworzywa bezołowiowego o ekwiwalencie minimum 0,5mm Pb w całości fartucha - 10 sztuk *do każdego z dwóch angiografów*. Materiał okrywający tworzywo chroniące przed promieniami musi być wodoodporny, odporny na wszelkiego rodzaju otarcia, przetarcia, ognioodporny oraz antybakteryjny.  Duża gama kolorów (minimum 3) do wyboru. | Tak |  |  |
| 10. | Okulary ochronne wykonane z lekkiego tworzywa z ochrona czołowa o równoważniku minimum 0,75mm Pb z możliwością korekcji wady wzroku - 10 sztuk *- do każdego z dwóch angiografów*.  Modele oraz kolory do uzgodnienia z Zamawiającym | Tak |  |  |
| 11. | Fantom do testów podstawowych we fluoroskopii oceny rozdzielczości, który musi zawierać element do przestrzennej oraz markery (kratkę) pozwalające na ocenę zniekształceń obrazu *-  1 szt.* ***łącznie*** *dla obydwu angiografów.* | Tak |  |  |
| 12. | Wieszak na min. 10 fartuchów – 2 szt. *- do każdego z dwóch angiografów.* | Tak |  |  |
| 13. | Fotele dla obsługi stacji – 2 szt. *- do każdego z dwóch angiografów.* Modele i kolory do ustalenia z Zamawiającym. | Tak |  |  |
| 14. | Zestaw mebli pod stanowiska komputerowe oraz stacje postprocesingowe – 2 szt. *- do każdego z dwóch angiografów.*  Modele i kolory do ustalenia z Zamawiającym. | Tak |  |  |
| 15. | System osobistej ochrony radiologicznej - ***1 szt. łącznie dla obydwu angiografów,***składający się z fartucha i zintegrowanej  z fartuchem szyby akrylowej zapewniającej operatorowi ochronę głowy. System odciążający kręgosłup operatora o następujących parametrach: | Tak, podać |  |  |
| a | system umożliwiający bezpośrednią obserwację monitorów  (na linii wzroku operatora patrzącego na monitory na wprost nie znajduje się szyba akrylowa), | Tak |  |  |
| b | system zapewniający ochronę radiologiczną i jednocześnie pozwalający operatorowi na poruszanie się do przodu, w tył, na boki, obracanie się oraz podchodzenie np. do stolika zabiegowego, bez konieczności odpinania się od systemu ochrony radiologicznej, | Tak |  |  |
| c | system pozwalający operatorowi na posługiwanie się panelem uruchamiającym fluoroskopie, oraz panelem obsługującym stół operacyjny, | Tak |  |  |
| d | system pozwalający operatorowi na zmianę pozycji ciała w trakcie zabiegu ze stojącej na siedzącą lub odwrotnie z zachowaniem pełnej sterylności. | Tak |  |  |
| e | system na podstawie jezdnej wraz z ruchomym ramieniem obrotowym, | Tak |  |  |
| f | osłona fartucha stanowiące ekwiwalent min. 1 mm Pb (ramiona, front) i min. 0,5 mm Pb (osłony boczne). | Tak |  |  |
| g | osłona głowy – akryl stanowiący ekwiwalent min. 0,5 mm Pb. | Tak |  |  |
| h | system umożliwiający przypinanie się oraz odpinanie od ołowianego fartucha, bez utraty sterylności, przy pomocy dedykowanej kamizelki wyposażonej w magnes, noszonej przez operatora. | Tak |  |  |
| i | kamizelki dla operatorów: 5 sztuk, umożliwiające połączenie operatora z fartuchem za pomocą magnesu - noszona przez użytkownika w celu zapewnienia prawidłowego ustawienia zespołu osłony ciała, gwarantującego optymalną ochronę użytkownika. Rozmiary do wyboru: S, M, L, XL, XXL. | Tak |  |  |
| j | możliwość dostosowania położenia osłony do wzrostu operatora - umożliwia regulację w min. 5 pozycjach. | Tak |  | 5 pozycji - 0 pkt.; >5 - 8 pozycji - 3 pkt.; >8 pozycji  - 5 pkt. |
| k | na wyposażeniu zestaw folii sterylnych, jednorazowych, dedykowanych do fartucha ołowianego min. 100 szt. | Tak |  |  |
| **X.** | **Dodatkowa niezależna stacja postprocesingowa  z oprogramowaniem*.***  ***Zamawiający dopuszcza*** *dostarczenie niezależnej stacji klinicznej. Zamawiający dopuści upgrade i rozbudowę aktualnie użytkowanego przez Zamawiającego systemu postprocessingowego dla badań echo i angio wraz z dostawą opisanej w rozdziale X stacji klienckiej i dostarczeniem 1 jednoczesnego użytkownika systemu dla każdego angiografu* |  |  |  |
| 1 | Cyfrowy system analizy obrazów angiograficznych umożliwiający wykonywanie pomiarów i kalkulacji. | Tak |  |  |
| 2 | System wyposażony w komputer min. 3 GHz, 16 GB RAM, DVDR zainstalowany w miejscu wskazanym przez Zamawiającego | Tak, podać |  |  |
| 3 | System wyposażony w monitor diagnostyczny o minimalnych parametrach:   * 1. Rozmiar: minimum 29,8” (dopuszcza się jako rozwiązanie równoważne 2 monitory diagnostyczne każdy o przekątnej min. 24’’ i rozdzielności 2MP – zmiana wynika z odpowiedzi z dnia 15.11.2018 r. na pytania Wykonawców do treści SIWZ)   2. Rozmiar plamki: minimum 0,251 x 0,251   3. Jasność: minimum 200 cd/m2   4. Kontrast: minimum1000:1   5. Kąt widzenia: minimum178 poziomo, minimum178 pionowo   6. Monitor posiada certyfikat medyczny. | Tak |  |  |
| 4 | System zgodny ze standardem DICOM 3.0 | Tak |  |  |
| 5 | Zgodność z następującymi klasami DICOM, jako SCU i SCP potwierdzona dokumentem DICOM Conformace Statement przez producenta oprogramowania:  - X-Ray Angiographic Image Storage SOP Class - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.12.1  - X-Ray Radiofluoroscopic Image Storage SOP Class - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.12.1  - Computed Radiography Image Storage SOP Class - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1  - Digital X-Ray Image Storage - For Pres. SOP - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.1  - Digital X-Ray Image Storage - For Proc. SOP - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.1.1  - Digital Mammography X-Ray Image Storage - Pres. SOP - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.2  - Digital Mammography X-Ray Image Storage - Proc. SOP - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.2.1  - Digital Intra-oral X-Ray Image Storage - Pres. SOP - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.3  - Digital Intra-oral X-Ray Image Storage - Proc. SOP - 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.3.1  - CT Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.2  - Nuclear Medicine Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.20  - Ultrasound Multi-frame Image Storage (Retired) 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.3  - Ultrasound Multi-frame Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.3.1  - MR Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.4  - RT Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.481.1  - RT Dose Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.481.2  - RT Structure Set Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.481.3  - RT Plan Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.481.5  - Ultrasound Image Storage (Retired) 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.6  - Ultrasound Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.6.1  - Raw Data Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.66  - Secondary Capture Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7  - Multi-frame Single Bit Secondary Capture Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.1  - Multi-frame Grayscale Byte SC Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.2  - Multi-frame Grayscale Word SC Image Storage SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.3  - Multi-frame True Color Secondary Capture Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7.4  - Basic Text SR SOP Class 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.88.11  - Enhanced SR SOP Class | Tak |  |  |
| 6 | Możliwość wgrania badania w formacie DICOM z nośnika DVD | Tak |  |  |
| 7 | Możliwość wyświetlenia w oprogramowaniu badań angiograficznych, USG (w tym ECHO), CT, MR i RTG. | Tak |  |  |
| 8 | Wsparcie dla DICOM Query/Retrieve oraz DICOM Forward | Tak |  |  |
| 9 | Możliwość eksportu danych do innych systemów poprzez użycie FTP. | Tak |  |  |
| 10 | Możliwość eksportu danych do innych systemów poprzez użycie DICOM Store SCU. | Tak |  |  |
| 11 | Funkcjonalność nagrywania płyt CD/DVD z badaniami zgodnie ze standardem DICOM. | Tak |  |  |
| 12 | Możliwość rozbudowy oprogramowania do systemu klient-serwer opartego na powyższym oprogramowaniu stacji diagnostycznej. | Tak |  |  |
| 13 | Funkcjonalność ukrycia i przywrócenia paska narzędzi przeglądarki obrazów. | Tak |  |  |
| 14 | Funkcjonalność ustawienia opcji wydruku (m.in. rozmiar strony). | Tak |  |  |
| 15 | Wyświetlanie ikon obrazków DICOM (thumbnails) | Tak |  |  |
| 16 | Funkcjonalność zmiany kontrastu i jasności | Tak |  |  |
| 17 | Funkcjonalność zoom | Tak |  |  |
| 18 | Funkcjonalność wyostrzenia krawędzi. | Tak |  |  |
| 19 | Dodawanie tekstu do obrazka | Tak |  |  |
| 20 | Funkcjonalność linii, strzałki, prostokąta, elipsy, prostokąta  z zaokrąglonymi kątami na obrazie | Tak |  |  |
| ~~21~~ | ~~Funkcjonalność MIP (Maximum Intensity Projection) - projekcja największej wartości natężenia~~ | ~~Tak~~ |  |  |
| ~~22~~ | ~~Reformatowanie wielopłaszczyznowe MPR~~ | ~~Tak~~ |  |  |
| 23 | Oprogramowanie sklasyfikowane w klasie IIA. Wymagane potwierdzenie. | Tak |  |  |
| 24 | Oprogramowanie umożliwiające analizę lewej komory serca, obliczanie frakcji wyrzutowej oraz parametrów ruchów serca | Tak |  |  |
| 25 | Oprogramowanie umożliwiające analizę ilościową naczyń wieńcowych | Tak |  |  |
| 26 | Oprogramowanie umożliwiające subtrakcję obrazu, wybór bieżącej ramki jako maski subtrakcji | Tak |  |  |
| 27 | Oprogramowanie umożliwiające automatyczną analizę naczyniową,  w tym średnicę naczynia | Tak |  |  |
| **XI.** | **Inne wymagania** | Tak |  |  |
| 1 | Wykonanie projektu oraz obliczeń osłon stałych dla dostarczanego aparatu rentgenowskiego. | Tak |  |  |
| 2 | Wykonanie testów odbiorczych oraz testów specjalistycznych  *(w tym testów monitorów*) po instalacji urządzenia dla oferowanego zestawu rentgenowskiego zgodnie z aktualnie obowiązującym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia (oddzielne protokoły dla testów odbiorczych i specjalistycznych).  *Wykonanie testów akceptacyjnych po istotnych naprawach gwarancyjnych.* | Tak |  |  |
| 3 | Dostarczenie instrukcji obsługi aparatu i wszystkich dostarczonych urządzeń oraz dokumentacji technicznej w języku polskim,  w wersji papierowej i elektronicznej - 2 szt. | Tak |  |  |
| 4 | Interfejs sieciowy zgodnie z DICOM 3.0 z następującymi klasami serwisowymi:  - Send / Receive  - Query Retrieve  - Storage Commitment  - Worklist, MPPS. | Tak |  |  |
| 5 | Podłączenie zamawianych aparatów naczyniowych do istniejącego systemu PACS. Rozbudowa istniejącego systemu PACS IMPAX 6 (AGFA HealthCare) o funkcjonalność separacji fizycznej i logicznej danych radiologicznych i kardiologicznych. | Tak |  |  |
| 6 | Rozbudowa istniejącej macierzy dyskowej systemu PACS o jedną półkę z dyskami NL dla każdego z angiografów. | Tak |  |  |
| **XII.** | **Szkolenie i gwarancja** |  |  |  |
| 1 | Instalacja sprzętu wraz ze szkoleniem personelu u Zamawiającego  w cenie oferty.  Harmonogram szkoleń będzie uzgodniony z Zamawiającym (użytkownikiem). | Tak |  |  |
| 2 | Szkolenie specjalistyczne z obsługi aparatu potwierdzone certyfikatami.  Co najmniej: 5 dni x 7h po instalacji; 5 dni x 7h po 1-3m-cy od instalacji w uzgodnieniu z Zamawiającym; 5 dni x 7h w trakcie trwania gwarancji w terminie uzgodnionym z Zamawiającym. | Tak |  |  |
| 3 | Szkolenie z wykonywania testów podstawowych z zakresu radiologii zabiegowej. | Tak |  |  |
| ~~4~~ | ~~Wykonawca zapewnia dostęp do telefonicznej pomocy technicznej przez 24 h na dobę (w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym, konieczność całodobowej infolinii).~~ | ~~Tak~~ |  |  |
| 5 | **Okres gwarancji – 36 miesięcy**. | Tak |  |  |
| 6 | Czas reakcji – przystąpienia do usunięcia awarii od chwili jej zgłoszenia max 24 godz. w dni robocze i dni ustawowo wolne od pracy. Czas reakcji uwzględnia zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy  w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji – zmiana wynika  z odpowiedzi z 15.11.2018 r. na pytania Wykonawców do treści SIWZ. | Tak/ podać |  |  |
| 7 | Wykonawca zapewni dostępność części zamiennych i akcesoriów przez okres 10 lat od daty dostarczenia Sprzętu, z zastrzeżeniem, ze dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi 5 lat.  – zmiana wynika z odpowiedzi z 15.11.2018 r. na pytania Wykonawców do treści SIWZ. | Tak |  |  |
| 8 | Zalecana przez Producenta częstotliwość wykonywanych przeglądów technicznych w okresie: - trwania gwarancji, - po gwarancji. | Tak/ podać |  |  |
| 9 | Przegląd techniczny w okresie trwania gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta na koszt własny Wykonawcy. | Tak |  |  |
| 10 | Autoryzowane lub posiadające stosowne uprawnienia punkty serwisowe na terenie Polski | Tak/ podać nazwę  i adres |  |  |
| 11 | Numer kontaktowy/e-mail z serwisem Wykonawcy. | podać: |  |  |

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

data pieczątka i podpis Wykonawcy

UWAGI:

1. Niespełnienie któregokolwiek z wymaganych powyżej parametrów techniczno-użytkowych oraz wymagań co do ich wartości minimalnych spowoduje odrzucenie oferty bez dalszej jej oceny.
2. Brak opisu traktowany będzie jako brak danego parametru w oferowanej konfiguracji urządzenia.
3. Oświadczam, że oferowany przedmiot zamówienia spełnia wszystkie powyższe wymagania Zamawiającego.

**Załącznik nr 3**

**do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-111/18**

**KRYTERIA OCENY OFERT**

**Oceniane kryteria, ich znaczenie i sposób oceny**

**1.** Przeliczenie w kryterium **„ceny“**

Najniższa cena zadania ogółem spośród nieodrzuconych ofert

PKT = ------------------------------------------------------------------- x 100 x **60%**

Cena zadania ogółem oferty badanej

**2.** Przeliczenie w kryterium **„parametry techniczne“**

1. Ilość punktów uzyskanych przez ofertę badaną
2. PKT = --------------------------------------------------------------------------------- x 100 x **35%**

Największa ilość punktów spośród ocenianych nieodrzuconych ofert

**3.** Przeliczenie w kryterium **„terminu dostawy“**

1. Najkrótszy zaproponowany termin dostawy spośród nieodrzuconych ofert
2. PKT = --------------------------------------------------------------------------------------- x 100 x **5%**

Termin dostawy oferty badanej

Ocena końcowa oferty to suma punktów uzyskanych przez daną ofertę wg ww. kryteriów.

**Załącznik Nr 4**

**do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-111/18**

………………………………………………...

(pieczątka firmowa Wykonawcy)

**WYKAZ WYKONANYCH WCZEŚNIEJ DOSTAW**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa Zamawiającego** | **Przedmiot dostawy** | **Okres realizacji** | **Wartość brutto dostawy** |
| **1.** |  |  |  |  |
| **2.** |  |  |  |  |
| **3.** |  |  |  |  |
| **4.** |  |  |  |  |

**W załączeniu:**

- dokumenty (referencje) potwierdzające, że dostawy zostały wykonane należycie ............ szt.

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

data podpis Wykonawcy

**Załącznik Nr 5**

do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-**111**/18

WZÓR UMOWY

Umowa Nr .............

zawarta w dniu ........................... r. w ............................... pomiędzy:

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

*(pełna nazwa zamawiającego)*

reprezentowany przez:

.............................................................. – ................................................

*(imię i nazwisko) (stanowisko)*

zwanym dalej w treści umowy Zamawiającym

a

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

*(pełna nazwa wykonawcy)*

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

*(adres siedziby wykonawcy)*

wpisanym do rejestru Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem .....................................,

reprezentowanym przez:

........................................................... – ...........................................................

*(imię i nazwisko) (stanowisko)*

........................................................... – .........................................................

*(imię i nazwisko) (stanowisko)*

REGON : ........................................................................ NIP : ..................................

PESEL (dotyczy osoby fizycznej)…………………………………………….

zwanym dalej w treści umowy Wykonawcą

o następującej treści:

**§ 1**

1. W wyniku przeprowadzonego zgodnie z ustawą – Prawo zamówień publicznych postępowania w trybie przetargu nieograniczonego Zamawiający udziela Wykonawcy zamówienia publicznego na **dostawę …..............................................................**,   
   w ramach projektu nr **RPKP.02.01.00-04.0002/17 „Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej – I etap” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych,** zwaną w dalszej treści przedmiotem umowy.
2. Integralną część niniejszej umowy stanowi:
3. specyfikacja asortymentowo-ilościowo-cenowa – Załącznik Nr ….
4. specyfikacja techniczna – Załącznik Nr …...
5. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia Zamawiającemu przedmiotu umowy w asortymencie, ilości i po cenie zgodnej ze złożoną ofertą z dnia ….......... .

**§ 2**

1. Wykonawca zobowiązany będzie dostarczyć przedmiot zamówienia własnym transportem, na własne ryzyko i koszt do siedziby Zamawiającego (lokalizacja przy  
   ul. Św. Józefa 53-59 w Toruniu) w terminie nie dłuższym niż w ciągu **……. dni,** licząc od dnia zawarcia umowy. O terminie dostawy Wykonawca poinformuje Zamawiającego   
   z wyprzedzeniem co najmniej 3-dniowym.
   1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość przesunięcia terminu dostawy przedmiotu zamówienia, ale nie dłużej niż o 60 dni, w przypadku niemożności przyjęcia urządzeń, spowodowanej brakiem odpowiednio przygotowanych pomieszczeń   
      w związku z prowadzoną rozbudową Szpitala. O fakcie tym Zamawiający poinformuje pisemnie/faksem/e-mailem Wykonawcę na co najmniej 1 dzień przed planowanym terminem dostawy.
2. Zamawiający dopuszcza możliwość montażu, instalacji urządzeń oraz przeszkolenia personelu Zamawiającego z zakresu obsługi tych urządzeń w terminie późniejszym niż termin dostawy.
3. Wykonawca zobowiązany jest w ramach wartości umowy określonej w § 5 ust. 1 dokonać montażu/uruchomienia/instalacji przedmiotu umowy nie później niż w terminie **10 dni** licząc od dnia poinformowania Wykonawcy przez Zamawiającego o gotowości do przeprowadzenia montażu, instalacji oraz szkolenia.
4. Przedmiot umowy zostanie dostarczony wraz z kartą gwarancyjną, instrukcją obsługi   
   w języku polskim oraz paszportem technicznym.
5. Wykonawca zobowiązuje się zastosować odpowiednie opakowanie przedmiotu umowy zabezpieczające go w czasie transportu oraz ponieść ewentualne konsekwencje z tytułu nienależytego transportu i powstałych strat.
6. Zamawiający ma prawo zwrotu dostarczonego przedmiotu umowy w terminie 3 dni od dnia dostawy, w przypadku jego niezgodności z oferowanym w ofercie, na koszt Wykonawcy.
7. Zamawiający ma prawo odmówić przyjęcia dostawy niepełnej lub choćby częściowo wadliwej.
8. Zamawiający oświadcza, a Wykonawca przyjmuje do wiadomości, że niezwłocznie po podpisaniu niniejszej umowy w sprawie udzielenia zamówienia, Strony podpiszą odrębną umową o powierzeniu przetwarzania danych osobowych na potrzeby wykonywania niniejszej umowy głównej, zgodnie z art. 28 RODO tj. Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 roku 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 199 s. 1).

**§ 3**

1. Wykonawca udziela na dostarczony przedmiot umowy **36**-miesięcznej gwarancji. Termin gwarancji liczony będzie od daty podpisania protokołu odbioru i instalacji urządzeń   
   u Zamawiającego przez Strony umowy.
2. Czas reakcji serwisu w ciągu maks. 24 godzin licząc od zgłoszenia wiadomości o zaistniałej awarii przez Zamawiającego w dni robocze oraz w dni ustawowo wolne od pracy. Czas reakcji uwzględnia zdalne podłączenie serwisu Wykonawcy w celu zapewnienia szybkiej diagnozy i naprawy aparatu bądź zamówienie części zamiennych na podstawie zebranych informacji. Informacje o awarii zgłaszane będą przez Zamawiającego do serwisu Wykonawcy pod nr telefonu .........…………………………….. lub na adres   
   e-mail………………………………………………..
3. Wykonawca zapewnia dostępność części zamiennych i akcesoriów przez okres 10 lat od daty dostarczenia Sprzętu, z zastrzeżeniem, ze dla sprzętu IT i dla oprogramowania okres ten wynosi 5 lat*.*
4. Wykonawca zapewnia w ramach ceny oferty wykonanie przeglądów gwarancyjnych dostarczonego przedmiotu zamówienia w terminach zgodnych z przepisami prawa i dokumentacją producenta, ale nie rzadziej niż jeden raz w każdym rozpoczętym roku udzielonej gwarancji.

**§ 4**

1. Strony ustalają, że z tytułu nieterminowej dostawy Zamawiający może naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości:
2. 0,5% wartości netto za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej do 6 dni,
3. 3% wartości netto za każdy dzień zwłoki w dostawie trwającej powyżej 6 dni.
4. Z tytułu zwłoki w instalacji dostarczonego przedmiotu umowy Zamawiający ma prawo naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości 2% wartości netto umowy za każdy dzień zwłoki w instalacji.
5. Z tytułu nienależytego wykonania umowy z wyłączeniem zwłoki określonej w ust. 1 pkt. a) i b) i w ust. 2 Wykonawca zobowiązany będzie zapłacić Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% wartości netto umowy.

**§ 5**

1. Wartość umowy ustala się na kwotę:.................netto + ...% VAT = ..................... brutto  
   Słownie brutto: .................................................................................................................
2. Należność za dostawę płatna będzie przez Zamawiającego w terminie **30 dni**, licząc od daty otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wystawionej faktury,   
   z uwzględnieniem możliwości fakturowania odrębnie kosztów dostawy każdego   
   z urządzeń oraz ich montażu, instalacji i szkolenia wg wyceny zawartej w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy (Formularz asortymentowo-ilościowo-cenowy).
   1. Podstawą do wystawienia faktury będzie protokół odbioru dostawy sprzętu oraz protokół montażu, instalacji, uruchomienia sprzętu podpisany przez Strony umowy.
3. Należność za dostarczony przedmiot umowy Zamawiający przekaże na rachunek Wykonawcy podany na fakturze.
4. Wykonawca ma prawo naliczyć Zamawiającemu odsetki ustawowe za nieterminowe uregulowanie należności od wartości niezapłaconej faktury.
5. Wykonawca nie ma prawa przenieść wierzytelności oraz odsetek ustawowych bez zgody Zamawiającego na rzecz osób trzecich.
6. Wszelkie umowy nazwane uregulowane w Kodeksie cywilnym oraz umowy nienazwane,  
   nieuregulowane przepisami prawa cywilnego (jak factoring, forfaiting i in.) mające na celu przeniesienie na osoby trzecie wierzytelności zarówno wymagalnych, jak   
   i niewymagalnych istniejących jak i nieistniejących, na dzień zawarcia umowy, zawarte przez Wykonawcę bez zgody Zamawiającego – są nieważne.

**§ 6**

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości   
   o tych okolicznościach. W tym przypadku, wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
2. Zamawiający może odstąpić od umowy w trybie natychmiastowym, jeżeli zachodzi co najmniej jedna z następujących okoliczności:
   1. zmiana umowy została dokonana z naruszeniem art. 144 ust. 1–1b, 1d i 1e ustawy Pzp;
   2. Wykonawca w chwili zawarcia umowy podlegał wykluczeniu z postępowania na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Pzp;
   3. Trybunał Sprawiedliwości Unii Europejskiej stwierdził w ramach procedury przewidzianej w art. 258 Traktatu i Funkcjonowaniu Unii Europejskiej, że państwo polskie uchybiło zobowiązaniom, które ciążą na nim na mocy Traktatów, dyrektywy 2014/24/UE i dyrektywy 2014/25/UE, z uwagi na to, że Zamawiający udzielił zamówienia z naruszeniem przepisów Unii Europejskiej.
3. W przypadku, o którym mowa w ust. 2, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.

**§ 7**

W razie powstałego sporu związanego z wykonaniem umowy w sprawie zamówienia publicznego, Strony będą dążyć do polubownego załatwienia ewentualnej kwestii sporu.

**§ 8**

W przypadku niezałatwienia powstałego sporu na drodze polubownej w terminie 14 dni   
od rozpoczęcia negocjacji, Strony poddadzą się rozstrzygnięciu właściwego sądu dla siedziby Zamawiającego.

**§ 9**

W kwestiach nieuregulowanych postanowieniami zawartej umowy zastosowanie mieć będą przepisy ustawy – Prawo zamówień publicznych i kodeksu cywilnego.

**§ 10**

Strony mogą dochodzić na zasadach ogólnych KC odszkodowania przewyższającego wysokość ustalonych kar umownych.

**§ 11**

Wszelkie zmiany w umowie pod rygorem nieważności muszą być dokonane w formie pisemnej.

**§ 12**

Strony zobowiązują się do natychmiastowego informowania o każdej zmianie adresu lub numeru telefonu. W razie niezrealizowania tego zobowiązania pisma dostarczane pod adres wskazany w niniejszej umowie uważa się za doręczone.

**§ 13**

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z tego 2 egzemplarze dla Zamawiającego, a 1 egzemplarz dla Wykonawcy.

**WYKONAWCA: ZAMAWIAJĄCY:**

**Załącznik Nr 6**

do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-**111**/18

**OŚWIADCZENIE\***

**o przynależności lub braku przynależności do tej samej grupy kapitałowej,**

**o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy Pzp**

**(\*Niniejsze oświadczenie Wykonawca musi przekazać Zamawiającemu w terminie 3 dni od zamieszczenia na stronie internetowej informacji, o której mowa w art. 86 ust. 5 ustawy Pzp.**

Wraz ze złożeniem oświadczenia, wykonawca może przedstawić dowody, że powiązania z innym wykonawcą

nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia).

W związku z przystąpieniem naszej firmy:

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

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

do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:

**dostawę angiografów w ramach projektu nr RPKP.02.01.00-04.0002/17 „*Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej –   
I etap*” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych**

oświadczamy zgodnie z art. 24 ust. 1 pkt 23 ustawy – Pzp, że:

1. **nie należymy**\* do żadnej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust. 1 pkt 23 Pzp w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów

(*t.j.* *Dz. U. 2018 r. poz. 798 ze zm.*)

2. **należymy**\* do grupy kapitałowej i ***przedstawiamy dowody, że powiązania z innym wykonawcą nie prowadzą do zakłócenia konkurencji w postępowaniu o udzielenie zamówienia*** w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji   
i konsumentów (*t.j. Dz. U. 2018 r. poz. 798 ze zm.).*

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

(wymienić załączone dowody)

\* *niepotrzebne skreślić*

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

data podpis Wykonawcy

**Załącznik Nr 7**

do SIWZ Nr W.Sz.Z: TZ-280-**111**/18

**OŚWIADCZENIE**

W związku z przystąpieniem naszej firmy (**nazwa wykonawcy** lub **podmiotu trzeciego**):

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

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

do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na:

**dostawę angiografów w ramach projektu nr RPKP.02.01.00-04.0002/17 „*Budowa Kujawsko-Pomorskiego systemu udostępniania elektronicznej dokumentacji medycznej – I etap*” realizowanego w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Kujawsko-Pomorskiego na lata 2014-2020, Oś priorytetowa 2. Cyfrowy Region, Działanie 2.1, Wysoka dostępność i jakość e-usług publicznych**

oświadczamy, że w stosunku do ww. podmiotu:

**1/\*** **a)** nie wydano prawomocnego wyroku sądu lub ostatecznej decyzji administracyjnej o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne;

**b)** wydano prawomocny wyrok sądu lub ostateczną decyzję administracyjną o zaleganiu z uiszczaniem podatków, opłat lub składek na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne, a Wykonawca przedkłada wraz z niniejszym oświadczeniem dokumenty potwierdzające dokonanie płatności tych należności wraz z ewentualnymi odsetkami lub grzywnami lub zawarte wiążące porozumienie w sprawie spłat tych należności.

**\*** *UWAGA! – skreślić niewłaściwe (****a*** *lub* ***b****)*

**2)** nie orzeczono tytułem środka zapobiegawczego zakazu ubiegania się o zamówienia publiczne.

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

data podpis osoby upoważnionej do reprezentacji

1. *informacja w tym zakresie jest wymagana, jeżeli w odniesieniu do danego administratora lub podmiotu przetwarzającego istnieje obowiązek wyznaczenia inspektora ochrony danych osobowych.* [↑](#footnote-ref-1)
2. *skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników.* [↑](#footnote-ref-2)
3. *prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.* [↑](#footnote-ref-3)
4. *rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1)* [↑](#footnote-ref-4)
5. *w przypadku, gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie)* [↑](#footnote-ref-5)