



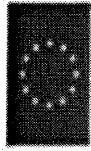
Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska

Mazowsze.
serce Polski

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



Załącznik nr 1 do Ogłoszenia/Zaproszenia K/COVID-19/1/2022

ZAKUP CYFROWEGO APARATU RTG Z PRZEZNACZENIEM DO BADAŃ DLA PACJENTÓW Z PODEJRZENIEM I CHORYCH ORAZ PO PRZEBYTYM COVID-19

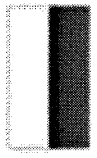
Opis parametru	Wartość wymagana	Wartość oferowana	Punktacja
Wymagania ogólne			
1	Producent/Firma	Podać	
2	Kraj pochodzenia	Podać	
3	Urządzenie typ / model	Podać	
4	Klasa wyrobu medycznego	Podać	
5	Aparat objęty jednym certyfikatem CE	TAK	
6	Deklaracja zgodności CE dla aparatu RTG	TAK	
7	Oferowany aparat RTG w pełni cyfrowy fabrycznie nowy, nie rekondycjonowany, nie powystawowy	TAK, podać	
8	W pełni cyfrowy, zautomatyzowany aparat RTG z minimum 1 detektorem, stołem, statywem płucnym, stacją akwizycyjną technika i stacją opisową	TAK, podać	
9	Interkom (komunikacja głosowa między sterownią a pracownią)	TAK	

OK 1

II			
Generator RTG			
1	Generator wysokiej częstotliwości	TAK	
2	Moc wyjściowa generatora nie mniejsza niż 50 kW	TAK, podać	≥75 kW – 5 pkt, ≥85 kW – 10 pkt
3	Automatyka ekspozycji AEC dla detektora w stole i statywie płucnym – min. 3 komór jonizacyjnych	TAK, podać	≥3 komory - 0 pkt, ≥5 komór – 10 pkt
4	Zakres napięć lampy co najmniej w przedziale 40 – 150 kV	TAK, podać	
5	Zakres ustawień mAs co najmniej w przedziale 0,1 – 500 mAs	TAK, podać	
6	Zakres ustawień mA co najmniej w przedziale 10 – 630 mA	TAK, podać	
7	Zakres ustawień czasu co najmniej w przedziale 1 ms – 10 s	TAK, podać	
8	Technika 1, 2 i 3 punktowa	TAK	
9	Programy anatomiczne minimum 300	TAK, podać	
10	Aparat wyposażony w układ pomiaru dawki ekspozycji (dawkomierz) z wyświetleniem dawki na stacji technika	TAK	
11	Możliwość sterowania parametrami aparatu z pulpitu stacji technika	TAK	
12	Zabezpieczenie przed przegrzaniem anody	TAK	
III			
Lampa RTG			
1	Lampa RTG z wirującą anodą min. 9000 obr/min	TAK, podać	
2	Lampa z dwoma ogniskami	TAK	



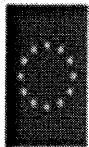
Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita Polska

Mazowsze.
sejce Polski

Unia Europejska
Europejski Fundusz Rozwoju Regionalnego



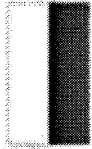
3	Rozmiar ogniska małego max. 0,6 mm	TAK, podać	0,6 mm - 0 pkt, najmniejsza zaferowana wartość - 10 pkt, inne proporcjonalnie
4	Moc małego ogniska min. 25 kW	TAK, podać	≥30 kW – 5 pkt, ≥40 kW – 10 pkt
5	Rozmiar ogniska dużego max. 1,2 mm	TAK, podać	1,2 mm - 0 pkt, najmniejsza zaferowana wartość - 10 pkt, inne proporcjonalnie
6	Moc dużego ogniska min. 70 kW	TAK, podać	≥70 kW – 0 pkt, ≥80 kW – 10 pkt
7	Pojemność cieplna anody min 300 kWh	TAK, podać	
8	Pojemność cieplna kółka min. 1200 kWh	TAK, podać	≥1200 kWh – 0 pkt, ≥1500 kWh – 10 pkt
9	Obrót lampy wokół osi poziomej min. 300 stopni	TAK, podać	
10	Obrót lampy wokół osi pionowej min. 180 stopni	TAK, podać	
11	Kolimator obrotowy ze świetlnym symulatorem pola ekspozycji i laserowym celownikiem	TAK	
12	Obrót kolimatora +/- 90 stopni	Tak, podać	
13	Kolimacja manualna	TAK	
IV	Kolumna podfogowa		
1	Kolumna podfogowa z ruchami wspomaganymi silnikowo	TAK	
2	Kolumna wolnostojąca nie zintegrowana ze stołem	TAK	

Beck

3	Automatyczne śledzenie przez lampę zmiany wysokości stołu i statywu z zachowaniem odległości SID, wyświetlanie w cm na obudowie lampy odległości lampa – detektor	TAK		
4	Zakres przesuwu poziomego lampy rtg wzdłuż stołu min. 200 cm	TAK, podać		
5	Zakres przesuwu lampy rtg w poprzek stołu min. 20 cm	TAK, podać		
6	Zakres pionowego ruchu lampy min. 160 cm	TAK, podać		
7	Najniższa odległość wiązki poziomej równoległej do podłogi max. 40 cm	TAK, podać		
Stół kostny				
1	Przygotowany do współpracy z oferowanymi detektorami	TAK		
2	Stół stacjonarny mocowany do podłogi z płaskim blatem	TAK		
3	Elektrycznie regulowana wysokość blatu stołu	TAK		
4	Najniższe położenie blatu od podłogi max. 58 cm	TAK, podać		
5	Zakres ruchu pionowego blatu min. 40 cm	TAK, podać		
6	Zakres ruchu poprzecznego blatu min. 20 cm	TAK, podać		
7	Zakres ruchu wzdłużnego blatu min. 100 cm	TAK, podać		
8	Zakres ruchu detektora w stole min. 50 cm	TAK, podać		
9	Długość blatu min. 220 cm	TAK, podać		
10	Szerokość blatu min. 75 cm	TAK, podać		
11	Ekwiwalent Al, blatu stołu ≤ 1,2 mm Al	TAK, podać		
12	Maksymalne obciążenie stołu min. 300 kg	TAK, podać		



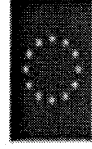
Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska

Mazowsze.
serce Polski

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



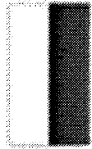
13	Kratka przeciwrozproszeniowa min. 35 pl/cm z ogniskową 100 - 115 cm	TAK, podać	
14	Możliwość wyciągnięcia i wymiany kratki przeciwrozproszeniowej bez użycia narzędzi	TAK	
15	Przesuwu blatu i regulacja wysokości zabezpieczone przed przypadkową aktywacją	TAK, opisać	
Statyw do zdjęć odległościowych			
1	Przygotowany do współpracy z oferowanymi detektorami	TAK	
2	Statyw przymocowany do podłogi	TAK	
3	Ruch uchylny panelu w zakresie min. +90/-20 stopni	TAK, podać	
4	Obrót panelu min. 90 stopni	TAK, podać	
5	Zakres ruchu detektora góra/dół min. 41 – 170 cm	TAK, podać	
6	Kratka przeciwrozproszeniowa min. 35 pl/cm z ogniskową 150 - 180 cm	TAK, podać	
7	Możliwość wyciągnięcia i wymiany kratki przeciwrozproszeniowej bez użycia narzędzi	TAK	
8	Uchwyt do pozycjonowania pacjenta w projekcji PA/AP	TAK	
9	Uchwyt do projekcji bocznych	TAK	
10	Pochłaniałość płyty statywu max. 0,6 mm Al	TAK, podać	
Detektor cyfrowy			
1	Minimum jeden detektor bezprzewodowy umożliwiający pracę z kratką przeciwrozproszeniową w stole, ścianie odległościowej oraz z wolnej ręki, na wózkach inwalidzkich, na łózkach	TAK, podać	1 detektor – 0pkt, 2 detektory – 20pkt

2	Pole obrazowania detektora min. 35x42 cm (+/- 1 cm)	TAK, podać		
3	Akumulatory do zasilania detektora min. 2 szt. na każdy detektor	TAK, podać		
4	Możliwość ładowania akumulatora detektora w ładowarce w stole bez podłączenia kabla. W przypadku odpowiedzi NIE należy dostarczyć ładowarkę	TAK/NIE		
5	Ładowarka do ładowania min. 2 akumulatorów	TAK, podać		
6	Detektor wodoodporny zgodnie z normą min. IP 57	TAK, podać		
7	Detektor scyntylicyjny o wysokiej czułości zbudowany z materiału Csi	TAK		
8	Wielkość pixela max. 140 µm	TAK, podać		
9	Rozdzielczość detektora min. 7,5 MP	TAK, podać		
10	Rozdzielczość przestrzenna detektora min. 3,5 lp/mm	TAK, podać		
11	Głębokość akwizycji min. 16 bit	TAK, podać		
12	Waga detektora z akumulatorem max. 4 kg	Tak, podać		≥4 kg – 0 pkt, <4 kg – 5 pkt, ≤3 kg – 10 pkt
13	Wskaźnik poziomu naładowania akumulatora na detektorze	TAK		
14	Ilość obrazów możliwych do uzyskania bez konieczności ładowania detektora na min. 600 obrazów	TAK, podać		
15	Wytrzymałość obciążenia detektora (bez dodatkowej obudowy detektora) min. 300 kg	TAK, podać		
16	Producent, model, typ detektora	Podać		

VIII Detektor cyfrowy w statywie płucnym – dotyczy opcji z 2 detektorami



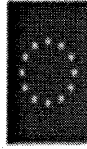
Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska

Mazowsze.
serce Polski

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



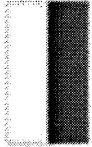
1	Detektor scyntylacyjny o wysokiej czułości zbudowany z materiału Csi	TAK	
2	Pole obrazowania detektora min. 42x42 cm (+/- 1 cm)	TAK, podać	
3	Wielkość pixela max. 140 µm	TAK, podać	
4	Rozdzielczość detektora min. 9 MP	TAK, podać	
5	Rozdzielczość przestrzenna detektora min. 3,5 lp/mm	TAK, podać	
6	Głębokość akwizycji min. 16 bit	TAK, podać	
7	Producent, model, typ detektora	Podać	
IX	Konsola operatora		
1	Jedna, wspólna konsola operatora do sterowania aparatem RTG, generatorem, detektorami i zarządzania obrazami	TAK	
2	Plaski kolorowy monitor o przekątnej min. 21". Oprogramowanie do przeprowadzania testów dziennych monitorów przeglądowych	TAK, podać	
3	Wyświetlanie i regulacja parametrów ekspozycji (kV, mA, mAs, itp.) bezpośrednio na konsoli operatora	TAK, podać	
4	Wyświetlanie stopnia nagrzania lampy RTG mierzonych w HU na konsoli operatora	TAK	
5	Wyświetlanie stopnia naładowania akumulatora detektora na konsoli operatora	TAK	
6	Wyświetlanie poziomu połączenia sieciowego pomiędzy konsolą a detektorem na konsoli operatora	TAK	
7	Pobieranie listy pacjentów z systemu RIS poprzez moduł DICOM Worklist	TAK	
8	Protokoły DICOM min. Send, Storage, Worklist, Print, MPPS	TAK, podać	

7
[Signature]

	Pełna integracja urządzeń z systemem Eskulap, mapowanie procedur radiologicznych			
	Możliwość zaznaczenia zdjęcia odrzuconego i wykonanie raportu w systemie eskulap zdjęć powtórzonych i odrzuconych			
9	Możliwość wpisywania danych demograficznych bezpośrednio z konsoli operatora	TAK		
10	Czas dostępu do obrazu od momentu ekspozycji max. 3 sekundy	TAK, podać		
11	Automatyczne wyświetlanie dawki promieniowania na konsoli oraz zdjęciu	TAK		
12	Konsola wyposażona w czytnik CD/DVD do nagrywania badań prosto (bezpośrednio) z aparatu RTG i odczytu badań z nośników CD/DVD	TAK		
13	Oprogramowanie sterujące detektorami oraz zaoferowane detektory wyprodukowane przez tego samego producenta. Dołączyć autoryzację producenta detektorów i oprogramowania potwierdzające, że oferent ma prawo do ich sprzedaży i serwisowania	TAK		
14	Regulacja jasności i kontrastu obrazu	TAK		
15	Pomiary geometryczne: min. odległości i kąty	TAK		
16	Obrót obrazu	TAK		
17	Powiększanie obrazu	TAK		
18	Możliwość umieszczenia na obrazie oznaczenia projekcji L/R	TAK		
19	Możliwość umieszczenia na obrazie dowolnych komentarzy technika w dowolnym miejscu na obrazie	TAK		
20	Nagrywanie płyt CD i DVD z badaniem pacjenta w standardzie Dicom 3.0 wraz z dedykowaną przeglądarką	TAK		



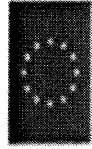
Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska

Mazowsze.
serce Polski

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



21	Oprogramowanie konsoli operatora w języku polskim	TAK	
22	Dostęp do konsoli aparatu tylko dla osób upoważnionych	TAK	
23	Wykonanie badań nagłych bez rejestracji pacjenta	TAK	
24	Zdalna diagnostyka poprzez szpitalną infrastrukturę informatyczną i usuwanie części usterek bez konieczności wizyty serwisu w miejscu instalacji aparatu RTG	TAK	
25	Integracja aparatu RTG ze szpitalnym systemem RIS/PACS (NEXUS Polska), w tym Pobieranie danych o ekspozycji ze zdjęcia i zapisywanie w ESKULAP, automatyczne dodawanie technika wykonującego badanie do danych w ESKULAP	TAK	
26	Minimum 4 automatyczne miejsca, gdzie wysyłane są badania z aparatu RTG (konsole opisowe, serwer dawek, PACS)	TAK	
27	UPS do podtrzymania pracy konsoli operatora	TAK	
X	Konsola opisowa lekarska		
1	System pracujący w architekturze klient serwer, z wykorzystaniem serwera aplikacyjnego posiadanego przez szpital, z możliwością zainstalowania oprogramowania klienckiego na stacjach lekarskich, z możliwością zdalnej pracy radiologa, bez konieczności wysyłania badań poza szpital, z pełną natychmiastową dostępnością do wszystkich badań bieżących/poprzednich oraz poniżej wymienionych aplikacji/funkcjonalności, po ustanowieniu bezpiecznego/autoryzowanego połączenia.	TAK	
2	Dwa stanowiska lekarskie, każde wyposażone w: - 2 kolorowe monitory diagnostyczne, o przekątnej min. 21" i rozdzielczości nie mniejszej niż 2 MP (z certyfikatem parowania do oceny badań RTG, CT, MIR)	TAK, podać	

9

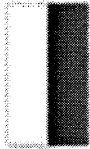
<p>3</p> <p>- 1 monitor opisowy o przekątnej min. 21" i rozdzielczości nie mniejszej niż 1920 x 1080</p> <p>- komputer PC, wyposażony w: min. procesor Intel Core i5, 16 GB RAM, dysk SSD min. 250 GB, interfejs LAN 1 Gb, system Windows 10 Pro lub nowszy</p> <p>- możliwość zainstalowania oprogramowania syngo.via będącego w posiadaniu Szpitala Grochowskiego</p>			
<p>4</p> <p>Bezterminowa licencja na użytkowanie oprogramowania stacji diagnostycznej.</p> <p>Dostęp do systemu stacji tylko po uprzednim zalogowaniu się.</p>	TAK		
<p>5</p> <p>Równoczesna obsługa 2 monitorów medycznych z wyświetlaniem obrazów w dowolnym podziale ekranu na każdym monitorze diagnostycznym.</p>	TAK		
<p>6</p> <p>Wyszukiwanie badań pacjentów wg. nazwiska, daty urodzenia, numeru PESEL, daty badania.</p>	TAK		
<p>7</p> <p>Konfiguracja indywidualnych filtrów wyszukiwania dla różnych użytkowników (np. rodzaj badania).</p>	TAK		
<p>8</p> <p>Możliwość sortowania listy badań (min. po nazwisku, dacie badania, typu badania).</p>	TAK		
<p>9</p> <p>Możliwość zmiany okna w czasie rzeczywistym (DICOM Window/Level).</p>	TAK		
<p>10</p> <p>Możliwość powiększenia obrazu: piksel obrazu na piksel ekranu (1:1), dopasowanie do rozmiarów ekranu, powiększenie dowolne (bezsstopniowe), lupa ekranowa.</p>	TAK		
<p>11</p> <p>Możliwość wyświetlenia miniatury obrazu z zaznaczoną lokalizacją powiększenia.</p>	TAK		
<p>12</p> <p>Powiększenie regionu obrazu o dowolnych rozmiarach (poprzez zaznaczenie ROI – ang. a region of interest, region zainteresowania) do rozmiarów ekranu.</p>	TAK		

13	Wyłączenie (ukrywanie) paszków narzędziowych na ekranach monitorów wyświetlających obrazy badań.	TAK		
14	Narzędzia do rysowania linii, okręgów, wieloboków i nanoszenia tekstu na obraz.	TAK		
15	Narzędzia pomiarowe: pomiar liniowy, kąt pomiędzy prostymi, pole powierzchni.	TAK		
16	Możliwość wywołania zewnętrznej aplikacji z przekazaniem danych pacjenta i obrazów.	TAK		
17	Funkcja obracania, odbijania i inwersji skali szarości obrazu.	TAK		
18	Możliwość dodawania komentarzy do obrazu.	TAK		
19	Wyświetlanie indeksu zdjęć (miniatur).	TAK		
20	Możliwość wydruku obrazów na drukarce DICOM.	TAK		
21	Interfejs użytkownika w języku polskim wraz z polską pomocą kontekstową.	TAK		
22	Możliwość tworzenia, archiwizowania i drukowania opisów badań.	TAK		
23	Możliwość jednoczesnego wyświetlenia badań pochodzących od różnych pacjentów na ekranie.	TAK		
24	Możliwość definiowania własnych ustawień okna dla konkretnych obszarów zainteresowania (np. kości, płuca itp.).	TAK		
25	Możliwość kalibracji liniowej.	TAK		
26	Zmiana kolejności obrazów w serii badania wraz z możliwością trwałego jej zapisania.	TAK		
27	2x UPS do podtrzymania pracy konsoli lekarskiej	TAK		

28	Integracja programu do oglądania zdjęć konsoli lekarskiej z oprogramowaniem Eskulap, linkowanie zdjęć i otwieranie zdjęć bieżących i poprzednich z poziomu programu opisowego ESKULAP (integracja typu DICOM i desktop - polegająca na wyświetlaniu konkretnego badania z poziomu ESKULAP)	TAK		
29	Oprogramowanie do przeprowadzania testów dziennych monitorów diagnostycznych przez lekarzy.	TAK		
XI Wymagania dodatkowe				
1	Komplet osłon radiologicznych (okulary i/lub osłony na gałki oczne, tarczyca, gonady, fartuch ochronny rozmiar M i L.)	TAK		
2	Komplet fantomów do kalibracji i kontroli jakości	TAK		
3	Szkolenia pracowników z obsługi aparatu i stacji diagnostycznej w siedzibie Szpitala Grochowskiego min. 2 dni po 6 godzin w uzgodnionym terminie.	TAK		
4	Instalacja przedmiotu oferty w pomieszczeniach wskazanych przez Szpital wraz z niezbędnym okablowaniem instalacyjnym do uruchomienia aparatu włącznie	TAK		
5	Wykonanie testów odbiorczych i akceptacyjnych po instalacji zestawu RTG	TAK		
6	Uzyskanie w imieniu Zamawiającego zgody SANEPID na użytkowanie nowego aparatu RTG oraz pracowni	TAK		
7	Pełna gwarancja obejmująca wszystkie części aparatu rtg, konsoli akwizycyjnej wraz z oprogramowaniem min. 24 miesiące	TAK, podać		
8	Zapewnienie aktualizacji oprogramowania do najnowszych wydanych wersji w okresie gwarancji	TAK		
9	Instalacja aparatu przez autoryzowany serwis producenta (autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny).	TAK		
10	Reakcja serwisu w okresie gwarancji - do 12 godzin w dni robocze od zgłoszenia	TAK		



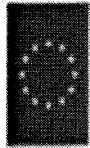
Fundusze Europejskie
Program Regionalny



Rzeczpospolita
Polska

Mazowsze.
serce Polski

Unia Europejska
Europejski Fundusz
Rozwoju Regionalnego



11	Przeglądy wymagane przez producenta w okresie gwarancji realizowane na koszt Wykonawcy wraz z dojazdem oraz wymianą materiałów wymaganych przy przeglądach gwarancyjnych oraz dodatkowy przegląd wykonany na miesiąc przed zakończeniem okresu gwarancyjnego.	TAK		
12	Maksymalny czas skutecznego usunięcia usterki: a) naprawa nie wymagająca wymiany części do 24 godzin; b) naprawa w przypadku konieczności importu części – do 5 dni roboczych; c) naprawa nie wymagająca importu części – do 3 dni roboczych.	TAK		
13	Każdy dzień przestoju spowodowany niesprawnością oferowanego sprzętu przedłuża o ten czas okres gwarancji.	TAK		
14	Dwukrotna naprawa lub wymiana tego samego podzespołu w przedmiocie umowy powoduje wymianę Sprzętu na nowy.	TAK		
15	Zapewnienie pełnej autoryzowanej obsługi serwisowej przez uprawnioną jednostkę gwarantującą skuteczną interwencję techniczną w okresie gwarancyjnym i pogwarancyjnym dla oferowanego sprzętu (podać dane serwisu: nazwa, dane teleadresowe, itp.)	TAK		
16	Okres dostępności części zamiennych min. 10 lat od dnia przekazania aparatu do eksploatacji	TAK		
17	Instrukcja obsługi w języku polskim	TAK		
18	Paszport techniczny	TAK		

1. Zaoferowane powyżej parametry wymagane muszą być potwierdzone w dołączonych materiałach informacyjnych.
2. Parametry określone przez Zamawiającego w kolumnie „Wartość wymagana” słowem „Tak, podać”, „Tak”²⁰ są bezwzględnie wymagane i wymagają dodatkowego opisu.
3. Brak potwierdzenia któregośkolwiek z parametrów spowoduje odrzucenie oferty.
4. Wykonawca zobowiązany jest do podania parametrów w jednostkach wskazanych w niniejszej tabeli

5. Zamawiający prosi aby dla usprawnienia procedury sprawdzania oferowanych parametrów Wykonawca zaznaczył z odniesieniem do punktów niniejszej specyfikacji wszystkie oferowane parametry w załączonych do oferty dokumentach (folder, instrukcja itp).
6. Szpital zastrzega sobie prawo weryfikacji deklarowanych parametrów z użyciem wszelkich dostępnych źródeł w tym zapytanie bezpośrednio u producenta sprzętu.
7. Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wygrania konkursu do dostarczenia aparatury medycznej spełniającej wyspecyfikowane parametry.
8. Oświadczamy, że oferowany, powyżej wyspecyfikowany sprzęt jest kompletny i po zainstalowaniu będzie gotowy do eksploatacji, bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza typowymi, znormalizowanymi materiałami eksploatacyjnymi i przygotowaniem adaptacyjnym pomieszczenia).
9. Wszelkie inne czynności niezbędne do prawidłowego montażu, zainstalowania, uruchomienia i eksploatacji Przedmiotu umowy oraz spełnienia wymogów o których mowa w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 21 sierpnia 2006 r. w sprawie szczegółowych warunków bezpiecznej pracy z urządzeniami radiologicznymi oraz Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2019 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.

.....
(podpis wykonawcy)



Załącznik nr 2 do Zaproszenia/Ogłoszenia

Sygnatura sprawy: K/COVID-19/1/2022

Warszawa, r.

**Oferta na:
zakup ze środków unijnych aparatu RTG
do diagnostyki pacjentów z podejrzeniem COVID-19**

- I. Nazwa i adres **ZAMAWIAJĄCEGO**: Województwo Mazowieckie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP: 113-245-39-40, REGON: 015528910.
- II. **Podmiot organizujący Konkurs**: Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o., ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa.
- III. Tryb postępowania: **zapytanie ofertowe, bez stosowania przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych** na podstawie art. 6a ust. 1 ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 1842, z późn. zm.).
- IV. Nazwa i adres **WYKONAWCY (OFERENTA)**.

Nazwa:

Siedziba (adres) :

Adres e-mail:

Województwo:

Tel.....

Numer NIP:

Numer REGON:.....

- V. Oferuję (Oferujemy) wykonanie przedmiotu zamówienia zgodnie z Opisem Przedmiotu Zamówienia (Przedmiot umowy) i wymaganiami określonymi w projekcie umowy, na następujących warunkach:

1. **Cena brutto aparatu wraz z montażem RTG** : zł (słownie:00/100 zł). netto:.....zł
2. Termin realizacji zamówienia: **od daty zawarcia umowy do dnia 31 marca 2022 r.**
3. **Nazwa (producent, model, numer katalogowy, inne oznaczenie) oferowanego przedmiotu zamówienia została wskazana w formularzu Parametry techniczne.**
4. **Termin gwarancji** (podać w miesiącach od daty odbioru przedmiotu zamówienia):
5. Przedmiotem zamówienia jest **dostawa zaoferowanego przez nas aparatu RTG do**

Pracowni Radiologii Szpitala Grochowskiego im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o., ul. Grenadierów 51/59, siedzibą w Warszawie wraz z montażem uruchomieniem.

6. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami zamówienia, w tym z projektem umowy, akceptujemy je w całości i nie wnosimy do niego zastrzeżeń.
7. **Termin płatności: 30 dni licząc od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT do Szpitala Grochowskiego in. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o.**

VI. Oświadczenia Wykonawcy (Oferenta):

1. Oświadczam(y), że zapoznałem/zapoznałam (zapoznaliśmy) się z opisem przedmiotu zamówienia, wymaganiami określonymi w Ogłoszeniu o konkursie lub Zaproszeniu do udziału w Konkursie i projekcie umowy.
2. Oświadczam(y), że uzyskałem/uzyskałam (uzyskaliśmy) wszelkie informacje niezbędne do prawidłowego przygotowania i złożenia niniejszej oferty.
3. Oświadczam(y), że Wykonawca, którego reprezentuję (reprezentujemy), jest związany niniejszą ofertą do dnia **28.02.2022 r.**
4. Oświadczam(y), że w cenie oferty uwzględnione zostały wszystkie koszty związane z wykonywaniem przedmiotu zamówienia, niezbędne dla prawidłowego i pełnego wykonania umowy (wartość brutto oferty to maksymalny koszt, jaki poniesie Kupujący (Zamawiający) w przypadku udzielenia zamówienia na podstawie niniejszej oferty).
5. Oświadczam(y), że w przypadku wyboru naszej oferty zobowiązuje(my) się do zawarcia umowy, na podstawie projektu umowy i niniejszej oferty w miejscu i terminie wyznaczonym przez Podmiot wskazany w punkcie II.
6. Oświadczam(y), że Wykonawca wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (jeśli powstał taki obowiązek).
7. Wykonawca jest świadom zakresu wykorzystywania i przetwarzania danych osobowych przez Zamawiającego w zakresie niezbędnym do wykonywania czynności zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym przepisami ustawy o dostępie do informacji publicznej (w szczególności: udostępnianie dokumentacji postępowania (w tym ofert), kontaktowania się z Wykonawcą korzystając z otrzymanych od Wykonawcy danych kontaktowych).
8. Oświadczamy, że składając ofertę znana jest nam aktualna sytuacja w Polsce i na świecie związana z koronawirusem SARS CoV-2 i wzięliśmy wszystkie związane z tą sytuacją ryzyka pod uwagę przy przygotowaniu oferty.

VII. Informacje dotyczące oferty i Wykonawcy (Oferenta):

1. Rodzaj Wykonawcy:

- 1) mikroprzedsiębiorstwo*;
- 2) małe przedsiębiorstwo*;
- 3) średnie przedsiębiorstwo*;
- 4) inny rodzaj (np. duże przedsiębiorstwo);

- w rozumieniu art. 7 ustawy z dnia 6 marca 2018 r. Prawo przedsiębiorców (Dz. U. z 2021, poz. 162, z późn. zm.)*

2. Oświadczam(y), że wybór niniejszej oferty:

- 1) nie będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego*;
- 2) będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego*.

3. Jeżeli w ust. 2 zaznaczono **pkt 2** należy również wskazać nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku u Zamawiającego obowiązku podatkowego, oraz wskazać ich wartość bez kwoty podatku:.....

.....

VIII. Informacje dotyczące podwykonawców:

1. Wykonawca wykona zamówienie:

- 1) samodzielnie*;
- 2) przy udziale podwykonawców, którym Wykonawca zleci realizację części zamówienia*.

Jeżeli Wykonawca wskaże, że wykona zamówienie samodzielnie to kolejne informacje w tym punkcie można wykreślić/usunąć.

2. Następujące części zamówienia (zakres) Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom (wypełnić jeżeli dotyczy):

3. Liczba podwykonawców, którym Wykonawca zamierza powierzyć wykonanie części zamówienia (jeżeli dotyczy):

4. Wartość lub procentowa część zamówienia, jaka zostanie powierzona podwykonawcy lub podwykonawcom (wypełnić jeżeli Wykonawca planuje powierzenie części zamówienia podwykonawcom):

5. Dane podwykonawców (wypełnić jeżeli Wykonawca planuje powierzenie części zamówienia podwykonawcom i zna ich dane: nazwa, adres siedziby, nr NIP, nr KRS, nr REGON):

.....

IX. Dane dotyczące informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa:

1. Oferta:

- 1) zawiera informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa;
- 2) nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa.

Jeżeli Wykonawca wskaże, że oferta nie zawiera informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa to kolejne informacje w tym punkcie można wykreślić/usunąć.

2. Informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa znajdują się (wskazać str. oferty, nazwę pliku/plików lub w inny precyzyjny sposób określić jakie dokumenty/informacje stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa).

3. Określenie informacji / dokumentów, które uznane zostały przez Wykonawcę jako stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa:

4. Uzasadnienie (wykazanie), iż zastrzeżone przez Wykonawcę informacje i dokumenty są informacjami stanowiącymi tajemnicę przedsiębiorstwa:

X. Pozostałe informacje:

1. Oświadczam(y), że wszystkie informacje i informacje podane w oświadczeniach i dokumentach przedstawionych w przedmiotowej ofercie są aktualne i zgodne z prawdą i stanem faktycznym oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia Zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji, oświadczeń i dokumentów.

2. Oświadczam(y), pod groźbą odpowiedzialności karnej (w szczególności dot. art. 233 i 297 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r. Kodeks Karny (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 1444, z późn. zm.), że załączone do oferty dokumenty opisują stan prawny i faktyczny, aktualny na dzień otwarcia ofert.

3. Osoba wyznaczona/upoważniona do kontaktów w imieniu Wykonawcy (Oferenta):

- 1) Imię:
- 2) Nazwisko:
- 3) Adres e-mail:
- 4) Nr tel.:

4. Załączniki do niniejszej oferty stanowią:

- 1)
- 2)
- 3)
- 4)
- 5) Etc.

5. Inne/dodatkowe informacje (według decyzji Wykonawcy/Oferenta)

.....dn.

.....
*podpisy i pieczęcie osób upoważnionych
do reprezentowania Wykonawcy*

* - niepotrzebne skreślić lub zaznaczyć prawidłową informację.

Sygnatura sprawy: K/COVID-19/1/2022

Załącznik nr 4 do Ogłoszenia/Zaproszenia

Umowa nr W/UMWM-UF/UM/NW/ /2022

zawarta w Warszawie w dniu _____,* zwana dalej „Umową” pomiędzy:

Województwem Mazowieckim,

ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP: 113-245-39-40, REGON: 015528910, zwanym w dalszej części Umowy „Kupującym”, reprezentowanym przez

Panią Beatę Jagielską – Prezes Zarządu Szpitala Grochowskiego im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o.,

na mocy dalszego pełnomocnictwa udzielonego przez panią Renatę Kaznowską Zastępcę Prezydenta Miasta Stołecznego Warszawy działającą na mocy pełnomocnictwa udzielonego uchwałą nr 1485/256/21 Zarządu Województwa Mazowieckiego z dnia 16 września 2021 r. z późn. zm. w sprawie udzielenia pełnomocnictwa Zastępcy Prezydenta Miasta Stołecznego Warszawy do dokonywania wszelkich czynności związanych z realizacją zamówień w ramach projektu pn.: „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV-2 na terenie województwa mazowieckiego” (z późn. zm).

a

_____ z siedzibą w _____ ul. _____ zarejestrowaną w Sądzie Rejonowym dla _____ Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem _____, kapitał zakładowy: _____, NIP: _____, REGON: _____, zwanym/ą w dalszej części umowy „Sprzedawcą”, reprezentowaną przez:

zwanych łącznie „Stronami”.

Strony zawierają umowę z uwzględnieniem art. 6a ustawy z dnia 2 marca 2020 r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 1842, z późn. zm.).

§ 1.

1. Przedmiotem Umowy jest przeniesienie przez Sprzedawcę na Kupującego własności **aparatu RTG**, szczegółowego określonego w załączniku nr 1 do Umowy, dalej zwanego „Przedmiotem Umowy” i jego wydanie Kupującemu, który zobowiązuje się go odebrać i zapłacić Sprzedawcy cenę na warunkach wskazanych w dalszej części Umowy.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia i wydania Przedmiotu Umowy własnym transportem bezpośrednio do Szpitala Grochowskiego im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie przy ul. Grenadierów 51/59 (kod pocztowy: 04-073 Warszawa), zwanego w dalszej części Umowy „Miejscem dostawy”, w godzinach 9:00-15:00.
3. Sprzedawca oświadcza, że Przedmiot Umowy jest fabrycznie nowy, kompletny, a także wolny od wad materiałowych, konstrukcyjnych i prawnych oraz praw osób trzecich oraz spełnia wszystkie określone prawem i Umową wymagania.
4. Sprzedawca oświadcza, że posiada kwalifikacje, wiedzę i umiejętności techniczne niezbędne do realizacji Przedmiotu Umowy.
5. Przedmiot umowy musi zostać wniesiony, zamontowany do wskazanego przez pracowników Szpitala pomieszczenia.

§ 2.

1. Sprzedawca zobowiązany jest do dostarczenia i wydania Kupującemu Przedmiotu Umowy, a także przeszkolenia personelu medycznego i technicznego w terminie do **31.03.2022 r.**
2. Sprzedawca ponosi koszty i pełną odpowiedzialność za transport Przedmiotu Umowy do Miejsca dostawy, jego załadunek i rozładunek, a także instalację, konfigurację systemu, uruchomienie, sprawdzenie prawidłowości działania oraz przeszkolenie personelu medycznego i technicznego Szpitala Grochowskiego im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie.

§ 3.

1. Obiór Przedmiotu Umowy zostanie dokonany na podstawie protokołu odbioru w Miejscu dostawy.
2. Protokół odbioru, o którym mowa w ust. 1, sporządzony zostanie w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla Kupującego oraz Sprzedawcy.
3. Do czasu podpisania protokołu odbioru za dostarczony Przedmiot Umowy odpowiedzialność ponosi Sprzedawca.
4. Strony ustalają następujące adresy do korespondencji i kontaktu:
 - 1) Kupujący: Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o., ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa – Sekretariat Zarządu;
 - 2) Sprzedawca: _____ (adres zostanie uzupełniony na podstawie oferty lub informacji od Wykonawcy)
5. Strony ustalają następujące osoby odpowiedzialne za realizację umowy, wzajemne kontakty, odbiór przedmiotu umowy i realizację procedur gwarancyjnych:
 - 1) Kupujący: (nazwisko i imię), tel., e-mail:, jako główny przedstawiciel Kupującego odpowiedzialny za całość umowy, (nazwisko i imię), tel., adres e-mail: w zakresie sprzętu;
 - 2) Sprzedawca: (nazwisko i imię), tel., e-mail: Jako główny przedstawiciel Sprzedawcy odpowiedzialny za całość umowy, (nazwisko i imię), tel., adres e-mail: w zakresie
6. Strony zobowiązują się do wzajemnego powiadomienia się o każdej zmianie adresu do korespondencji i kontaktu, o którym mowa w ust. 4. Powiadomienie winno być pod rygorem nieważności dokonane w formie pisemnej i doręczone stronie osobiście za pisemnym potwierdzeniem odbioru lub listem poleconym za zwrotnym potwierdzeniem odbioru.
7. Zaniechanie obowiązku, o którym mowa w ust. 5 powoduje, że pismo wysłane na adres wskazany ust. 4 uznaje się za doręczone.

§ 4.

1. Całkowite wynagrodzenie Sprzedawcy z tytułu realizacji Przedmiotu Umowy (wartość Umowy) zostało ustalone na łączną kwotę brutto (z VAT) _____ zł (słownie: _____).
2. Kupujący dokona zapłaty wynagrodzenia po dokonaniu odbioru Przedmiotu Umowy, przelewem na rachunek bankowy Sprzedawcy wskazany na fakturze VAT, w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
3. Podstawą do wystawienia przez Sprzedawcę faktury VAT jest podpisanie przez obie Strony protokołu odbioru, o którym mowa w § 3 ust. 1.
4. Za datę dokonania płatności, Strony będą uważały datę przekazania przez Kupującego polecenia zapłaty do banku prowadzącego jego rachunek.
5. Kupujący oświadcza, że jest płatnikiem podatku VAT.
6. Sprzedawca wystawi fakturę VAT w terminie do 3 dni od daty podpisania protokołu odbioru i dostarczy ją Kupującemu pod adres: Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o., ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa – Sekretariat Zarządu.
7. Fakturę VAT należy wystawić ze wskazaniem następujących danych:
 - 1) Nabywca: Województwo Mazowieckie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP 113-245-39-40;
 - 2) Odbiorca: Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa;

3) numer Umowy: W/UMWM-UF/UM/NW/_____/2021.

§ 5.

1. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia Kupującemu, najpóźniej w dniu odbioru Przedmiotu Umowy, Instrukcji obsługi dostarczonego Przedmiotu Umowy w języku polskim w formie drukowanej oraz dokumentacji serwisowej i instrukcji mycia i dezynfekcji oraz protokołu wykonanej integracji z systemem HIS/RIS/PACS ESKULAP.
2. Sprzedawca udziela miesięcznej gwarancji dla dostarczonego Przedmiotu Umowy
3. W okresie gwarancji, Sprzedawca zobowiązuje się na własny koszt do naprawy lub wymiany każdego z elementów, podzespołów lub zespołów dostarczonego Przedmiotu Umowy, które uległy uszkodzeniu z przyczyn wad konstrukcyjnych lub materiałowych.
4. Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia powstałe w czasie eksploatacji, jeśli są one spowodowane niestosowaniem się do dostarczonej instrukcji obsługi, dokonywaniem samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych przez użytkownika lub inne nieuprawnione osoby oraz wynikających z przyczyn losowych (np. pożar, powódź, dewastacja).
5. W przypadku stwierdzenia przez Kupującego wad utajionych konstrukcyjnych lub jakościowych w okresie obowiązywania gwarancji, o wykryciu wady Kupujący powiadomi na piśmie Sprzedawcę w terminie 14 dni od daty jej ujawnienia.
6. Terminy usunięcia ujawnionych wad będzie określał Kupujący, biorąc pod uwagę niezbędny czas i techniczne możliwości ich usunięcia, pisemnie informując o nich Sprzedawcę.
7. Sprzedawca nie może odmówić usunięcia wad bez względu na wysokość związanych z tym kosztów.
8. Uprawnienia Kupującego z tytułu rękojmi dotyczące wad fizycznych, jak i okres jej trwania są tożsame z uprawnieniami z tytułu gwarancji.
9. Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas niesprawności Przedmiotu Umowy.
10. Sprzedawca zobowiązuje się do wykonywania serwisu na warunkach wskazanych w Ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do Umowy.

§ 6.

1. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,2% wynagrodzenia brutto, określonego w § 4 ust. 1, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w stosunku do terminu dostawy określonego w § 2 ust. 1.
2. Łączna wysokość kar umownych naliczanych przez Kupującego nie może przekroczyć 20% wynagrodzenia brutto, określonego w § 4 ust. 1.
3. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną w przypadku odstąpienia przez Kupującego lub Sprzedawcę od Umowy, z przyczyn za które odpowiedzialność ponosi Sprzedawca - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto określonego w § 4 ust. 1.
4. Sprzedawca zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,2 % wynagrodzenia brutto, określonego w § 4 ust. 1, za każdy dzień zwłoki w stosunku do terminu wskazanego przez Kupującego do usunięcia wad w okresie trwania gwarancji.
5. Strony zastrzegają możliwość dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość ww. kar umownych na zasadach określonych przepisami kodeksu cywilnego.
6. Sprzedawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącenie kar umownych ze wszystkich swoich wierzytelności względem Kupującego, w tym z należnego mu wynagrodzenia. Potrącenie przez Kupującego należnych kar umownych nie wymaga uprzedniego wezwania Sprzedawcy do zapłaty kar umownych.
7. W przypadku jeśli potrącenie, o którym mowa w ust. 5 nie jest możliwe, Kupujący wezwie Sprzedawcę do zapłaty kary umownej wyznaczając termin dokonania zapłaty na 14 dni od daty doręczenia wezwania do jej zapłaty.
8. Niezależnie od sposobu rozliczania kar umownych, Kupujący wystawi Sprzedawcy notę księgową (obciążeniową) na kwotę należnych kar umownych.

§ 7.

1. Strony postanawiają, że Kupującemu przysługuje prawo do odstąpienia od Umowy w przypadku gdy:
 - 1) zostanie wydany nakaz zajęcia majątku Sprzedawcy lub majątku za pomocą, którego Sprzedawca wykonuje Przedmiot Umowy przez podmioty i osoby trzecie na mocy orzeczenia właściwego organu;
 - 2) Sprzedawca dopuszcza się zwłoki w realizacji Przedmiotu Umowy trwającej dłużej niż 7 dni;
 - 3) Sprzedawca naruszy zobowiązania do zachowania poufności, o którym mowa w § 8 ust. 1 i 2;
 - 4) Sprzedawca naruszy zobowiązanie, o którym mowa w § 11 ust. 6;
 - 5) Sprzedawca nie dostarczy Przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 1.
2. Strony zgodnie postanawiają, że Umowa wygasa z upływem **30.04.2022 r.**, jeżeli Sprzedawca nie dostarczy Kupującemu całości przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1, z uwzględnieniem postanowień § 1 ust. 2.
3. Postanowienia ust. 1 nie ograniczają prawa Kupującego do odstąpienia od Umowy w innych przypadkach wskazanych w przepisach obowiązującego prawa, w szczególności postanowieniach Kodeksu cywilnego.
4. Kupujący ma prawo skorzystać z prawa odstąpienia od Umowy w terminie 30 dni od dnia wystąpienia przesłanki uzasadniającej odstąpienie od Umowy.
5. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy dla swej ważności wymaga zachowania formy pisemnej.

§ 8.

1. Sprzedawca zobowiązuje się do zachowania w poufności i do niewykorzystywania w innym celu niż określony w Umowie wszelkich informacji uzyskanych od Kupującego w związku z realizacją Umowy, z wyjątkiem:
 - 1) informacji publicznie dostępnych;
 - 2) informacji, w których posiadanie Sprzedawca wszedł, bez naruszenia prawa, z innych źródeł;
 - 3) informacji, co do których Kupujący pisemnie zezwolił na ich ujawnienie lub wykorzystanie w innym celu.
2. Sprzedawca oświadcza, iż zobowiąże swoich pracowników oraz osoby działające na jego zlecenie do zachowania w poufności i do niewykorzystywania w innym celu niż określony w Umowie informacji, o których mowa w ust 1.
3. Obowiązek zachowania informacji w poufności nie dotyczy sytuacji, w których Sprzedawca zobowiązany jest do przekazania posiadanych informacji podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa do żądania udzielenia takich informacji w związku z prowadzonym postępowaniem.
4. W przypadku naruszenia przez Sprzedawcę zobowiązania do zachowania poufności, o którym mowa w ust. 1 i 2, Kupujący może odstąpić od Umowy.

§ 9.

1. Administratorem danych osobowych osób reprezentujących Sprzedawcę oraz osób wskazanych przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu jest Województwo Mazowieckie, którego dane kontaktowe to: Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, tel. (22) 59-79-100, email: urzed_marszalkowski@mazovia.pl, ePUAP: /umwm/esp.
2. Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować pisząc na adres wskazany w ust. 1 lub adres e-mail: iod@mazovia.pl.
3. Dane osobowe:
 - 1) osób reprezentujących Sprzedawcę, będą przetwarzane na podstawie obowiązku prawnego, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. c 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, z późn. zm. (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych), wynikającego z przepisów prawa określających umocowanie do reprezentowania, w celu właściwej reprezentacji Sprzedawcy dla zapewnienia ważności umowy oraz jej realizacji. Podane tych danych jest warunkiem zawarcia umowy;

- 2) osób wskazanych przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu/realizacji umowy (imię i nazwisko, służbowe dane kontaktowe, miejsce pracy) będą przetwarzane w prawie uzasadnionym interesie, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f 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 osobowych), w celu realizacji niniejszej umowy/przebiegu postępowania. Dane zostały podane przez Sprzedawcę w ramach zawieranej Umowy.
4. Dane osobowe, o których mowa w ust. 1 mogą zostać udostępnione podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa oraz podmiotom świadczącym obsługę administracyjno-organizacyjną Urzędu Marszałkowskiego Województwa Mazowieckiego w Warszawie oraz będą przechowywane nie dłużej niż to wynika z przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
5. W granicach i na zasadach opisanych w przepisach prawa, osobom, o których mowa w ust. 1 przysługuje prawo żądania: dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia oraz ograniczenia przetwarzania, jak również prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.
Ponadto osobom wskazanym przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu, przysługuje również prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych, wynikającego ze szczególnej sytuacji.
6. Sprzedawca jest zobowiązany do przekazania zapisów niniejszego paragrafu wszystkim osobom fizycznym wymienionym w ust. 1.

§ 10.

1. Województwo informuje, że Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie funkcjonuje w oparciu o Zintegrowany System Zarządzania zgodny z normami PN-EN ISO 9001:2015-10 – System Zarządzania Jakością, PN-EN ISO/IEC 27001:2017-06 – System Zarządzania Bezpieczeństwem Informacji, PN-EN ISO 14001:2015-09 – System Zarządzania Środowiskowego, PN-ISO 45001:2018-06 – System Zarządzania Bezpieczeństwem i Higieną Pracy, PN-ISO 37001:2017-05 – System Zarządzania Działaniami Antykorupcyjnymi oraz na podstawie wytycznych PN-ISO 26000 – System Społecznej Odpowiedzialności w związku z tym, przy wydatkowaniu środków z budżetu Województwa Mazowieckiego należy dokładać należytej staranności w zakresie przestrzegania zasad mających na celu m.in. zapewnienie bezpieczeństwa informacji, ochronę środowiska, zapewnienie bezpiecznych i higienicznych warunków pracy, przeciwdziałanie korupcji.

§ 11.

1. Sprawy nieuregulowane Umową podlegają przepisom Kodeksu Cywilnego oraz innych właściwych dla realizacji Przedmiotu Umowy obowiązujących aktów prawnych.
2. Sprzedawca oświadcza, że wiadome mu jest, że treść umowy, a w szczególności dotyczące go dane identyfikujące, przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia, stanowią informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust. 1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (tj. Dz. U z 2020 r. poz. 2176, z późn. zm.), która podlega udostępnieniu na warunkach określonych w tej ustawie, na co niniejszym Sprzedawca wyraża zgodę.
3. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia postanowień Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W przypadku zaistnienia sporu wynikającego z realizacji Umowy sądem miejscowo właściwym dla jego rozstrzygnięcia będzie sąd powszechny właściwy dla siedziby Kupującego.
5. Sprzedawca odpowiada za działania i zaniechania osób, za pomocą których wykonuje Przedmiot Umowy, jak za własne działania i zaniechania.
6. Sprzedawca nie może dokonać cesji praw i obowiązków wynikających z Umowy, w szczególności zobowiązań finansowych, na rzecz osoby trzeciej.
7. Umowa została zawarta w wyniku Konkursu K/COVID-19/1/2022.
8. Załącznikami stanowiącymi integralną część Umowy są:
 - 1) Załącznik nr 1 - Formularz oferty;
 - 2) Załącznik nr 2 - Wzór protokołu odbioru.



9. Umowa została sporządzona w czterech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym trzy dla Kupującego, a jeden dla Sprzedawcy i została podpisana przez każdą ze Stron podpisem własnoręcznym.*
10. Umowa została sporządzona w formie elektronicznej i podpisana przez każdą ze Stron kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
11. Datą zawarcia niniejszej Umowy jest data złożenia oświadczenia woli o jej zawarciu przez ostatnią ze Stron.

Załączniki stanowiące integralną część umowy:

1. Przedmiot umowy – opis przedmiotu zamówienia (Parametry techniczne),
2. Wzór Protokołu Odbioru,
3. Kopia formularza ofertowego Sprzedawcy.

Kupujący

Sprzedawca

* - w przypadku zawarcia umowy drogą elektroniczną (w formie elektronicznej) wskazane dane zostaną wykreślone



www.mazovia.pl

PROTOKÓŁ ODBIORU

dotyczy Umowy nr
Z DNIA

Miejsce odbioru: **Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o., ul. Grenadierów 51/59, 04-073 Warszawa**

Data odbioru r.

Kupujący:

Województwo Mazowieckie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP 113-245-39-40.

Przedstawiciel Kupującego – odbierający:

.....

Sprzedawca:

..... z siedzibą w(adres), NIP:

Przedstawiciel Sprzedawcy:

.....

Część A

Lp.	Przedmiot odbioru	Ilość	Numer seryjny (jeżeli dotyczy)
1.			

Przedstawiciel Kupującego potwierdza odbiór ww. przedmiotu umowy.

Część B

Opisane w części A przedmioty odbioru **wymagały/nie wymagały**¹ dokonania szkolenia personelu. Sprzedawca dokonał szkolenia personelu w zakresie działania i obsługi przedmiotów odbioru opisanego w części A.

Lp.	Przedmiot odbioru	Liczba przeszkolonych osób
1.		

Protokół odbioru sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla Kupującego i Sprzedawcy.

Przedstawiciel Kupującego

Przedstawiciel Sprzedawcy

.....

.....

¹ Niepotrzebne skreślić

Sygnatura sprawy: K/COVID-19/1/2022

Załącznik nr 4 do Ogłoszenia/Zaproszenia

Kluczula informacyjna część I – Województwo Mazowieckie / Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa

1. Administratorem danych osobowych osób reprezentujących Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę) oraz osób wskazanych przez Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), jako osoby do kontaktu, jest Województwo Mazowieckie, którego dane kontaktowe to: Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, tel. (22) 59-79-100, email: urząd_marszalkowski@mazovia.pl, ePUAP: /umwm/esp.
2. Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować pisząc na adres wskazany w ust. 1 lub adres e-mail: iod@mazovia.pl.
3. Dane osobowe:
 - 1) osób reprezentujących Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), będą przetwarzane na podstawie obowiązku prawnego, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. c 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, z późn. zm. (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych), wynikającego z przepisów prawa określających umocowanie do reprezentowania, w celu właściwej reprezentacji Sprzedawcy dla zapewnienia ważności umowy oraz jej realizacji. Podane tych danych jest warunkiem zawarcia umowy;
 - 2) osób wskazanych przez Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), jako osoby do kontaktu/realizacji umowy (imię i nazwisko, służbowe dane kontaktowe, miejsce pracy) będą przetwarzane w prawnie uzasadnionym interesie, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f 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 osobowych), w celu realizacji niniejszej umowy/przebiegu postępowania. Dane zostały podane przez Sprzedawcę w ramach zawieranej Umowy.
4. Dane osobowe, o których mowa w ust. 1 mogą zostać udostępnione podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa oraz podmiotom świadczącym obsługę administracyjno-organizacyjną Urzędu Marszałkowskiego Województwa Mazowieckiego w Warszawie oraz będą przechowywane nie dłużej niż to wynika z przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
5. W granicach i na zasadach opisanych w przepisach prawa, osobom, o których mowa w ust. 1 przysługuje prawo żądania: dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia oraz ograniczenia przetwarzania, jak również prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa. Ponadto osobom wskazanym przez Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), jako osoby do kontaktu, przysługuje również prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych, wynikającego ze szczególnej sytuacji.
6. Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę) jest zobowiązany do przekazania zapisów niniejszego paragrafu wszystkim osobom fizycznym wymienionym w ust. 1.

Klauzula informacyjna część II – Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością.

1. Administratorem danych osobowych osób reprezentujących Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę) oraz osób wskazanych przez Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), jako osoby do kontaktu, jest Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością, której dane kontaktowe to: Szpital Grochowski im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o., tel. (22) 51 52 716, email: szpital@grochowski.waw.pl, ePUAP: /SzpitalGrochowski/SkrytkaESP.
2. Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować pisząc na adres wskazany w ust. 1 lub adres e-mail: gswidzikowski@grochowski.waw.pl.
3. Dane osobowe:
 - 1) osób reprezentujących Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), będą przetwarzane na podstawie obowiązku prawnego, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. c 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, z późn. zm. (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych), wynikającego z przepisów prawa określających umocowanie do reprezentowania, w celu właściwej reprezentacji Sprzedawcy dla zapewnienia ważności umowy oraz jej realizacji. Podane tych danych jest warunkiem zawarcia umowy;
 - 2) osób wskazanych przez Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), jako osoby do kontaktu/realizacji umowy (imię i nazwisko, służbowe dane kontaktowe, miejsce pracy) będą przetwarzane w prawnie uzasadnionym interesie, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f 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 osobowych), w celu realizacji niniejszej umowy/przebiegu postępowania. Dane zostały podane przez Sprzedawcę w ramach zawieranej Umowy.
4. Dane osobowe, o których mowa w ust. 1 mogą zostać udostępnione podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa oraz podmiotom świadczącym obsługę administracyjno-organizacyjną Szpitala Grochowskiego im. dr med. Rafała Masztaka Sp. z o.o. w Warszawie oraz będą przechowywane nie dłużej niż to wynika z przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach (tj. Dz. U. z 2020 r. poz. 164, z późn. zm.).
5. W granicach i na zasadach opisanych w przepisach prawa, osobom, o których mowa w ust. 1 przysługuje prawo żądania: dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia oraz ograniczenia przetwarzania, jak również prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa. Ponadto osobom wskazanym przez Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę), jako osoby do kontaktu, przysługuje również prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych, wynikającego ze szczególnej sytuacji.
6. Oferenta (Wykonawcę, Sprzedawcę) jest zobowiązany do przekazania zapisów niniejszego paragrafu wszystkim osobom fizycznym wymienionym w ust. 1.