



UNIWERSYTECKIE CENTRUM KLINICZNE
IM. PROF. K. GIBIŃSKIEGO
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego
w Katowicach

DZP/381/103A/2020

Katowice /24.11.2020r.

Kierownik Działu
Zamówień
Publicznych

mgr Karina Madej
ul. Ceglana 35
40-514 Katowice
SEKRETARIAT
tel.: (32) 358 14 60
tel.: (32) 358 12 00
fax: (32) 251 84 37
sekretariat@uck.katowice.pl

**Do wszystkich wykonawców
biorących udział w postępowaniu**

Dotyczy odpowiedzi na pytania w postępowaniu w trybie przetargu nieograniczonego na dostawę bronchofiberoskopu z wyposażeniem, wideolaryngoskopu z wyposażeniem, aparatu do profilaktyki p/zakrzepowej i echokardiografu (IX) - DZP/381/103A/2020

PYTANIE NR 1

Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający dopuszcza ochronę przed wnikaniem wody min. IPx7 tylko dla części roboczej urządzenia oraz uszczelnienie czoła urządzenia wraz z przyciskami sterującymi umożliwiające dezynfekcję ekranu i górnej części urządzenia za pomocą ściereczki nasączonej środkiem dezynfekcyjnym?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 2

Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający dopuszcza zaoferowanie wideolaryngoskopu o wadze około 350 g?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 3

Dotyczy pakietu 2

Czy Zamawiający dopuszcza czas pracy urządzenia około 200 minut?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 4

Dotyczy pakietu 1

Czy w pozycji I.1 Zamawiający dopuści średnicę kanału roboczego 2,4mm

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 5

Dotyczy pakietu 1

Czy w pozycji I.4 Zamawiający dopuści bronchofiberoskop o kącie zgięcia końcówki góra/dół: max. 130°/130°?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 6

Dotyczy pakietu 1

Czy w pozycji II Zamawiający dopuści źródło światła wbudowane w bronchofiberoskop?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 7

Dotyczy pakietu 1

Czy w pozycji II.1 Zamawiający dopuści diodę LED wbudowaną w bronchofiberoskop?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 8

Dotyczy pakietu 1

Czy w pozycji II.2 Zamawiający dopuści wskaźnik rozładowania prezentowany na ekranie podłączanym do bronchofiberoskopu?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 9

Dotyczy pakietu 1

Prosimy zamawiającego o udzielenie odpowiedzi w Pakiecie 1 – Bronchofiberoskop z wyposażeniem -1 szt w Lp I Bronchofiberoskop w pytaniach od 1 do 8 oraz w Lp II Źródło światła w pytaniach od 1 do 3

Czy zamawiający dopuści jako urządzenie równoważne Zestaw 20 bronchofiberoskopów jednorazowych występujących w trzech rozmiarach Slim, Regular, Large z 1 monitorem Ambu Aview (w obliczu epidemii COVID 19 jest to najlepsze rozwiązanie które nie wymaga sterylizacji) renomowanej firmy AMBU o następujących parametrach) :

Endoskop jednorazowego użytku, sterylny (20 szt w zestawie) w zestawie z 1 przenośnym monitorem o rozdzielczości 800 x 480 (przekątna ekranu TFT LCD 8,5”), monitor kompatybilny z trzema rodzajami giętkich endoskopów do wyboru : z kanałem roboczym o średnicy 1.2 mm wersja Slim, 2.2 mm wersja Regular, 2.8 mm wersja Large; z możliwością odsysania poprzez kanał roboczy, nagrywania filmów

Parametry endoskopów - 3 rozmiary do wyboru:

- Endoskop jednorazowy dla jednego pacjenta, sterylny (20 szt)
- Technologia video (kamera, źródło światła)

Pole widzenia 85

- Głębokość ostrości 6-50 mm (+/- 2 mm)
- Oświetlenie LED
- Długość części roboczej 600 mm
- Możliwość manipulacji w co najmniej jednej płaszczyźnie sekcją giętą części roboczej
- Zakres regulacji: do góry 180°/do dołu 180° (Slim i Regular), 180 do góry/ 160 do dołu (Large)
- Kanał roboczy o średnicy 1.2 mm wersja Slim (20szt), 2.2 mm wersja Regular (20szt), 2.8 mm wersja Large (20szt)
- Możliwość odsysania poprzez kanał roboczy

Parametry monitora Ambu aView – 1 szt:

- Monitor LCD, kolorowy, dotykowy
- Przekątna wyświetlacza 8,5 cali
- Rozdzielczość wyświetlacza 800 x 480 pikseli
- Czas pracy na akumulatorze min. 3 godziny, odliczanie pozostałego czasu na ekranie
- Zasilanie sieciowe oraz z wewnętrznego akumulatora
- Złącze USB umożliwiające transfer plików do przenośnej pamięci.
- Uchwyt umożliwiający zamocowanie monitora na statywie, stojaku (np. do kroplówek).
- Możliwość nagrywania filmów i wykonywania zdjęć.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 10

Dotyczy pakietu 2

Prosimy zamawiającego o udzielenie odpowiedzi do Pakietu 2 – wideolaryngoskop z wyposażeniem -1 szt w L.p Parametry techniczne w pytaniach od 1 do 14

Czy zamawiający dopuści jako urządzenie równoważne wideolaryngoskop o następujących parametrach?

1. Video laryngoskop bezprzewodowy ze zintegrowanym kolorowym wyświetlaczem LCD o przekątnej 2,4 ”
2. Wyświetlacz LCD umieszczony w stałej pozycji

3. Adapter wideolaryngoskopu wyposażony źródło światła LED oraz kamerę CMOS o rozdzielczości 640x480 pikseli VGA. Na wyposażeniu adapter dla dorosłych,
4. Zasilany z akumulatora lub baterii zapewniającej 90 minut pracy urządzenia. W zestawie baterie pozwalające na pracę wideolaryngoskopu 270 min
5. System zarządzania energią wyłączający urządzenie po 1 min. Wyposażony w wizualny wskaźnik stanu wyczerpania baterii.
6. Waga wideolaryngoskopu z tyżką ok 220g (w zależności od rozmiaru tyżki)
7. Na wyposażeniu tyżki mikrobiologicznie czyste wykonane z polimeru optycznego do zastosowań medycznych w rozmiarze 3- 20 szt. Przeznaczone do procedur na osobach dorosłych. Tyżka numer 3 zastępuje rozmiar 3 i 4 u konkurencji.
8. Wideolaryngoskop jest kompatybilny ze wszystkimi dostępnymi na rynku rurkami intubacyjnymi co daje możliwość zakupu zamawiającemu w korzystnej cenie rurek intubacyjnych w zależności od preferencji. Na wyposażeniu wideolaryngoskopu nie występują rurki intubacyjne.
9. Instrukcja obsługi i menu w języku polskim
10. Posiadamy autoryzowany serwis gwarancyjny wraz rozlokowanymi po kraju punktami serwisowymi.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 11

Dotyczy zał. 4.1 Bronchofiberoskop z wyposażeniem pkt. 4

Prosimy o dopuszczenie zapisu: Ruchoma końcówka robocza, kąt zgięcia końcówki góra/dół: min. 160°/ min. 130°

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 12

Dotyczy zał. 4.1 Bronchofiberoskop z wyposażeniem pkt. 7

Prosimy o dopuszczenie parametru wyższego: Kąt widzenia 95°

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 13

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 4 ust. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na naprawę do 5 dni roboczych i odpowiednio z 5 do 7 dni roboczych ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 14

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 4 ust. 9

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie zapisu zgodnie z poniższym:

„(...) o ile ten każdorazowo trwał powyżej 5 dni roboczych.” ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 15

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 4 ust. 15

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę

PYTANIE NR 16

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 4 ust. 13

Prosimy o następujące doprecyzowanie istniejącego zapisu: „W przypadku niewykonania obowiązków gwarancyjnych, Zamawiający, po wcześniejszym bezskutecznym wezwaniu Wykonawcy do realizacji umowy, będzie uprawniony do powierzenia naprawy lub usunięcia wady osobie trzeciej na koszt i ryzyko Wykonawcy.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 17

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 5 ust. 1a, 1b, 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,2% do 0,1% ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 18

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 5 ust. 1a, 1b, 1c

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,2% do 0,1% ? 0,2% do 0,1% ? 10% do 5% ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 19

Dotyczy załącznika nr 6 – wzór umowy § 5 ust. 1b

Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ . Zgodnie z zapisami wzoru umowy § 5 ust. 1b w przypadku dostarczenia tożsamego urządzenia na czas przedłużającej się naprawy zgodnie z § 4 ust. 7 umowy Zamawiający nie nalicza kar umownych.

PYTANIE NR 20

Dotyczy Załącznika nr 4 Zestawienie parametrów technicznych pkt. 14. i 18. oraz Załącznika nr 8 Wykaz do oceny parametrów technicznych, pakiet nr 4

Zwracamy się z prośbą o poprawienie oczywistej omyłki pisarskiej w pkt. 15. oraz 18. Załącznika nr 4 do SIWZ poprzez wykreślenie sformułowania:

„Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ”

Wg treści załącznika nr 8 do SIWZ parametry te nie podlegają punktacji.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający poprawia omyłkę i dokonuje modyfikacji załącznika nr 4.4 - Pakiet 4 – echokardiograf - 1 szt - Zestawienie parametrów technicznych - w załączeniu

PYTANIE NR 21

Dotyczy Załącznika nr 4 Zestawienie parametrów technicznych oraz Załącznika nr 8 Wykaz do oceny parametrów technicznych, pakiet nr 4

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie, że dla punktów: 4, 6, 23, 34, 64, 65 i 69 Załącznika nr 4 i 8 do SIWZ, w przypadku zaoferowania przez Wykonawcę wartości granicznej, ale nie obejmującej podanej wartości ocenianej, zostanie mu przyznane 0 pkt?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika 4.4 (Pakiet 4 – echokardiograf - 1 szt - Zestawienie parametrów technicznych) – w załączeniu

Zamawiający dokonuje modyfikacji załącznika nr 8 - Wykaz do oceny parametrów technicznych
Pakiet 4 – echokardiograf - w załączeniu

PYTANIE NR 22

Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ §4 ust. 6

Zwracamy się z prośbą, z uwagi na obecną sytuację epidemiczną o wydłużenie terminu naprawy wymagającej użycia części sprowadzonej spoza terytorium RP do 10 dni roboczych.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 23

Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ §4 ust. 7

Z uwagi na konieczność w kalkulowania w cenę oferty opisanego tamże rozwiązania, zwracamy się z prośbą o odstąpienie od tego wymogu

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 24

Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ §4 ust. 8

Zwracamy się z prośbą o modyfikację tego zapisu na:

„W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu Aparatu lub danego urządzenia stanowiącego wyposażenie Aparatu przekroczy 3, Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany urządzenia bądź podzespołu na nowe”

W większości przypadków nie ma konieczności wymiany całego urządzenia na nowe, a wystarczającym okazuje się być wymiana danego podzespołu/modułu. Również czas oczekiwania na taką wymianę/naprawę jest dużo krótszy, aniżeli w przypadku całego aparatu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 25

Dotyczy Załącznika nr 6 do SIWZ §5

Zwracamy się z prośbą o zmianę terminu „opóźnienie” na termin „zwłoka”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody

PYTANIE NR 26

Pakiet nr 1 pkt I podpunkt 1

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanej w tym punkcie średnicy kanału roboczego maks. 2,6mm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 27

Pakiet nr 1 pkt I podpunkt 2

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanej w tym punkcie średnicy zewnętrznej sondy maks. 5,5mm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 28

Pakiet nr 1 pkt I podpunkt 3

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanej w tym punkcie długości roboczej maks. 540 mm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 29

Pakiet nr 1 pkt I podpunkt 4

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanej w tym punkcie ruchomej końcówki roboczej, kąt zgięcia końcówki góra/dół: maks. 180°/ maks. 100°?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 30

Pakiet nr 1 pkt I podpunkt 5

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanej w tym punkcie głębokości ostrości maks. 5-50mm?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 31

Pakiet nr 1 pkt I podpunkt 7

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanego w tym punkcie kąta widzenia maks. 110°?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 32

Pakiet nr 1 pkt II podpunkt 2

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanej w tym punkcie wagi bez akumulatorów maks. 150 g?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 33

Pakiet nr 2 pkt 5

Czy zamawiający dopuści, w miejsce wstępnie wyspecyfikowanego w tym punkcie źródła światła, bateria litowa o czasie działania maks. 90 minut?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 34

Pakiet nr 2 pkt 5

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie niektórych elementów przedmiotu zamówienia tj. ładowarka do akumulatora, która nie podlega ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 ze zm.), a zatem obowiązkowi wystawienia deklaracji zgodności oraz obowiązkowi oznakowania znakiem CE (tzw. wyrób niemedyceński), dla którego stawka VAT wynosi 23%?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 35

Pakiet nr 2 pkt 5

Czy ze względu na specjalistyczny charakter zamówienia oraz fakt że towar znajduje się w magazynie zewnętrznym poza granicami kraju Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie terminu naprawy dla pakietu 1 oraz dwa na 5 dni roboczych a w przypadku użycia części zamiennych (sprowadzanych z zagranicy) do 10 dni roboczych od dnia zgłoszenia?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 2 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 36

Pakiet nr 2 pkt 5

Dodatkowo W trosce o jak najlepsze, odpowiadające również interesom Zamawiającego, przygotowanie ważnej i możliwej do realizacji oferty przetargowej, korzystając z uprawnień przysługujących nam jako wykonawcy ubiegającemu się o uzyskanie przedmiotowego zamówienia w trybie i na zasadach określonych w art. 38 ust. 1 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych Dz.U.2019.1843 t.j. z dnia 2019.09.27), zwanej dalej – p.z.p. oraz na mocy praw wynikających z dyspozycji Art. 15r.1. ustawy z dnia 31 marca 2020 o zmianie ustawy o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych oraz niektórych innych ustaw (Dz.U.2020.568 z dnia 2020.03.31, dalej – u.o.s.r.), czyniąc zadość wynikającemu z tych przepisów obowiązkowi, niniejszym zwracamy się do Państwa z prośbą o udzielenie nam odpowiedzi/wyjaśnień w zakresie treści SIWZ (załącznik nr 6 - istotne postanowienia umowy/wzór) w/w postępowania:

a) Czy Zamawiający, mając na uwadze zarówno obecny stan zagrożenia epidemicznego oraz związane z tym implikacje natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na proces realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, przewiduje możliwość wprowadzenia do treści istotnych warunków umowy – załącznik nr 6 do SIWZ klauzul pozwalających na zmianę treści zobowiązania wykonawcy w zakresie: a/terminu dostawy, b/wysokości lub w ogóle naliczania kar umownych oraz c/ możliwości odstąpienia od umowy przez wykonawcę z przyczyn leżących po jego stronie, ale spowodowanych czynnikami od niego niezależnymi?

PYTANIE NR 37

b) Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 2 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby termin dostawy został dostosowany do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia?

PYTANIE NR 38

c) Jeżeli tak, to czy w związku z tym, w treści § 5 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi klauzulę pozwalającą w zgodzie z dyspozycją z art. 144 ust. 1 pkt 1 p.z.p. dokonać aneksowania umowy z wykonawcą w taki sposób aby prawo do naliczania ewentualnych kar umownych za zwłokę/opóźnienie w dostawie, zostało dostosowane do bieżących uwarunkowań rynkowych związanych z nadzwyczajną sytuacją (zagrożenie epidemiczne) z jaką mamy obecnie do czynienia ?

PYTANIE NR 39

d) Czy w związku z obecnym stanem zagrożenia epidemicznego oraz związanymi z tym implikacjami natury logistyczno-ekonomicznej, których istnienie bez wątpienia wpłynie po stronie wykonawcy na możliwość realizacji dostaw/dostawy objętej przedmiotem niniejszego zamówienia, w treści § 6 wzoru umowy (załącznik nr 6 do SIWZ) Zamawiający wprowadzi zapis pozwalający wykonawcy, w razie wystąpienia szczególnych okoliczności, z przyczyn leżących po jego stronie, ale

niezależnych od niego, odstąpić jednostronnie od umowy o zamówienie publiczne bez ponoszenia przez niego negatywnych skutków natury prawno-finansowych z tym związanych?

ODPOWIEDŹ NA PYTANIA NR 36,37,38,39

Zamawiający podtrzymujemy zapisy SIWZ. Możliwość zmiany warunków umowy w sytuacji pandemii jest uregulowana przepisami powszechnie obowiązującymi

PYTANIE NR 40

dot. załącznika nr 4.1 – zestawienie parametrów technicznych

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w pkt. I.5 do następującej treści: „Głębina ostrości min.: 5- 50 mm”?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 41

dot. załącznika nr 6 – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 1 ust. 1:

Na zapis następującej treści:

„Na podstawie oferty wybranej w w/w postępowaniu Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do wykonania sprzedaż, dostarczenie, instalację, uruchomienie, przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi i prawidłowej eksploatacji oraz w zakresie oceny stanu technicznego, opisanego w instrukcji użytkownika w okresie gwarancji

..... (zostanie wpisany przedmiot zamówienia) zwanego dalej **Aparatem**, wskazanego w pakiecie nr, zgodnie z formularzem ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy, parametrami techniczno-użytkowymi które określone zostały

w załączniku nr 2 do niniejszej umowy oraz w załączniku nr 3 (Wykaz do oceny parametrów technicznych) do niniejszej umowy”?

Uzasadnienie: Sprzęt zakupiony to wyrób medyczny, za którego poprawne działanie Wykonawca jako przedstawiciel producenta, ponosi odpowiedzialność produktową zarówno przed użytkownikiem (Zamawiającym) jak i pacjentami.

Na skutek niepoprawnego działania urządzenia mogą oni odnieść poważny uszczerbek na zdrowiu. Jedynie serwisowanie przez podmiot, który posiada niezbędne kwalifikacje oraz wyposażenie pozwalające na wykonanie wszelkich przeglądów oraz napraw zgodnie z wytycznymi producenta zapewnia każdorazowo przywrócenie do standardu odpowiadającego

deklaracji zgodności, a także gwarantuje bezpieczeństwo użytkowników i pacjentów. Wygaśnięcie gwarancji na produkt nie oznacza, że automatycznie zmienia się jego natura określona przepisami prawa i, co za tym idzie, nie zmienia się natura odpowiedzialności produktowej. Dlatego dokonywanie czynności serwisowych jest możliwe jedynie po uzyskaniu autoryzacji serwisowej (na własny koszt) zgodnie z wymaganiami producenta i wymogów art. 90 pkt 5 Ustawy o Wyrobach Medycznych

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację. Zamawiający w par. 2 ust. 7 i 8 określił czego ma dotyczyć szkolenie.

PYTANIE NR 42

dot. załącznika nr 6 – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 2 ust. 7:

Na zapis następującej treści:

„Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu oceny stanu technicznego i obsługi opisanej w instrukcji użytkownika urządzeń, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.”?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

PYTANIE NR 43

dot. załącznika nr 6 – wzór umowy

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 3:

Na zapis następującej treści:

„W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy endoskopu,

także w przypadku, gdy konieczność naprawy jest wynikiem usterki na skutek wady ukrytej, a nie eksploatacyjnego zużycia endoskopu lub jego części (podzespołów).”?

Zakres usług opisanych w § 4, ust. 3 poszerza ogólnie określone warunki gwarancji o eksploatacyjne zużycie, co może spowodować zwiększenie wartości oferowanego sprzętu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

PYTANIE NR 44**dot. załącznika nr 6 – wzór umowy**

Czy Zamawiający dopuści zmianę zapisu §4 ust. 6 na następujący:

„6. Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 5 (pięć) dni roboczych (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 12 (dwanaście) dni roboczych od daty zgłoszenia”?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu

PYTANIE NR 45**dot. załącznika nr 6 – wzór umowy**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na modyfikację zapisu w § 4 ust. 14 do następującej treści:

„W razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonania obowiązków wynikających z ust. 6 lub 7 Zamawiający może powierzyć usunięcie innemu autoryzowanemu i certyfikowanemu serwisowi producenta na koszt i ryzyko Wykonawcy.”?

W myśl ustawy o wyrobach medycznych sprzęt musi być użytkowany wyłącznie zgodnie z instrukcją obsługi. serwis sprzętu medycznego może być świadczony zgodnie z instrukcją obsługi, wyłącznie przez autoryzowany serwis producenta. Nie ma możliwości aby producent sprzętu endoskopowego brał odpowiedzialność za działania nieautoryzowanych serwisów.

Dlatego prosimy o uwzględnienie proponowanej modyfikacji lub usunięcie punktu.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

PYTANIE NR 46**Pakiet 1 – Bronchofiberoskop z wyposażeniem -1 szt****II Źródło światła Poz. 2**

Prosimy Zamawiającego o dopuszczenie bronchofiberoskopu o wadze bez akumulatorów 255 g.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający unieważnia postępowanie w zakresie pakietu nr 1 zgodnie z informacją z dnia 23.11.2020r.

PYTANIE NR 47**Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 3 na: „W okresie gwarancji Wykonawca jest zobowiązany dokonywać nieodpłatnych napraw lub wymiany Przedmiotu umowy bądź poszczególnych części zgodnie z warunkami gwarancji producenta oraz dokonywania przeglądów i konserwacji, z wyjątkiem napraw uszkodzeń powstałych z winy Zamawiającego.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu

PYTANIE NR 48**Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Zwracamy się z prośbą o zmianę zapisów §4 ust. 8 wzoru umowy na: „W przypadku konieczności wymiany części lub podzespołów, Wykonawca zobowiązany jest do zastosowania oryginalnych części lub podzespołów. Gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu przekroczy 3 (trzy) (z wyjątkiem uszkodzeń z winy Zamawiającego) Wykonawca zobowiązuje się do wymiany uszkodzonego podzespołu na nowy na swój koszt.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu

PYTANIE NR 49**Dotyczy zapisów wzoru umowy:**

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu naprawy do 7 dni jeżeli naprawa nie będzie wymagać sprowadzania części zamiennych z zagranicy i 14 dni jeżeli zaistnieje taka konieczność.

Należy zwrócić uwagę, iż na czynności serwisowe składają się: dojazd serwisu, diagnoza usterki, naprawa lub wymiana części. W przypadku każdej z usterek, termin wymagany przez zamawiającego jest niemożliwy do dotrzymania. Ponadto w przypadku braku części w magazynie, lub też elementów potrzebnych w celu dokonania naprawy urządzenia zachodzi konieczność sprowadzenia ich spoza granic Polski.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu

PYTANIE NR 50

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

Zwracamy się z uprzejmą prośbą o zmianę zapisów §5 ust. 1 na: „Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:

- a) za opóźnienie w zrealizowaniu któregośkolwiek z obowiązków określonych w § 2 ust. 1 niniejszej umowy - w wysokości 0,2% kwoty wynagrodzenia brutto towaru dostarczonego z opóźnieniem za każdy dzień opóźnienia;
- b) za opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 6 – w wysokości 0,2% kwoty wynagrodzenia brutto uszkodzonego sprzętu za każdy dzień opóźnienia, o ile nie zostanie dostarczone urządzenie o identycznym zastosowaniu i parametrach technicznych na czas przedłużającej się naprawy zgodnie z § 4 ust. 7 niniejszej umowy;
- c) za opóźnienie w wykonaniu przeglądu technicznego względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 11 – w wysokości 0,1% kwoty wynagrodzenia brutto sprzętu którego opóźnienie dotyczy, za każdy dzień opóźnienia;
- d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto niedostarczonego sprzętu – w przypadku odstąpienia od umowy lub rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów

PYTANIE NR 51

Dotyczy zapisów wzoru umowy:

Prosimy Zamawiającego o modyfikację §8 ust. 5 wzoru umowy w następujący sposób: „Wykonawca nie może dokonać cesji wierzytelności powstałych w związku z realizacją niniejszej umowy na rzecz osoby trzeciej bez zgody Zamawiającego, wyrażonej w trybie art.54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15.04.2011 r. (Dz.U. Nr 112, poz. 654). W przypadku nieuiszczenia przez Zamawiającego zapłaty w terminie 14 dni od dnia otrzymania wezwania Wykonawcy do zapłaty, Wykonawca ma prawo dokonać przelewu wierzytelności zgodnie z art. 509 k.c. a zastrzeżenie umowne wyrażone w zdaniu poprzedzającym strony traktują, jako nieistniejące.”

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający nie wyraża zgody na modyfikację

PYTANIE NR 52

Dotyczy załącznik nr 4.4 Pakiet 4 – echokardiograf – 1 szt. pkt 29

Czy Zamawiający dopuści do postępowania echokardiograf bez obrazowania rombowego

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza.

PYTANIE NR 53

Dotyczy załącznik nr 4.4 Pakiet 4 – echokardiograf – 1 szt. pkt 63

Czy Zamawiający dopuści do postępowania echokardiograf posiadający głowicę sektorową szerokopasmową, ze zmianą częstotliwością pracy do badań kardiologicznych o zakresie częstotliwości pracy od 1,3 do 4,5MHz?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE NR 54

Dotyczy załącznik nr 4.4 Pakiet 4 – echokardiograf – 1 szt. pkt 68

Czy Zamawiający dopuści do postępowania echokardiograf posiadający głowicę liniową szerokopasmową, ze zmianą częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości pracy od 4,0 do 12,0MHz?

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający dopuszcza

PYTANIE NR 55

Dotyczy § 4 pkt 15 wzoru umowy

Proszę o modyfikację zapisu w ww. paragrafie na następujący:

Wykonawca zobowiązuje się zapewnić dostępność części zamiennych do Aparatu przez okres minimum **7 lat** od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego.

ODPOWIEDŹ:

Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację zapisu

Ponadto:

- Zamawiający zmienia brzmienie pkt III.2 SIWZ na następujący:

2. Przedmiot zamówienia jest finansowany w ramach projektu:

Zakup niezbędnej aparatury medycznej w celu zapobiegania, przeciwdziałania i zwalczania COVID-19 dla potrzeb Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach" Program Operacyjny Infrastruktura i Środowisko na lata 2014 – 2020 POIS.09.02.00-00-0192/20

Zamawiający zastrzega sobie możliwość zgodnie z art.93.1a) ustawy Prawo Zamówień Publicznych do unieważnienia niniejszego postępowania, jeżeli środki, które Zamawiający zamierza przeznaczyć na sfinansowanie całości lub części zamówienia, nie zostaną mu przyznane

- Zamawiający modyfikuje pkt IV. 4.1d SIWZ (Termin wykonania zamówienia) w następujący sposób:

d) Pakiet 4 – Echokardiograf: do 8 tygodni od dnia zawarcia umowy, ale nie później niż do 30.04.2021. W/w termin nie może być wcześniejszy niż 04.01.2021

- Zamawiający modyfikuje pkt IV. 4.2 SIWZ (Termin wykonania zamówienia) w następujący sposób:

4.2. Miejsce dostawy: Uniwersyteckie Centrum Klinicznego w lokalizacji: Katowice ul. Ceglana 35,

- Zamawiający modyfikuje załącznik nr 6 SIWZ – wzór umowy w zakresie paragrafów 2,4 i 8 w - załączeniu.

- Zamawiający dodaje załącznik nr 9 do SIWZ (umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych)

W załączeniu:

1. zmodyfikowany załącznik nr 4.4
2. zmodyfikowany załącznik nr 8
3. zmodyfikowany wzór umowy – zał nr 6
4. umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych – zał nr 9

UWAGA

Zamawiający przesługuje termin składania ofert:

z dnia 30.11.2020 r. godz. 10:00 na dzień **11.12.2020r. godz. 10:00**

oraz przesługuje termin otwarcia ofert:

z dnia 30.11.2020 r. godz. 10:30 na dzień **11.12.2020r. godz. 10:30**

Jednocześnie Zamawiający informuje, iż przekazał Urzędowi Publikacji Unii Europejskiej – Sprostowanie – Ogłoszenie zmian lub dodatkowych informacji:

- Zamawiający przesunął termin składania i otwarcia ofert zgodnie z informacją w uwadze powyżej.
- Zamawiający zmienił termin realizacji zamówienia
- Zamawiający zmienił nazwę projektu zgodnie z informacją w uwadze powyżej
- Zamawiający zmienił miejsce dostawy

Z upoważnienia Dyrektora
Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego
Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

mgr Karina Madej
Kierownik Działu Zamówień Publicznych

ZMODYFIKOWANY

DZP/381/103A/2020

Załącznik nr 4.4

Pakiet 4 – echokardiograf - 1 szt

ZESTAWIENIE PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Producent, nazwa i typ: zgodnie z wypełnionym formularzem ofertowym.

Lp.	Parametr	Parametry wymagane	Parametry oceniane	Parametr oferowany
Konstrukcja				
1.	Cyfrowy aparat ultrasonograficzny z kolorowym Dopplerem.	TAK		Tak/Nie*
2.	Wszystkie elementy składowe aparatu fabrycznie nowe, rok produkcji 2020/2021	TAK		Tak/Nie*
3.	Cyfrowy system formowania wiązki ultradźwiękowej	TAK		Tak/Nie*
4.	Ilość niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania	min. 6 000 000	powyżej 9 000 000 – 5 pkt poniżej lub równe 9 000 000 – 0 pkt	Tak/Nie* podać <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
5.	Ilość aktywnych gniazd głowic obrazowych	min. 3		Tak/Nie*
6.	Dynamika systemu	min. 300 dB	powyżej 350 dB – 5 pkt poniżej lub równe 350 dB – 0 pkt	Tak/Nie* podać <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
7.	Monitor LCD o wysokiej rozdzielczości	Przekątna ekranu minimum 21"		Tak/Nie*
8.	Rozdzielczość monitora LCD	Min. 1900x1000		Tak/Nie*
9.	Konsola aparatu ruchowa min.: góra-dół, lewo-prawo	TAK		Tak/Nie*
10.	Zakres częstotliwości pracy USG	min. 2 MHz do 16 MHz.		Tak/Nie*
11.	Dotykowy, programowalny panel sterujący LCD wbudowany w konsolę	Przekątna min. 12"		Tak/Nie*
12.	Liczba obrazów pamięci dynamicznej (tzw. CineLoop)	min. 10 000 klatek		Tak/Nie*
13.	Powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym	TAK		Tak/Nie*

	min 8x			
14.	Chowana pod pulpit klawiatura alfanumeryczna	TAK		Tak/Nie*
15.	Waga aparatu max. 100 kg	TAK		Tak/Nie* podać
16.	Zintegrowany z aparatem system archiwizacji obrazów	TAK		Tak/Nie*
17.	System archiwizacji z możliwością zapisu w formatach co najmniej JPEG, AVI, DICOM	TAK		Tak/Nie*
18.	Wewnętrzny dysk twardy HDD min. 500 GB	TAK		Tak/Nie* podać
19.	Porty min. USB 2.0 wbudowane w aparat (do archiwizacji na pamięci typu Pen-Drive) – min. 2 porty USB	TAK		Tak/Nie*
20.	Ustawienia wstępne użytkownika (presety) dla aplikacji i głowic	TAK		Tak/Nie*
21.	Oprogramowanie i możliwość przesyłania danych w formacie DICOM 3.0 (store, worklist, Q/R) bez konieczności dodatkowych licencji	TAK		Tak/Nie*
22.	Videoprinter czarno-biały	TAK		Tak/Nie*
Obrazowanie i prezentacja obrazu				
23.	Maksymalna głębokość penetracji od czoła głowicy [cm] – min. 35 cm	TAK	powyżej 40 cm - 5 pkt poniżej lub równa 40 cm – 0 pkt	Tak/Nie* podać <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
24.	Maksymalna szybkość odświeżania obrazu w trybie B-Mode – min 400 obr/sek	TAK		Tak/Nie* podać
25.	Oprogramowanie zwiększające dokładność, eliminujące szумы i cienie obrazu	TAK		Tak/Nie*
26.	Obrazowanie harmoniczne na wszystkich zaoferowanych głowicach	TAK		Tak/Nie*
27.	Obrazowanie harmoniczne z odwróceniem impulsu (imwersja fazy)	TAK		Tak/Nie*
28.	Obrazowanie trapezowe min. +/-10 stopni	TAK		Tak/Nie*
29.	Obrazowanie rombowe <i>Zamawiający dopuszcza echokardiograf bez obrazowania rombowego (odp. na pyt. 52)</i>	TAK		Tak/Nie*
30.	Tryb Duplex (2D + PWD)	TAK		Tak/Nie*
31.	Tryb M	TAK		Tak/Nie*
32.	Tryb spektralny Doppler Pulsacyjny (PWD)	TAK		Tak/Nie*

33.	Zakres prędkości Doppler Pulsacyjny (PWD) min. 8 m/sek przy zerowym kącie	TAK		Tak/Nie*
34.	Regulacja wielkości bramki Dopplerowskiej min. 1- 15 mm	TAK	powyżej lub równe 1-20mm - 5 pkt poniżej 1-20 mm – 0 pkt	Tak/Nie* podać <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
35.	Regulacja uchyłności wiązki dopplerowskiej – min +/-20 stopni	TAK		Tak/Nie*
36.	Możliwość przesunięcia linii bazowej dopplera spektralnego na zamrożonym obrazie	TAK		Tak/Nie*
37.	Automatyczny obrys spektrum na obrazie rzeczywistym i zamrożonym dla trybu Dopplera	TAK		Tak/Nie*
38.	Korekcja kąta bramki Dopplerowskiej	TAK		Tak/Nie*
39.	Tryb Triplex (B+CD/PD+PWD) na wszystkich oferowanych głowicach	TAK		Tak/Nie*
40.	Tryb Triplex (B+CD +CWD) min. na głowicy sektorowej	TAK		Tak/Nie*
41.	Zakres prędkości Doppler Pulsacyjny (PWD) w trybie TRIPLEX min. 12 m/sek przy zerowym kącie	TAK		Tak/Nie*
42.	Tryb Doppler Kolorowy (CD-CFM)	TAK		Tak/Nie*
43.	Prędkość odświeżania dla CD min. 350 klatek/sek	TAK		Tak/Nie*
44.	Regulacja uchyłności wiązki CD – min +/-20 stopni	TAK		Tak/Nie*
45.	Tryb angiologiczny (Doppler mocy)	TAK		Tak/Nie*
46.	Tryb kolorowego i spektralnego Dopplera tkankowego	TAK		Tak/Nie*
47.	Moduł kardiologiczny - Tryb Dopplera Ciągłego (CWD) z rejestrowaną prędkością min. 12 m/sek dla zerowego kąta	TAK		Tak/Nie*
48.	Tryb anatomiczny M –mode z możliwością zmiany położenia i kąta linii na zamrożonych obrazach.	TAK		Tak/Nie*
49.	Tryb kolorowego i spektralnego Dopplera tkankowego	TAK		Tak/Nie*
50.	Ilość pomiarów obrazowanych jednocześnie na ekranie min. 10	TAK		Tak/Nie*
51.	Moduł EKG	TAK	przewodowy – 0 pkt beprzewodowy – 10 pkt	Tak/Nie* podać <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
Oprogramowanie pomiarowe				
52.	Oprogramowanie aplikacyjne z pakietem oprogramowania pomiarowego do badań	TAK		Tak/Nie*

	ogólnych: kardiologicznych, brzuszne, małych narządów, mięśniowo-szkieletowych, naczyniowych, ortopedyczne,			
53.	Automatyczny obrys spektrum Dopplera w czasie rzeczywistym oraz na obrazie zamrożonym wraz z pakietem oprogramowania obliczeniowego	TAK		Tak/Nie*
54.	Pakiet do automatycznego wyznaczania Intima Media Thicknes	TAK		Tak/Nie*
55.	Oprogramowanie kardiologiczne z pakietem obliczeniowym i możliwością wykonywania pomiarów na obrazach z archiwum	TAK		Tak/Nie*
56.	Zainstalowane w aparacie obrazowanie i analiza ilościowa Strain i Strain Rate wykonana za pomocą metody „śledzenia markerów 2D”	TAK		Tak/Nie*
57.	Zainstalowane w aparacie analiza ilościowa Strain i Strain Rate - obrazowanie i analiza ilościowa funkcji synchronizacji skurczu LV	TAK		Tak/Nie*
58.	Obliczanie parametru Global Longitudinal Strain	TAK		Tak/Nie*
59.	Podsumowanie w postaci wykresu Bull- Eye „byczego oka”	TAK		Tak/Nie*
60.	Możliwość rozbudowy o moduł Stress Echo z możliwością programowania własnych protokołów pomiarowych	TAK		Tak/Nie*
61.	Możliwość rozbudowy o obrazowanie harmoniczne zwiększające rozdzielczość i penetrację. Używające min. 3 częstotliwości do uzyskania obrazu.	TAK/NIE	NIE – 0 pkt. TAK – 5 pkt.	Tak/Nie* <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
Główce ultradźwiękowe				
62.	Głowica sektorowa , szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy do badań kardiologicznych	TAK,		Tak/Nie* podać typ
63.	Zakres częstotliwości pracy <i>Zamawiający dopuszcza do postępowania echokardiograf posiadający głowicę sektorową szerokopasmową, ze zmianą częstotliwością pracy do badań kardiologicznych o zakresie częstotliwości pracy od 1,3 do 4,5MHz (odp. na pyt.53)</i>	min. 1,0 – 4,0 MHz		Tak/Nie*
64.	Ilość elementów w jednym rzędzie min. 60	TAK	80 elementów lub więcej – 5 pkt poniżej 80 elementów – 0 pkt	Tak/Nie* podać ilość elementów <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
65.	Kąt skanowania	min. 90 stopni	120 stopni lub więcej– 10 pkt poniżej 120 stopni – 0 pkt	Tak/Nie* podać ile stopni <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>

66.	Obrazowanie harmoniczne	TAK		Tak/Nie*
67.	Głowica Liniowa szerokopasmowa, ze zmianą częstotliwości pracy	TAK		Tak/Nie* podać typ
68.	Zakres częstotliwości pracy. Zamawiający dopuszcza do postępowania echokardiograf posiadający głowicę liniową szerokopasmową, ze zmianą częstotliwością pracy o zakresie częstotliwości pracy od 4,0 do 12,0MHz (odp. na pyt.54)	min. 6,0 – 14,0 MHz		Tak/Nie*
69.	Liczba elementów	min. 190	powyżej 900 elementów– 5 pkt, poniżej lub równe 900 elementów - 0 pkt	Tak/Nie* podać liczbę elementów <i>Parametr punktowany zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ</i>
70.	Szerokość pola skanowania	min. 35 mm		Tak/Nie*
71.	Obrazowanie harmoniczne	TAK		Tak/Nie*
72.	Możliwość rozbudowy o głowicę przezprzełykową min. 3-7 Mhz, ilość elementów min.60	TAK		Tak/Nie*

UWAGI:

W kolumnie „Odpowiedź Wykonawcy” w pozycjach TAK/NIE* zaznaczanie odpowiedzi NIE oznacza niespełnienie wymaganych przez Zamawiającego parametrów z wyłączeniem pozycji, gdzie Zamawiający dopuścił odpowiedź NIE.

Do dostawy Wykonawca jest zobowiązany dołączyć wszystkie akcesoria potrzebne do sprawdzenia wszystkich wymaganych przez Zamawiającego funkcji

- Oświadczamy, iż zaoferowany przedmiot zamówienia spełnia warunki opisane w specyfikacji istotnych warunków zamówienia (SIWZ) oraz posiada parametry opisane w Zestawieniu Parametrów Technicznych
- Oświadczamy, że w/w oferowany przedmiot zamówienia jest kompletny i będzie gotowy do użytkowania bez żadnych dodatkowych inwestycji.
- Oświadczamy, iż wszystkie zaoferowane elementy przedmiotu zamówienia są ze sobą kompatybilne.

ZMODYFIKOWANY

DZP/381/103A/2020

Załącznik nr 8

WYKAZ DO OCENY PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Pakiet 4 – echokardiograf

Producent, nazwa i typ: zgodnie z wypełnionym formularzem ofertowym

Lp. (analogicznie do zał. nr 4.4 do SIWZ)	Parametr	Parametry wymagane	Punktacja	Wartość oferowana przez Wykonawcę (w polu „podać...” wystarczy podać wskazaną przez Zamawiającego informację – nie ma konieczności dodatkowego opisywania parametru.)
4	Ilość niezależnych aktywnych kanałów przetwarzania	min. 6 000 000	powyżej 9 000 000 – 5 pkt, poniżej lub równe 9 000 000 – 0 pkt	TAK/NIE* podać
6	Dynamika systemu	min. 300 dB	powyżej 350 dB – 5 pkt, poniżej lub równa 350 dB – 0 pkt	TAK/NIE* podać
23	Maksymalna głębokość penetracji od czoła głowicy [cm] – min. 35 cm	TAK	powyżej 40 cm - 5 pkt, poniżej lub równej 40 cm – 0 pkt	TAK/NIE* podać
34	Regulacja wielkości bramki Dopplerowskiej min. 1- 15 mm	TAK	powyżej lub równe 1-20 mm - 5 pkt poniżej 1-20 mm – 0 pkt	TAK/NIE* podać
51	Moduł EKG	TAK	przewodowy – 0 pkt bezprzewodowy – 10 pkt	TAK/NIE* podać
61	Możliwość rozbudowy o obrazowanie harmoniczne zwiększające rozdzielczość i penetrację. Używające min. 3 częstotliwości do uzyskania obrazu.	TAK/NIE	NIE – 0 pkt. TAK – 5 pkt.	TAK/NIE*
64	Ilość elementów w jednym rzędzie min. 60	TAK	80 elementów lub więcej – 5 pkt, poniżej 80 elementów – 0 pkt	TAK/NIE* podać ilość elementów
65	Kąt skanowania	min. 90 stopni	120 stopni lub więcej – 10 pkt, poniżej 120 stopni	TAK/NIE* podać ile stopni

			– 0 pkt	
69	Liczba elementów	min. 190	powyżej 900 elementów – 5 pkt, poniżej lub równe 900 elementów – 0 pkt	TAK/NIE* podać liczbę elementów

DZP/381/103A/2020

ZMODYFIKOWANY

Załącznik nr 6

Wzór umowy

Zawarta w dniu w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach

z siedzibą: 40 - 514 Katowice, ul. Ceglana 35
wpisanym do KRS pod numerem 0000049660
NIP 954- 22-74-017 REGON 001325767
zwanym w treści umowy Zamawiającym,
reprezentowanym przez:

.....

a

.....

z siedzibą:
wpisanym pod numerem
NIP REGON.....
zwanym w treści umowy Wykonawcą
reprezentowanym przez:

.....

W wyniku przeprowadzonego przez Zamawiającego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019 r. poz. 1843 z późn.zm.) została zawarta umowa następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Na podstawie oferty wybranej w w/w postępowaniu Zamawiający zamawia, a Wykonawca przyjmuje do wykonania sprzedaż, dostarczenie, instalację, uruchomienie, przeszkolenie wskazanych pracowników Zamawiającego z zakresu obsługi i prawidłowej eksploatacji oraz obsługę serwisową w okresie gwarancji (*zostanie wpisany przedmiot zamówienia*) zwanego dalej **Aparatem**, wskazanego w pakiecie nr, zgodnie z formularzem ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy, parametrami techniczno-użytkowymi które określone zostały w załączniku nr 2 do niniejszej umowy oraz w załączniku nr 3 (Wykaz do oceny parametrów technicznych) do niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do zrealizowania umowy zgodnie z warunkami wynikającymi z treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.
3. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że Aparat:
 - a) jest fabrycznie nowy, kompletny (bez konieczności zakupu dodatkowego oprzyrządowania, wyposażenia), zdalny oraz dopuszczony do obrotu i używania
 - b) posiada wszystkie wymagane prawem certyfikaty lub dokumenty równoważne
 - c) jest wolny od wad
 - d) nie jest obciążony prawami osób trzecich oraz należnościami na rzecz Skarbu Państwa z tytułu sprowadzenia na polski obszar celny.

§ 2.

WARUNKI REALIZACJI UMOWY

- Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć, zainstalować i uruchomić Aparat oraz przeszkolić wskazanych pracowników Zamawiającego w terminie do **tygodni* od dnia zawarcia umowy, ale nie później niż do 30.04.2021 r.**, co zostanie potwierdzone dokumentem z odbioru podpisanym i opieczetowanym przez obie Strony. W/w termin nie może być wcześniejszy niż 04.01.2021. *(*zostanie wpisany termin zgodnie z SIWZ, który będzie uzależniony od pakietu, którego dotyczy)*
- Wykonawca zobowiązany jest zawiadomić Zamawiającego o terminie dostarczenia Aparatu najpóźniej na trzy dni robocze przed dostawą (tel. 32 3581 216 lub e-mail- aparaturamdyczna@uck.katowice.pl).
- Wykonawca ponosi koszty transportu i ubezpieczenia Aparatu do miejsca odbioru - lokalizacja Zamawiającego Katowice ul. **Ceglana 35**
- Wykonawca dostarczy Zamawiającemu razem z Aparatem:
 - instrukcję obsługi w wersji papierowej (2 egzemplarze) i elektronicznej (typu pendrive 1 sztuka)- *dotyczy pakietów 1-3*
 - deklarację zgodności WE - *dotyczy pakietu 4*
 - certyfikat CE jednostki notyfikowanej - *dotyczy pakietu 4*
 - dokumenty określające częstotliwość przeglądów technicznych lub innych okresowo powtarzanych czynności serwisowych zalecanych przez producenta
 - wykaz dostawców części zamiennych, zużywalnych i materiałów eksploatacyjnych
 - wykaz podmiotów upoważnionych do wykonywania czynności serwisowych
 - instrukcję obsługi w wersji papierowej (1 egzemplarz) i elektronicznej (typu pendrive 1 sztuka, również w języku angielskim) – *dotyczy pakietu 4*
- Wszystkie dokumenty wymienione w ust. 4 zostaną dostarczone Zamawiającemu w języku polskim.
- Dostarczony Aparat może być rozpakowany wyłącznie w obecności koordynatora Zamawiającego przez przedstawiciela Wykonawcy, który odpowiada za braki ilościowe i jakościowe.
- Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego z zakresu bieżącej obsługi serwisowej Aparatów, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami.
- Wykonawca przeszkoli wskazanych pracowników medycznych Zamawiającego z zakresu prawidłowej i bezpiecznej obsługi oraz właściwej eksploatacji Aparatu, co zostanie potwierdzone imiennymi certyfikatami
- Wykonawca zobowiązuje się w dniu zawarcia niniejszej umowy zawrzeć umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych na warunkach wskazanych we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 9 do SIWZ. W przypadku gdy obsługę serwisową świadczyć będzie wskazany w ofercie Wykonawcy inny podmiot Wykonawca przyjmuje na siebie obowiązek spowodowania, że podmiot ten zawrze z Zamawiającym umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych (załącznik nr 9 do SIWZ) w terminie, o którym mowa w zdaniu pierwszym. - *dotyczy pakietu nr 4*

§ 3.

WYNAGRODZENIE I WARUNKI PŁATNOŚCI

- Za należyte wykonanie całej umowy Wykonawca otrzyma wynagrodzenie wynikające z przedstawionej oferty w kwocie:

cena netto:

należny podatek VAT: zł

cena brutto: zł

(słownie:.....)

w tym

Pakiet *

cena netto:zł

należny podatek VAT: zł

cena brutto: zł

(słownie:

(punkt zostanie powielony w zależności od ilości pakietów na które zostanie zawarta umowa)*

2. Zapłata za dostarczony zgodnie z umową Aparat nastąpi przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy (nr rachunku w ciągu 30 dni (Zamawiający zastrzega sobie możliwość wcześniejszej zapłaty) od dnia otrzymania przez Zamawiającego prawidłowo wypełnionej faktury VAT w formie papierowej na adres Zamawiającego lub w formie elektronicznej poprzez zastosowanie adresu PEF (rodzaj adresu PEF: NIP, numer adresu PEF: 9542274017). W przypadku gdyby Wykonawca zamieścił na fakturze inny termin płatności niż określony w niniejszej umowie obowiązuje termin płatności określony w umowie. Podstawą wystawienia faktury jest protokół odbioru o którym mowa w § 2 ust. 1.
3. Za datę zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. W okresie obowiązywania przepisu art. 1, art. 3, art. 5, art. 10 Ustawy z dnia 12 kwietnia 2019 r. o zmianie ustawy o podatku od towarów i usług oraz niektórych innych ustaw (Dz.U. 2019 poz. 1018 z późn. zm.):
 - a) Wykonawca ma obowiązek wskazania w umowie rachunku bankowego, który jest zgodny z rachunkiem bankowym przypisanym mu w wykazie podmiotów zarejestrowanych jako podatnicy VAT, w tym podmiotów których rejestracja jako podatników VAT została przywrócona, prowadzonym przez Szefa Krajowej Administracji Skarbowej zgodnie z art. 96b ustawy o podatku od towarów i usług
 - b) W przypadku zmiany rachunku bankowego lub wykreślenia wskazanego w pkt. a rachunku bankowego Wykonawcy z wykazu jest on zobowiązany do poinformowania o tym fakcie Zamawiającego w terminie 1 dnia od momentu zaistnienia zmiany. Informacja winna zawierać nowy numer rachunku bankowego umieszczony w wykazie na który mają zostać dokonane płatności i być podpisana przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy oraz w pierwszej kolejności przekazana Zamawiającemu drogą elektroniczną (na adres poczty elektronicznej: ksiegowosc@uck.katowice.pl), a następnie w oryginale do siedziby Zamawiającego. Informacja o której mowa powyżej stanowi podstawę do sporządzenia przez Zamawiającego aneksu do umowy w zakresie zmiany rachunku bankowego.
 - c) W przypadku poinformowania Zamawiającego o zmianie rachunku bankowego, jego wykreślenia lub stwierdzenia przez Zamawiającego wykreślenia wskazanego w pkt. a rachunku bankowego Wykonawcy z wykazu, płatność wymagalna zostaje zawieszona do dnia wskazania przez Wykonawcę innego rachunku, który znajduje się w wykazie, o którym mowa w pkt a.
 - d) W przypadku zawieszenia terminu płatności faktury zgodnie z pkt b, który został określony zgodnie z niniejszą umową, Wykonawcy nie będzie przysługiwało prawo do naliczania dodatkowych opłat, kar, rekompensat, ani nie będzie naliczał odsetek za powstałą zwłokę w zapłacie faktury.
 - e) W przypadku, jeżeli Zamawiający dokona wpłaty na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w umowie, a rachunek ten na dzień zlecenia przelewu nie będzie ujęty w wykazie, o którym mowa w pkt a Wykonawca zobowiązany będzie do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary umownej w wysokości równowartości sankcji jaka zostanie nałożona przez Urząd Skarbowy wobec Zamawiającego wraz z należnymi odsetkami lub równowartości podatku dochodowego od osób prawnych jaki Zamawiający zapłaci do Urzędu skarbowego z tytułu okoliczności wynikających z powyższych punktów, albo szkody jaką Zamawiający poniesie z tego tytułu.

§ 4.

WARUNKI GWARANCJI I SERWISU

1. Wykonawca udziela miesięcznej gwarancji jakości na Aparat, która rozpoczyna się od dnia podpisania przez Zamawiającego bez zastrzeżeń dokumentu z odbioru. *(dotyczy pakietów 1-3),* Wykonawca udziela 24. miesięcznej gwarancji jakości na Aparat, która rozpoczyna się od dnia podpisania przez Zamawiającego bez zastrzeżeń dokumentu z odbioru. *(dotyczy pakietu 4)*
2. Odpowiedzialność z tytułu gwarancji obejmuje wszelkie wady Aparatu nie wynikające z winy Zamawiającego.
3. W okresie gwarancji, Wykonawca jest zobowiązany dokonać w ramach zaoferowanej kwoty brutto (obejmującej koszt dojazdu, robocizny, materiałów i części zamiennych) naprawy albo wymiany Aparatu lub poszczególnych części (podzespołów) także w przypadku, gdy konieczność naprawy lub wymiany jest wynikiem eksploatacyjnego zużycia Aparatu lub jego części (podzespołów).

4. Obsługa serwisowa gwarancyjna będzie prowadzona przez serwis techniczny z siedzibą O zmianie podmiotu świadczącego usługi serwisowe Wykonawca niezwłocznie powiadomi Zamawiającego na piśmie.
5. Zamawiający upoważnia do zgłaszania awarii pracowników Działu Aparatury Medycznej. Zgłaszanie awarii odbywać się będzie drogą e-mailową na adres Wykonawcy
6. Wykonawca gwarantuje naprawę uszkodzonego lub wadliwego Aparatu w czasie nie dłuższym niż 3 (trzy) dni robocze (tj. od poniedziałku do piątku za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy) od daty zgłoszenia awarii przez Dział Aparatury Medycznej, a w przypadku konieczności wymiany części zamiennych 5 (pięć) dni roboczych od daty zgłoszenia.
7. W przypadku, gdy czas naprawy lub usunięcia wady będzie dłuższy niż 5 (pięć) dni roboczych Wykonawca zobowiązany jest w ramach zaoferowanej kwoty brutto dostarczyć na okres przedłużającej się naprawy sprawne urządzenie zastępcze tożsame z Aparatem w celu bieżącej eksploatacji przez Zamawiającego.
8. W przypadku, gdy liczba napraw gwarancyjnych tego samego podzespołu Aparatu lub danego urządzenia stanowiącego wyposażenie Aparatu przekroczy 3, Wykonawca zobowiązuje się do nieodpłatnej wymiany urządzenia na nowe.
9. Okres gwarancji ulega przedłużeniu o pełen okres niesprawności Aparatu.
10. Przeglądy techniczne w okresie gwarancji będą w ramach wynagrodzenia określonego w niniejszej umowie realizowane przez serwis, o którym mowa w ust. 4 w ilości zalecanej przez producenta, z tym zastrzeżeniem, że co najmniej jeden przegląd Aparatów odbędzie się w ostatnim miesiącu udzielonej gwarancji.
11. Wykonawca gwarantuje wykonanie przeglądu technicznego Aparatu w terminie do 10 dni roboczych od daty zgłoszenia.
12. Każda czynność serwisowa (przegląd, naprawa) zostanie potwierdzona wpisem do Paszportu Technicznego oraz pisemnym protokołem (kartą pracy) podpisanym przez pracownika serwisu Wykonawcy oraz pracownika Działu Aparatury Medycznej Zamawiającego.
13. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkody związane z nieprawidłowym wykonaniem naprawy lub przeglądu technicznego.
14. W razie nieprzystąpienia Wykonawcy do naprawy gwarancyjnej albo niewykonania obowiązków wynikających z ust. 6 lub 7 powyżej Zamawiający uprawniony będzie do powierzenia usunięcia wady osobie trzeciej na koszt i ryzyko Wykonawcy.
15. Wykonawca zobowiązuje się zapewnić dostępność części zamiennych do Aparatu przez okres minimum **7 lat** od daty dostarczenia do siedziby Zamawiającego

§ 5.

KARY UMOWNE

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) za opóźnienie w zrealizowaniu któregośkolwiek z obowiązków, względem terminu określonego w § 2 ust. 1 umowy - w wysokości 0,2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 dotyczącego danego pakietu - za każdy dzień opóźnienia;
 - b) za opóźnienie w wykonaniu naprawy gwarancyjnej względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 6 umowy – w wysokości 0,2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 dotyczącego danego pakietu - za każdy dzień opóźnienia, o ile nie zostanie dostarczone tożsame urządzenie na czas przedłużającej się naprawy zgodnie z § 4 ust. 7 umowy;
 - c) za opóźnienie w wykonaniu przeglądu technicznego względem terminu, o którym mowa w § 4 ust. 11 – w wysokości 0,2% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 dotyczącego danego pakietu - za każdy dzień opóźnienia;
 - d) w wysokości 10% kwoty wynagrodzenia brutto określonego w § 3 ust. 1 dotyczącego danego pakietu – w przypadku gdy dojdzie do rozwiązania umowy ze skutkiem natychmiastowym lub odstąpienia od umowy z przyczyn, za które odpowiada Wykonawca. W/w odstąpienie od umowy lub rozwiązanie może dotyczyć całości lub części umowy.
2. Należność z tytułu kary umownej będzie płatna w terminie 7 dni od daty wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej.

3. W przypadku, gdy wysokość wyrządzonej szkody przewyższa naliczoną karę umowną Zamawiający ma prawo żądać odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 6.

ROZWIĄZANIE I ODSZTĄPIENIE OD UMOWY

1. Oprócz przypadków określonych w Kodeksie cywilnym Zamawiający może odstąpić od umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. Zamawiający może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku, gdy opóźnienie w zrealizowaniu dostawy Aparatu przekroczy 10 dni kalendarzowych
3. Oświadczenie Zamawiającego o odstąpieniu od umowy lub o rozwiązaniu umowy zostanie wysłane listem poleconym na adres Wykonawcy podany w umowie.
4. Odstąpienie od umowy lub rozwiązanie umowy na podstawie ust. 2 niniejszego paragrafu nie zwalnia Wykonawcy od obowiązku zapłaty kar umownych i odszkodowań.

§ 7

ORGANIZACJA PRAC ZWIĄZANYCH Z ZAGROŻENIAMI

1. W związku z wdrożoną u Zamawiającego procedurą PB – 4.4.6-02 „Organizowanie prac związanych z zagrożeniami przez wykonawców” (procedura dostępna pod adresem <https://www.uck.katowice.pl/uploads/files/procedurapbs.doc>) oraz z wymaganiami dotyczącymi bezpieczeństwa i higieny pracy i ochrony przeciwpożarowej Wykonawca oświadcza, że:
 - a) zapoznał się z udostępnioną na stronie internetowej Zamawiającego w/w procedurą,
 - b) osoby wykonujące obsługę serwisową posiadają wszystkie wymagane obowiązującymi przepisami oraz niezbędne dla realizacji umowy szkolenia z zakresu bezpieczeństwa i higieny pracy oraz aktualne badania lekarskie i specjalistyczne według potrzeb,
 - c) osoby wykonujące obsługę serwisową przebywające na terenie Zamawiającego będą posiadały widoczne oznakowanie z logo firmy (np. identyfikatory i/lub ubranie robocze z widocznym napisem nazwy firmy).
2. Informacje, o których mowa w ust. 1 Wykonawca jest zobowiązany przekazać podwykonawcom oraz osobom wykonującym prace na terenie Zamawiającego.
3. Nieprzestrzeganie przez pracowników Wykonawcy lub jego podwykonawcy zasad określonych w procedurze PB – 4.4.6-02 może skutkować wstrzymaniem prac przez Zamawiającego, a w przypadku nieosiągnięcia zadowalającego poziomu przeciwdziałania zagrożeniom – rozwiązaniem umowy z winy Wykonawcy.
4. Wykonawca świadomy zagrożeń wynikających z działalności Zamawiającego (załącznik 2 do procedury) zobowiązuje się wypełnić i podpisać następujące dokumenty:
 - a) załącznik 1 do procedury PB – 4.4.6-02 (Zobowiązanie Wykonawcy),
 - b) załącznik 3 do procedury PB – 4.4.6-02 (Lista pracowników Wykonawcy poinformowanych o zagrożeniach wynikających z działalności Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego im. prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach),
 - c) załącznik 4 do procedury PB – 4.4.6-02 (Zasady środowiskowe dla Wykonawców),
 - d) załącznik 5 do procedury PB – 4.4.6-02 (Informacje o ryzykach pochodzących od Wykonawcy).

§ 8.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy ustawy - Prawo zamówień publicznych i Kodeksu Cywilnego.
2. W przypadku niejasności w zapisach niniejszej umowy Strony mogą odwołać się do zapisów w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

3. Zmiany numeru rachunku bankowego wykonawcy wskazanego w § 3 ust. 2 niniejszej umowy wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności
4. Strony dopuszczają zmiany danych stron w umowie (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy), które wymagają dla swej skuteczności pisemnego powiadomienia drugiej strony.
5. Wykonawca nie może bez uzyskania wcześniejszej pisemnej zgody Zamawiającego, przejąć jakichkolwiek praw lub obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Zamawiającego może nastąpić po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący Zamawiającego.
6. Wszelkie spory wynikłe na tle realizacji umowy będzie rozstrzygał sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
7. W sprawach związanych z realizacją niniejszej umowy Wykonawca powołuje koordynatora w osobie:..... a Zamawiający koordynatora w osobie: Kierownik Działu Aparatury Medycznej.
8. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa egzemplarze dla Zamawiającego, jeden egzemplarz dla Wykonawcy.

Załącznik do umowy:

1. Formularz ofertowy
2. Parametry techniczno-użytkowe
3. Wykaz do oceny parametrów technicznych

Wykonawca

Zamawiający

DZP/381/103A/2020

Załącznik nr 9

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych
nr

zawarta w dniuroku w Katowicach pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Klinicznym im. Prof. K. Gibińskiego Śląskiego Uniwersytetu Medycznego w Katowicach ul. Ceglana 35, 40-514 Katowice,
KRS 0000049660, NIP 954-22-74-017, REGON 001325767
zwanym w dalszej części umowy „Administratorem”
reprezentowanym przez:

.....

oraz

..... (dane podmiotu, który umowę zawiera)
zwanym w dalszej części umowy „Procesorem”
reprezentowanym przez:

.....

Preambuła

W związku z realizacją umowy nr z dnia r. zawartej pomiędzy Administratorem, a Procesorem, (zwana dalej "Umową główną") strony niniejszej umowy mając w szczególności na uwadze ochronę praw wolności osób fizycznych w zakresie prawa do ochrony danych osobowych, uwzględniając postanowienia 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) postanawiają co następuje:

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1.W trybie art. 28 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) – zwanego w dalszej części „RODO” - Administrator powierza Procesorowi, dane osobowe do przetwarzania w celu realizacji postanowień określonych w umowie głównej, na zasadach określonych w niniejszej umowie.

2.Procesor zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą umową, RODO oraz innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.

3.Procesor oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi RODO.

§2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Procesor będzie przetwarzał, powierzone na podstawie umowy dane, w tym dane szczególnej kategorii dotyczące zdrowia pacjentów oraz dane pracowników Administratora, w postaci danych zawartych w systemie aparatury – wyłącznie takie, które niezbędne są do realizacji umowy głównej.
2. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Procesora wyłącznie w celu realizacji umowy głównej.

§3

Obowiązki Procesora

1. Procesor zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanemu z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 RODO.
2. Procesor zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
3. Procesor zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
4. Procesor zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy, o której mowa w art. 28 ust. 3 pkt b RODO przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszej umowy, zarówno w trakcie zatrudnienia ich u Procesora, jak i po jego ustaniu.
5. Procesor po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora: trwale usuwa lub zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii Europejskiej lub prawo jej państwa członkowskiego nakazują mu przechowywanie danych osobowych. W przypadku, gdy na Procesorze ciąży obowiązek przechowywania danych osobowych niezwłocznie po zakończeniu obowiązywania umowy składa on Administratorowi stosowne oświadczenie w tym zakresie ze wskazaniem podstawy prawnej tego obowiązku.
6. Jeśli Administrator w trakcie trwania umowy nie przedstawi na piśmie swojej decyzji co do usunięcia lub zwrotu danych przyjmuje się, iż oczekuje on ich usunięcia.
7. W przypadku, gdy zgodnie z ust. 5 Procesor usuwa dane przechowywane na elektronicznych nośnikach danych, zarówno w ramach systemów informatycznych jak i na nośnikach zamontowanych w urządzeniach elektronicznych (np. wewnętrzne dyski pamięci zamontowane w drukarkach, aparaturze medycznej, itp.) usunięcie to dokonywane jest w sposób, który nie pozwala na odzyskanie danych przy wykorzystaniu aktualnie dostępnych środków technicznych.
W przypadku, gdy w trakcie realizacji świadczenia opisanego w umowie głównej zachodzi konieczność przeniesienia urządzeń elektronicznych / aparatury medycznej posiadających nośniki zawierające dane osobowe poza obszar pomieszczeń zarządzanych przez Administratora (np. zabranie aparatury medycznej do serwisu) Procesor demontuje te nośniki i protokolarnie przekazuje Administratorowi. W przypadku, gdy demontaż nośnika jest niemożliwy lub wiązałby się ze zbytnią ingerencją w strukturę urządzenia Procesor zapewnia ochronę zawartych na nich danych osobowych zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy i powszechnie obowiązujących przepisów prawa.
8. Procesor pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 RODO.

9. Procesor po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki, jednakże nie później niż w ciągu 24 godzin od stwierdzenia zgłasza je Administratorowi w formie pisemnej na adres jego siedziby lub w formie mailowej na adres iod@uck.katowice.pl. Zgłoszenie będzie zawierać, co najmniej informacje niezbędne dla wywiązania się przez Administratora z jego określonych w RODO obowiązków związanych z wystąpieniem naruszenia ochrony danych osobowych. Jeśli w zgłoszeniu, nie da się zawrzeć wszystkich niezbędnych informacji, Procesor ma obowiązek udzielać ich sukcesywnie, bez zbędnej zwłoki.

10. W przypadku, gdy przetwarzanie danych przez Procesora będzie miało miejsce w pomieszczeniach zarządzanych przez Administratora (konieczność wejścia do pomieszczeń Administratora) Procesor zobowiązuje się przekazać Administratorowi imienny wykaz osób upoważnionych, które będą przetwarzać dane osobowe zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy, wg wzoru określonego w załączniku do umowy. Procesor zobowiązany jest do niezwłocznego przekazywania Administratorowi w formie pisemnej aktualizacji wykazu jeśli zachodzą w nim zmiany – zmiana wykazu nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.

11. Dopuszcza się odstąpienie o wypełnienia załącznika, o którym mowa w ust. 10 jeśli wskazanie takie zostanie dokonane w innej formie zaakceptowanej przez Administratora (np. wykaz osób zostanie zamieszczony w umowie głównej i będzie stosownie do sytuacji aktualizowany).

12. Osoby nie wymienione w załączniku, o którym mowa w ust. 10 lub wskazane na zasadach określonych w ust. 11 zostaną przez Administratora dopuszczone do przetwarzania danych w pomieszczeniach przez niego zarządzanych pod warunkiem posiadania przy sobie dokumentu potwierdzającego ich działanie z umocowania Procesora.

§4

Prawo kontroli

1. Administrator zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) RODO ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Procesora przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.

2. Administrator realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Procesora i z minimum 3 dniowym jego uprzedzeniem.

3. Procesor zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni.

4. Procesor udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 RODO.

§5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Procesor może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania innemu podmiotowi jedynie w celu wykonania umowy głównej po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora. Pisemna zgoda Administratora, o której mowa w zdaniu 1 nie jest wymagana w odniesieniu do podmiotu, który został wymieniony jako podwykonawca w umowie głównej (wskazanie wynikało z treści oferty złożonej przez Procesora w postępowaniu mającym na celu zawarcie umowy głównej).

2. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora chyba, że obowiązek taki nakłada na Procesora prawo Unii Europejskiej lub prawo jej państwa członkowskiego, któremu podlega Procesor. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Procesor informuje pisemnie Administratora o tym

obowiązku prawnym, o ile prawo nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.

3. Procesor ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za nie wywiązanie się z obowiązków związanych z ochroną danych przez podmiot, któremu powierzy dalsze przetwarzanie.

§ 6

Odpowiedzialność Procesora

1. Procesor jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią umowy, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.

2. Procesor zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Procesora danych osobowych określonych w umowie, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Procesora, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania u Procesora tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez organ nadzorczy, o którym mowa w art. 51 RODO.

Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora.

§ 7

Zasady zachowania poufności

1. Procesor zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakiegokolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej.

2. Procesor oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych, o których mowa w ust. 1 nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa.

§ 8

Czas obowiązywania umowy

1. Niniejsza umowa obowiązuje w okresie od dnia zawarcia umowy głównej do dnia zakończenia przez Procesora przetwarzania danych w zakresie wynikającym z realizacji umowy głównej.

2. Naruszenie zasad przetwarzania danych wynikających z umowy stanowi podstawę do rozwiązania przez Administratora umowy głównej ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Procesor.

§ 9

Postanowienia końcowe

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

2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy RODO oraz innych przepisów prawa powszechnie obowiązującego.

3. Sędem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy określony w umowie głównej.

.....
Procesor

.....
Administrator