

[pieczęćka firmowa]

OŚWIADCZENIE

O SPEŁNIANIU WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na

**Dostawę diatermii chirurgicznej
dla Bloku Operacyjnego Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie**

nr sprawy PN – 41/15/MS , działając w imieniu i na rzecz firmy :

.....

.....

.....

(nazwa i adres Wykonawcy)

oświadczam/y, iż firma, którą reprezentuję:

- 1) posiada uprawnienia do wykonywania określonej działalności lub czynności, jeżeli przepisy prawa nakładają obowiązek ich posiadania;
- 2) posiada wiedzę i doświadczenie *lub przedstawi pisemne zobowiązanie innych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia **;
- 3) dysponuje odpowiedni potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia *lub przedstawi pisemne zobowiązanie innych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia **;
- 4) znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej realizację zamówienia *lub przedstawi pisemne zobowiązanie innych podmiotów do oddania mu do dyspozycji niezbędnych zasobów na okres korzystania z nich przy wykonaniu zamówienia **

....., dnia2015 r.

.....

podpis i pieczęć imienna osoby(osób) uprawnionej(ych) do reprezentowania Wykonawcy

**niewłaściwe skreślić*

[pieczęć firmowa]

OŚWIADCZENIE

O BRAKU PODSTAW DO WYKLUCZENIA

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na

**Dostawę diatermii chirurgicznej
dla Bloku Operacyjnego Centrum Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie**

nr sprawy PN – 41/15/MS , działając w imieniu i na rzecz firmy :

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

(nazwa i adres Wykonawcy)

Oświadczam/y, iż nie podlegam/y wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego w okolicznościach , o których mowa w art. 24 ust. 1, 2, 2a ustawy z dnia 29 stycznia 2004r. – Prawo zamówień publicznych.

....., dnia2015 r.

.....

podpis i pieczęć imienna osoby(osób) uprawnionej(ych) do reprezentowania Wykonawcy

[pieczęć firmowa]

FORMULARZ OFERTOWY

Nazwa Wykonawcy :

Siedziba :

NIP:

REGON:

TEL. / FAX:

E-MAIL:

W odpowiedzi na ogłoszenie o przetargu nieograniczonym, którego przedmiotem jest udzielenie zamówienia publicznego na

**Dostawę diatermii chirurgicznej dla Bloku Operacyjnego Centrum Onkologii-
Instytutu im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie**

nr sprawy PN – 41/15/MS składamy niniejszą ofertę w zakresie określonym w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia, zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia i istotnymi dla stron postanowieniami, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy:

Wartość netto PLN:

Słownie wartość netto PLN:

Wartość brutto PLN:

Słownie wartość brutto PLN:

Wartość zamówienia określona na podstawie formularza cenowego stanowiącego załącznik nr 5 do SIWZ .

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Istotnych Warunków Zamówienia i nie wnosimy do niej żadnych zastrzeżeń. Tym samym zobowiązujemy się do spełnienia wszystkich warunków zawartych w SIWZ.
2. Okres gwarancji wynosi: (min. 36 m-cy)

deklaruje Wykonawca, kryterium podlegające ocenie zgodnie z rozdz. XV SIWZ

3. Oświadczamy, że akceptujemy dokument stanowiący załącznik nr 9 do SIWZ tj. „Istotne dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści zawieranej umowy”. Jednocześnie zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty podpisać umowę bez zastrzeżeń, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.

4. Oferujemy termin płatności dni (min. 60 dni) od daty dostarczenia faktury do Zamawiającego..

5. Informujemy, że zamierzamy* / nie zamierzamy* powierzyć części zamówienia podwykonawcom (jeżeli TAK, należy wskazać w ofercie części zamówienia, których wykonanie zostanie powierzone podwykonawcom):

- 1)
- 2)

6. Oświadczamy, że przedmiot zamówienia wykonamy:

w terminie: **do 8 tygodni** od dnia zawarcia umowy

7. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

8. W razie wybrania naszej oferty zobowiązujemy się do podpisania umowy na warunkach zawartych w dokumentacji oraz w miejscu i terminie określonym przez Zamawiającego.

9. Nadzór nad realizacją umowy ze strony Wykonawcy będzie pełnił/a:

.....
tel. faks:..... e-mail:

10. Ofertę niniejszą składamy na kolejno ponumerowanych stronach.

11. Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:

1. Oświadczenie o spełnieniu warunków określonych przepisami art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych - załącznik nr 1 do SIWZ;
2. Oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia w zakresie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych – załącznik nr 2 do SIWZ.;
3. Oświadczenie dotyczące grupy kapitałowej – załącznik nr 4 do SIWZ;
4. Wypełniony Formularz cenowy (opis przedmiotu zamówienia) – załącznik nr 5 do SIWZ ;
5. Wykaz wykonanych zamówień wraz z dowodami – załącznik nr 6 do SIWZ;
6. Aktualny odpis z właściwego rejestru;
7. Aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego;
8. Aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego;

9. Świadectwa dopuszczające przedmiot zamówienia do obrotu i używania na terenie Polski – zgodnie z aktualnymi przepisami ustawy o wyrobach medycznych;
10. Katalogi, foldery itp. materiały dotyczące oferowanego wyrobu, potwierdzające wymagane parametry;
11. Inne dokumenty:
 - pełnomocnictwo dla osoby uprawnionej do reprezentacji Wykonawcy *,
 - zobowiązanie podmiotu trzeciego, o którym mowa w art. 26 ust. 2 b ustawy Prawo zamówień publicznych, uwzględniające wymagania, o których mowa w rozdz. VIII pkt. 6 SIWZ *,
 -
 -

....., dnia

(miejscowość i data)

.....

(pieczęć i podpis)

NA FAKTURZE VAT NALEŻY PODAĆ:

- nr umowy, na podstawie, której dostawa została wykonana;
- nr katalogowy produktu zgodny z przedstawionym przez Wykonawcę w ofercie cenowej (jeżeli dotyczy).

****/ niepotrzebne skreślić***

[pieczęć firmowa]

OŚWIADCZENIE

Zgodne z art. 26 ust. 2d ustawy z dn. 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych

Przystępując do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego na

**Dostawę diatermii chirurgicznej dla Bloku Operacyjnego
Centrum Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie**

nr sprawy PN – 41/15/MS , oświadczam/y, że:

- ⇒ **nie należę do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Pzp, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.).*
- ⇒ **należę do grupy kapitałowej**, o której mowa w art. 24 ust. 2 pkt. 5 ustawy Pzp, w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007 r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50, poz. 331, z późn. zm.). W załączeniu przedkładam listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej.*

....., dnia2015 r.

.....

podpis i pieczęć imienna osoby(osób) uprawnionej(ych) do reprezentowania Wykonawcy

*- niepotrzebne skreślić

ZESTAWIENIE WYMAGANYCH PARAMETRÓW TECHNICZNYCH

Przedmiot zamówienia:

Zestaw do elektrochirurgii mono i bipolarnej z przystawką – modulem argonowym i urządzeniem - modulem do bipolarnego zamykania naczyń wraz z wyposażeniem

Producent:

Kraj pochodzenia:

Oferowany model/typ:

Rok produkcji (nie wcześniej niż 2014 r.)

PARAMETRY GRANICZNE

Lp.	Parametry wymagane aparatu	Wartość	Odpowiedź Wykonawcy TAK \ NIE podać oferowane zakresy
DIATERMIA CHIRURGICZNA			
1.	Diatermia chirurgiczna do cięcia i koagulacji monopolarnej i bipolarnej z układem automatycznej, sterowanej mikroprocesowo regulacji mocy wyjściowej.	Tak	
2.	Możliwość manualnego ograniczenia mocy maksymalnej ze skokiem, max co 1 W w zakresie do mocy maksymalnej - dla każdej wymaganej funkcji cięcia/koagulacji mono-, bipolarnej.	Tak	
3.	Aparat wyposażony w układy kontroli prądów upływu niskiej i wysokiej częstotliwości, dawki, czasu aktywacji i system monitorowania jakości przylegania elektrody powrotnej z wyświetlaniem informacji liczbowej o wartości oporności połączenia i sygnalizacja graficzną.	Tak	
4.	Urządzenia wyposażone w funkcję dodatkowej ochrony pacjenta przed poparzeniem w miejscu aplikacji elektrody neutralnej, uwzględniająca m.in. wielkość elektrody, dawkowaną moc, własności skóry stosowana np. przy operacjach noworodków.	Tak	

5.	Automatyczna kontrola funkcji urządzenia po załączeniu i w trakcie zabiegu.	Tak	
6.	Możliwość zapamiętywania parametrów pracy – cięcie i koagulacja monopolarna oraz bipolarna w postaci wywoływanych min. 48 programów zapisywanych pod nazwą zabiegu lub nazwiskiem operatora	Tak	
7.	Sygnalizacja dźwiękowa i wizualna awarii z wyświetleniem opisu błędu w języku polskim.	Tak	
8.	Wielokolorowy wyświetlacz typu TFT o przekątnej ekranu min. 5"	Tak	
9.	Monitor mocy z możliwością wizualizacji cyfrowej na wyświetlaczu i wizualizacji innej np. w postaci linijki.	Tak	
10.	<p>Liczba i rodzaj niezależnie działających gniazd przyłączeniowych:</p> <ul style="list-style-type: none"> - monopolarne – min.1 szt. - bipolarne –min. 1 szt. - argonowe – min 1 szt. - wielofunkcyjne rozpoznające przyłączone narzędzia mono i bipolarne – min. 1 szt. - elektrody neutralnej – 1 szt. <p>Aparat umożliwiający bezpośrednie podłączenie narzędzi (bez dodatkowych adapterów):</p> <ul style="list-style-type: none"> - monopolarnych w systemie wtyczek jednopinowym śr. 4mm i 5 mm oraz trzypinowym, - bipolarnych w systemie wtyczek jednopinowych 4mm oraz dwupinowym o rozstawie standardu 29 mm 	Tak	
11.	Wymienne moduły gniazd przyłączeniowych umożliwiające łatwą ich wymianę i dostosowanie do aktualnego oprzyrządowania użytkownika	Tak	
12.	Możliwość podłączenia do urządzenia dwóch wyłączników nożnych do aktywacji cięcia i koagulacji mono- i bipolarnych.	Tak	
13.	Regulacja intensywności cięcia i koagulacji oraz możliwość zmiany trybów pracy przy pomocy włącznik nożnego i uchwyty do koagulacji i cięcia	Tak	
14.	Podstawowa częstotliwość pracy dla cięcia mono- i bipolarnego 340 kHz +/- 10%	Tak	

	CIĘCIE MONOPOLARNE	Tak	
15.	Moc znamionowa min. 300 W ± 10%.	Tak	
16.	Ilość trybów cięcia min. 4 (mikrochirurgiczny, delikatny, wysokowydajny, hemostatyczny)	Tak	
17.	Ilość efektów koagulacji możliwych do uzyskania podczas każdego trybu cięcia min. 8	Tak	
	CIĘCIE BIPOLARNE	Tak	
18.	Moc znamionowa min. 100 W +/- 5%	Tak	
19.	Ilość efektów koagulacji możliwych do uzyskania podczas cięcia bipolarnego min. 8.	Tak	
	BIPOLARNA RESEKCJA W SOLI FIZJOLOGICZNEJ		
20.	Funkcja bezpiecznego cięcia bipolarnego i koagulacji bipolarnej w soli fizjologicznej (elektroresekcja bipolarna) automatycznie dobierana moc cięcia min. 370 [W] z	Tak. Podać	
21.	Automatyczne rozpoznawanie i ustawienia parametrów pracy końcówek do elektroresekcji	Tak. Podać	
	Koagulacja monopolarna:	Tak	
22.	Moc regulowana do min. 200 W +/- 10%.	Tak	
23.	Moc koagulacji monopolarnej typu natryskowego regulowana do min. 120[W] dla pracy tradycyjnej i w osłonie argonu	Tak	
24.	Ilość rodzajów koagulacji do dyspozycji min. 5 (mikrochirurgiczna, delikatna, intensywna, preparująca, preparująca- z minimalnym efektem termicznym)	Tak	
25.	Możliwość regulacji intensywności efektu min. 2 poziomy, dla każdego z dostępnych rodzajów koagulacji monopolarnej.	Tak	
	Koagulacja bipolarna:	Tak	
26.	Moc znamionowa 200 W +/- 10%.	Tak	
27.	Ilość rodzajów koagulacji intensywności efektu min. 2 poziomy, dla każdego z rodzajów koagulacji bipolarnej.	Tak	
28.	Ilość rodzajów koagulacji do dyspozycji min. 3 (mikrochirurgiczna, delikatna, intensywna).	Tak	

29.	Aktywacja funkcji bipolarnej: wyłącznik nożny lub „auto- start” z możliwością regulacji czasu zwłoki funkcji.	Tak	
30.	Możliwość rozbudowy zestawu o moduł odsysający dym z pola operacyjnego, automatycznie wyzwalany przez diatermię	Tak	
	MODUŁ/PRZYSTAWKA DO CIĘCIA I KOAGULACJI W OSŁONIE ARGONU		
31.	Regulacja natężenia przepływu argonu w zakresie od 0 do 8 l/min.	TAK Podać	
32.	Niezależna regulacja, ustawianie i zapamiętywanie nastaw przepływu argonu dla każdego z trybów cięcia i koagulacji monopolarnej dostępnych w oferowanej diatermii chirurgicznej	TAK	
33.	Ilość rodzajów koagulacji argonowej do dyspozycji min. 3 bezkontaktowe i min 3 – kontaktowe	TAK Podać	
34.	Min. 3 rodzaje cięcia monopolarnego w osłonie argonu z możliwością odrębnej regulacji intensywności (hemostazy) dla każdego rodzaju	TAK Podać	
35.	Rozpoznawanie podłączonych instrumentów i automatyczne dobieranie parametrów przepływu argonu.	TAK Podać	
	URZĄDZENIE/MODUŁ DO ZAMYKANIA NACZYŃ	Tak	
36.	Funkcja do bipolarnego zamykania dużych naczyń o śr. do 7mm oparta na modulowanym prądzie bipolarnym o mocy automatycznie dobranej do bieżących właściwości tkanek; zakończenie zamykania naczyń automatyczne, całkowicie zapewniające powtarzalność procesu	Tak	
37.	Diatermia uniemożliwia nieprawidłowe wykorzystanie funkcji do bipolarnego zamykania dużych naczyń o śr. do 7mm, tzn. uruchomienie jej dla innego – niż przewidział producent –instrumentu oraz inną niż automatyczna regulację mocy wyjściowej	Tak, podać	
38.	Moc znamionowa koagulacji bipolarnej do zamykania naczyń 300 W +/- 10%	Tak	
39.	Monitor mocy z możliwością wizualizacji cyfrowej na wyświetlaczu i wizualizacji innej np. w postaci linijki.	Tak	

40.	Możliwość regulacji intensywności działania w skali, co najmniej 4- stopniowej.	Tak	
-----	---	-----	--

41.	Automatyczne kończenie procesu zamykania naczyń potwierdzone sygnałem dźwiękowym.	Tak	
42.	Rozpoznawanie podłączonych instrumentów i automatyczne dobieranie optymalnych parametrów pracy.	Tak	
WYPOSAŻENIE			
43.	Elektroda neutralna, jednorazowa, okrągła, symetrycznie dzielona, na podłożu z włókniny dokładnie przylegająca do skóry pacjenta, złożona z dwóch jednakowych części symetrycznie usytuowanych względem osi elektrody i zewnętrznym pierścieniem ekwipotencjalnym pełniącym funkcję równomiernego rozproszenia gęstości prądu, odizolowanym elektrycznie i mechanicznie od powierzchni elektrody. Pow. elektrody 85cm ² , pow. pierścienia ekwipotencjalnego 23 cm ² . Do każdej elektrody dołączona informacja o numerze serii i dacie ważności w formie samoprzylepnej etykiety.	Tak 200 szt.	
44.	Kabel wielorazowego użytku do jednorazowych elektrod neutralnych, dł. 4-5 m	Tak 2 szt.	
45.	Uchwyt elektrod monopolarnych wielorazowego użytku z przyciskami z kablem dł. 4-5 m	Tak 2szt.	
46.	Elektrody monopolarne wielorazowego użytku: - nożowa prosta, dł. 25 mm (+/-2) - lancetowa prosta, dl. 18 mm (+/-2)	Tak 2 szt. 2 szt.	
47.	Klem precyzyjny wielorazowego użytku do bipolarnego zamykania naczyń dł. 14-15 cm, okładki o szerokości max. 3 mm, zakrzywiony pod kątem 23 st z kablem o dł. 4-5m	Tak 1 kpl.	

48.	Klem wielorazowego użytku do bipolarnego zamykania naczyń dł. 20 cm (+/-1), okładki gładkie o szerokości max. 6 mm zakrzywione pod kątem 18 st. z dystansem z kablem o dł. 4-5 m	Tak 1 kpl	
49.	Uchwyt do końcówek argonowych z przyciskami cięcia i koagulacji z kablem	Tak 1 kpl	
50.	Elektroda argonowa prost: - dł. 100mm (+/-10), do cięcia i koagulacji z wysuwaną elektrodą szkatułkową, – 1szt. - dł. 35mm (+/-10), do cięcia i koagulacji z wysuwaną elektrodą szpatułkową – 1szt.	Tak	

51.	Wyłącznik nożny pojedynczy oraz podwójny, oba z funkcją zmiany nastaw	Tak	
52.	Wózek jezdny pod diatermię możliwością zamontowania butli argonowej	TAK	
53.	Butla z argonem (5L; czystość arg 99,999%)	TAK	
54.	Reduktor do butli	TAK	
WARUNKI SERWISU I GWARANCJI			
1.	Okres gwarancji min. 36 miesięcy.	TAK	
2.	Gwarancja liczona od daty uruchomienia potwierdzonego podpisaniem protokołu instalacyjnego	TAK	
3.	Wykonawca gwarantuje wymianę wadliwego podzespołu na nowy w okresie trwania gwarancji	TAK	
4.	Przeglądy gwarancyjne urządzenia w okresie każdego roku obowiązywania gwarancji, dokonywane na koszt Wykonawcy, po uprzednim uzgodnieniu terminu z Użytkownikiem (podać zakres i koszt przeglądu)	TAK	
5.	Uzgodniony harmonogram przeglądów zostanie dostarczony do Kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej w terminie 14 dni od podpisania umowy.	TAK	
6.	Za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca.	TAK	
7.	Czas reakcji* serwisu gwarancyjnego nie dłuższy niż 2 dni robocze (48 godz.)	TAK	
8.	Wykonawca zobowiązuje się do usunięcia awarii aparatu w czasie do 3 dni roboczych, a w przypadku sprowadzenia części z zagranicy do 7 dni roboczych od dnia zgłoszenia	TAK	
9.	Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji urządzenia o czas jego przestoju.	TAK	
10.	Dostawa, montaż, instalacja i uruchomienie urządzenia w siedzibie Użytkownika	TAK	
11.	Wykonawca gwarantuje dostępność części zamiennych przez okres 10 lat od podpisania umowy	TAK	

12.	Dla zakupionego urządzenia Wykonawca obowiązany jest założyć Paszport	TAK	
13.	W przypadku wykonania naprawy gwarancyjnej - potwierdzeniem wykonania usługi będzie karta pracy serwisu podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego oraz wpis do Paszportu urządzenia.	TAK	
14.	Urządzenie dopuszczone do obrotu na terenie RP na podstawie Deklaracji Zgodności z normami - CE	TAK	
15.	Termin dostawy: do 8 tygodni	TAK	
SKOLENIE INSTRUKTAŻOWE			
1.	Wykonawca gwarantuje szkolenie instruktażowe personelu Użytkownika na własny koszt, w zakresie podstawowej obsługi urządzenia.	TAK	
2.	Przeprowadzone szkolenia instruktażowe udokumentowane zostaną stosownym zaświadczeniem potwierdzonym podpisem uczestników	TAK	
DOKUMENTACJA			
1.	Wraz z urządzeniem Wykonawca dostarczy następujące dokumenty w języku polskim lub angielskim (przetłumaczone na język polski) : a) kartę gwarancyjną w języku polskim, b) instrukcję obsługi w języku polskim, c) instrukcję konserwacji, mycia, sterylizacji poszczególnych elementów oferowanej konfiguracji w języku polskim (jeśli ma zastosowanie), d) paszport urządzenia, e) wykaz podmiotów uprawnionych przez wytwórcę do wykonywania usług serwisowych na terenie Polski f) wykaz dostawców upoważnionych przez wytwórcę do sprzedaży części zamiennych, zużywalnych lub eksploatacyjnych na terenie Polski	TAK	

Oświadczenie Wykonawcy:

Oświadczamy, że przedstawione powyżej dane są prawdziwe oraz zobowiązujemy się w przypadku wygrania przetargu do dostarczenia sprzętu spełniającego wyspecyfikowane parametry.

Oświadczamy, że oferowany i powyżej wyspecyfikowany sprzęt jest kompletny i będzie po zainstalowaniu gotowy do pracy bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji.

Cena jedn. netto x ilość = wartość netto

.....PLN X 1 =PLN

(słownie wartość netto PLN:PLN)

Wartość netto + wartość podatku VAT = wartość brutto

.....PLN + =PLN

(słownie wartość brutto PLN:PLN)

.....
(miejscowość, data)

.....
*Czytelny/e podpis/y (imię nazwisko) lub
**podpis/y i pieczęta/ki imienna/e
osoby/osób upoważnionej/ych
do reprezentowania wykonawcy***

[pieczęćka firmowa]

WYKAZ WYKONANYCH DOSTAW

Składając ofertę w przetargu nieograniczonym na:

**Dostawę diatermii chirurgicznej
dla Bloku Operacyjnego Centrum Onkologii-Instytutu
im. Marii Skłodowskiej-Curie w Warszawie**

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

(nazwa i adres Wykonawcy)

nr sprawy PN – 41/15/MS , przedstawiam wykaz wykonanych dostaw:

I.p.	Nazwa podmiotu, który realizował dostawy	Nazwa podmiotu, na rzecz którego realizowane były dostawy	Okres realizacji dostaw (termin rozpoczęcia i termin zakończenia; dzień/miesiąc/rok)	Wartość dostaw (wartość z podatkiem VAT wyrażona w PLN)	Rodzaj dostaw (przedmiot dostawy, nazwa realizowanego zadania)
1.					
2.					

UWAGA!

Należy załączyć dowody dotyczące najważniejszych dostaw, określające, czy dostawy te zostały wykonane w sposób należyty .

Dowodami, o których mowa powyżej są:

- 1) poświadczenie (zgodnie z Rozporządzeniem Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 roku w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy oraz form, w jakich te dokumenty mogą być składane);
- 2) oświadczenie Wykonawcy - jeżeli z uzasadnionych przyczyn o obiektywnym charakterze Wykonawca nie jest w stanie uzyskać poświadczenia, o którym mowa w pkt. 1

W tym przypadku wraz z oświadczeniem Wykonawca przedstawia Zamawiającemu uzasadnienie braku możliwości uzyskania poświadczenia.

W przypadku gdy Zamawiający jest podmiotem, na rzecz którego dostawy wskazane w wykazie, zostały wcześniej wykonane, Wykonawca nie ma obowiązku przedkładania dowodów.

Zamawiający informuje, iż w razie konieczności, szczególnie gdy wykaz lub dowody, o których mowa powyżej budzą wątpliwości Zamawiającego lub gdy z poświadczenia albo z oświadczenia wynika, że zamówienie nie zostało wykonane w sposób należyty, Zamawiający może zwrócić się bezpośrednio do właściwego podmiotu, na rzecz którego zamówienie było lub miało zostać wykonane, o przedłożenie dodatkowych informacji lub dokumentów bezpośrednio Zamawiającemu.

....., dnia2015 r.

.....

podpis i pieczęć imienna osoby(osób) uprawnionej(ych) do reprezentowania Wykonawcy

***- niepotrzebne skreślić**

**ISTOTNE DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE DO TREŚCI
ZAWIERANEJ UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO**

§1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest dostawa, montaż i uruchomienie przez Wykonawcę diatermii chirurgicznej (producent/model/rok produkcji), tj., zwanej w dalszej części umowy „urządzeniem” oraz jej odbiór i zapłata ceny przez Zamawiającego.
2. Przedmiot umowy obejmuje w szczególności:
 - a) dostawę fabrycznie nowego urządzenia, jego rozładowanie w miejscu wykonania umowy, montaż, pierwsze uruchomienie, przekazanie do eksploatacji, instruktaż pracowników w zakresie obsługi i konserwacji dostarczonego urządzenia;
 - b) wykonywanie w okresie gwarancji nieodpłatnych przeglądów i konserwacji urządzenia zgodnie z zaleceniami producenta :
 - Wykonawca ustali terminy przeglądów i konserwacji z Użytkownikiem, a harmonogram dostarczy do Kierownika Działu Gospodarki Aparaturowej Zamawiającego, w terminie 2 tygodni od dnia dostarczenia przedmiotu umowy;
 - czas przeglądów i konserwacji wynikający z harmonogramu nie będzie wliczany do czasu przestoju urządzenia;
 - za terminową realizację przeglądów i konserwacji zgodnie z harmonogramem odpowiada Wykonawca, pod warunkiem udostępnienia przez Zamawiającego przedmiotu umowy w ustalonym harmonogramem terminie;
 - potwierdzeniem wykonania usługi będzie karta pracy serwisu podpisana przez upoważnionego przedstawiciela Zamawiającego;
 - po przeglądzie Wykonawca wystawi certyfikat dopuszczający urządzenie do eksploatacji klinicznej i dokona wpisu do Paszportu urządzenia.
3. Opis wymagań dotyczących zamówionego urządzenia szczegółowo został określony w treści Załącznika Nr 1.

§2

MIEJSCE I TERMIN REALIZACJI PRZEDMIOTU UMOWY

1. Miejscem wykonania umowy jest:

Centrum Onkologii - Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie
02-781 Warszawa, ul. W.K. Roentgena 5
2. Przedmiot umowy będzie wykonany w nieprzekraczalnym terminie do: 8 tygodni od dnia zawarcia umowy.
3. Za datę wykonania umowy Strony przyjmują dzień oddania urządzenia do eksploatacji, co zostanie potwierdzone w treści protokołu uruchomienia i przekazania do eksploatacji podpisanego bez uwag i zastrzeżeń.
4. Zmiana umownego terminu realizacji przedmiotu umowy może wystąpić wyjątkowo jedynie w wypadku działania siły wyższej, za którą Strony będą uważać nagłe zdarzenie, niezależne od Stron, których Strony nie mogły przewidzieć przed zawarciem niniejszej umowy, a których działanie uniemożliwia wykonanie umowy zgodnie z terminem określonym powyżej w ust. 2. Strona

powołująca się na fakt wystąpienia siły wyższej zobowiązana jest do niezwłocznego pisemnego powiadomienia drugiej Strony o wystąpieniu zdarzenia siły wyższej, a następnie do udokumentowania tego zdarzenia.

§3

ZASADY WYNAGRADZANIA

1. Za prawidłowe wykonanie przedmiotu umowy, Zamawiający zapłaci Wykonawcy cenę w wysokości **złotych brutto (słownie:.....)**.
2. Strony ustalają, cena brutto zawiera wszystkie koszty związane z dostawą , montażem , szkoleniem instruktażowym pracowników Zamawiającego, w tym koszty:
 - 1) wszystkich czynności związanych z przygotowaniem dostawy,
 - 2) opakowania,
 - 3) załadunku, transportu i wyładunku w miejscu dostawy,
 - 4) zamontowania dostarczonego urządzenia,
 - 5) uruchomienia dostarczonego urządzenia,
 - 6) kosztami materiałów eksploatacyjnych niezbędnych do przeprowadzenia instruktażu;
 - 7) konserwacji urządzenia w okresie gwarancji i ewentualnych napraw gwarancyjnych,
 - 8) przeglądów gwarancyjnych,
 - 9) dostarczonych instrukcji obsługi urządzenia,
 - 10) usunięcia opakowań z terenu Zamawiającego,
 - 11) ubezpieczenia dostawy,
 - 12) poniesionych koniecznych świadczeń publicznoprawnych, w tym podatków i opłat (np. cła).
3. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy umówioną cenę na podstawie prawidłowo wystawionej i doręczonej Zamawiającemu faktury VAT. Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do faktury VAT podpisany bez zastrzeżeń protokół odbioru wraz z listą osób, które odbyły instruktaż.
4. Zamawiający uiszczy Wykonawcy należność przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy w terminie dni, licząc od dnia podpisania faktury VAT przez upoważnioną do tego przez Zamawiającego osobę.
5. Dniem zapłaty wynagrodzenia jest dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
6. Cesja wierzytelności na rzecz osoby trzeciej może być dokonana wyłącznie za uprzednią zgodą Zamawiającego wyrażoną na piśmie pod rygorem nieważności z uwzględnieniem regulacji zawartej w przepisie art. 54 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j.: Dz. U. z 2013 r., poz. 217).
7. Koszty bankowe powstałe w banku Wykonawcy pokrywa Wykonawca, natomiast powstałe w banku Zamawiającego pokrywa Zamawiający.

§4

ODBIÓR PRZEDMIOTU UMOWY

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć urządzenie wraz z pełną dokumentacją.
2. Po dostawie, montażu i uruchomieniu przedmiotu umowy oraz po podpisaniu protokołu uruchomienia i przekazania do eksploatacji Wykonawca dostarczy fakturę VAT.
3. Z zastrzeżeniem § 2 ust. 2 umowy, odbiór urządzenia wraz z jego kontrolą (jakościową) będzie dokonany przez przedstawiciela Zamawiającego w miejscu wykonania umowy, w terminie ustalonym przez Strony.
4. Zamawiający **nie podpisze protokołu** uruchomienia i przekazania do eksploatacji w przypadku:
 - 1) dostarczenia przez Wykonawcę urządzenia niezgodnego z wymaganiami technicznymi Zamawiającego,
 - 2) niekompletnego urządzenia,

- 3) niedostarczenia wraz z urządzeniem stosownej dokumentacji określonej w treści Załącznika Nr 1,
 - 4) dostarczenia urządzenia z widocznymi wadami,
 - 5) braku instalacji urządzenia w miejscu wykonania umowy,
 - 6) braku przeprowadzenia instruktażu wyznaczonych pracowników Zamawiającego.
5. W przypadku określonym w ust. 3 osoba upoważniona ze strony Zamawiającego sporządzi dokument zawierający informację o przyczynie nie podpisania protokołu uruchomienia i przekazania do eksploatacji.

§5

GWARANCA JAKOŚCI I RĘKOJMIA

1. Wykonawca wystawi Zamawiającemu pisemną gwarancję jakości na urządzenie obowiązującą przez okres: miesięcy, licząc od dnia wykonania umowy, nie krótszy jednak od okresu gwarancji zapewnionej przez producenta urządzenia.
2. Wykonawca gwarantuje, że dostarczone urządzenie jest fabrycznie nowe, kompletne o wysokim standardzie zarówno pod względem jakości wykonania, jak również funkcjonalności, wolne od wad materiałowych i konstrukcyjnych, posiadające wymagane certyfikaty oraz świadectwa dopuszczające do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U.nr 107 poz. 679 z późn. zm.).
3. W przypadku zgłoszenia przez Zamawiającego reklamacji, czas przyjazdu serwisu celem wykonania naprawy nastąpi **do 24 godzin (2-ch dni roboczych)**, licząc od chwili zgłoszenia zawiadomienia Wykonawcy faksem na nr za zwrotnym potwierdzeniem odbioru zgłoszenia na nr faksu Zamawiającego 22/ Zgłoszenie uważa się za skuteczne pomimo braku zwrotnego potwierdzenia odbioru przez Wykonawcę.
4. Wykonawca zapewnia serwis gwarancyjny dostarczonego urządzenia:

serwis:

adres serwisu:

tel.

faks.

e-mail

5. Bieg terminu naprawy rozpoczyna się z chwilą zgłoszenia reklamacji, stosownie do treści ust. 3 powyżej, a kończy się z dniem protokolarnego przekazania urządzenia wolnego od wad upoważnionej osobie Zamawiającego.
6. Czas naprawy gwarancyjnej wynosi 3 dni robocze, gdy nie ma potrzeby sprowadzania części zamiennych z zagranicy oraz 7 dni roboczych w razie konieczności sprowadzenia części zamiennych z zagranicy (za dni robocze Strony przyjmują dni od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Po wykonaniu każdej naprawy w okresie gwarancji Wykonawca zobowiązany jest potwierdzić wykonanie usługi poprzez wypełnienie karty pracy serwisu wraz z wpisem do paszportu urządzenia oraz wystawieniem dokumentu potwierdzającego dopuszczenie urządzenia do eksploatacji klinicznej.
7. Jeżeli w wykonaniu swoich obowiązków, Wykonawca dostarczył w ramach gwarancji zamiast urządzenia wadliwego urządzenie wolne od wad, albo dokonał istotnych napraw urządzenia objętego gwarancją (naprawa istotna to naprawa konieczna do przywrócenia pełnej sprawności urządzenia i możliwości korzystania z niego zgodnie z umową / instrukcją obsługi), **termin gwarancji biegnie na nowo od chwili dostarczenia urządzenia wolnego od wad lub zwrócenia urządzenia naprawionego.**

8. Jeżeli Wykonawca wymienił lub naprawił część urządzenia, regułę powyższą stosuje się odpowiednio do tej części. W innych wypadkach termin gwarancji ulega przedłużeniu o czas, w ciągu którego w skutek wady urządzenia Zamawiający nie mógł z niego korzystać.
9. Jeżeli ze względów technologicznych, z powodu niedostępności części na rynku krajowym lub zagranicznym, a także z innych względów niezależnych od Wykonawcy przeprowadzenie naprawy nie będzie możliwe w terminach określonych w ust. 6 powyżej, to za pisemną zgodą Zamawiającego, Wykonawca będzie zobowiązany do wykonania naprawy w terminie wspólnie ustalonym przez Strony.
10. W przypadku trzykrotnej naprawy tego samego podzespołu urządzenia lub braku możliwości wykonania naprawy dostarczonego urządzenia, co zostanie potwierdzone kartą pracy, Wykonawca wymieni wadliwe urządzenie na nowe, zgodne z przedmiotem zamówienia, wolne od wad, na własny koszt w terminie **30 dni** licząc od daty wystawienia karty pracy.
11. W okresie gwarancji Wykonawca zobowiązuje się do załatwienia wszelkich formalności celnych związanych z ewentualną wymianą urządzenia na nowe, jego wysyłką do naprawy gwarancyjnej i odbiorem lub z importem części zamiennych, we własnym zakresie – bez udziału Zamawiającego.
12. Uprawnienia z tytułu rękojmi za wady przedmiotu umowy przysługują Zamawiającemu niezależnie od uprawnień z tytułu gwarancji - wszelkie postanowienia zawarte w karcie gwarancyjnej lub ofercie Wykonawcy, a sprzeczne z powyższym, uważa się za bezskuteczne wobec Stron.
13. Wykonawca gwarantuje przez okres co najmniej 10 lat po zakończeniu okresu gwarancji możliwość zabezpieczenia w części zamienne oraz możliwość pełnej obsługi pogwarancyjnej świadczonej na podstawie odrębnie podpisanej umowy.
14. Jeżeli istnieje rozbieżność zapisów pomiędzy kartą gwarancyjną a umową, ewentualną kolizję rozstrzyga się na korzyść zapisów zawartych w umowie.
15. Wykonawca przeprowadzi instruktaż dla osób personelu w zakresie właściwej eksploatacji i konserwacji urządzenia w terminie przed podpisaniem protokołu odbioru.
16. W okresie gwarancji Wykonawca udzieli wszechstronnej pomocy użytkownikowi, jeżeli wystąpią jakiegokolwiek trudności związane z eksploatacją urządzenia.
17. Wszelkie naprawy odbywają się z ewentualnym uwzględnieniem transportu na koszt i ryzyko Wykonawcy.

§ 6 INSTRUKTAŻ

1. Wykonawca zobowiązuje się do przeprowadzenia instruktażu w zakresie obsługi i konserwacji zakupionego urządzenia przez Zamawiającego.
2. Z instruktażu Wykonawca sporządzi protokół, w którym zamieści co najmniej następujące informacje:
 - temat przeprowadzonego instruktażu,
 - listę osób, które odbyły szkolenie instruktażowe,
 - imię i nazwisko osoby przeprowadzającej instruktaż,
 - datę odbycia instruktażu,
 - liczba godzin instruktażu.
3. Termin instruktażu wymienionego w ust. 2 zostanie ustalony pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą w czasie trwania instalacji.

§ 7 KARY UMOWNE

1. Strony ustalają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z treści niniejszej umowy w formie kar umownych.
2. Ustala się następujący sposób naliczania kar umownych:

- 1) w przypadku opóźnienia:
 - a. występującego w terminie oddania urządzenia do eksploatacji, określonym w § 2 ust. 2 umowy, Wykonawcy zostanie naliczona kara umowna w wysokości za każdy dzień opóźnienia po 0,1 % ceny brutto, określonej w § 3 ust. 1 umowy,
 - b. występującego w terminie określonym w § 5 ust. 3 umowy, Wykonawcy zostanie naliczona kara umowna w wysokości za każdy dzień opóźnienia po 0,1 % ceny brutto, określonej w § 3 ust. 1 umowy,
 - c. występującego w terminie naprawy, określonym w § 5 ust. 6 umowy, Wykonawcy zostanie naliczona kara umowna w wysokości za każdy dzień opóźnienia po 0,1 % ceny brutto, określonej w § 3 ust. 1 umowy,
 - d. występującego w terminie dostawy, określonym w § 5 ust. 10 umowy, Wykonawcy zostanie naliczona kara umowna w wysokości za każdy dzień opóźnienia po 0,1 % ceny brutto, określonej w § 3 ust. 1 umowy.
- 2) w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 20 % ceny brutto, określonej w § 3 ust. 1 umowy.
3. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
4. Niezależnie od wysokości kar umownych określonych w ust. 2 powyżej, Zamawiający zastrzega sobie prawo do dochodzenia odszkodowania w pełnej wysokości na zasadach określonych w Kodeksie Cywilnym.

§ 8 ZMIANY UMOWY

1. Z zastrzeżeniem ust. 2 poniżej, zakazuje się istotnych zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy.
2. Zamawiający z inicjatywy własnej lub Wykonawcy dopuszcza jednak możliwość zmiany w treści niniejszej umowy jedynie w następujących przypadkach:
 - 1) zmiany jakości (na wyższą) zaoferowanego sprzętu, przy zachowaniu lub obniżeniu ceny, określonej w § 3 ust. 1 umowy,
 - 2) możliwości skorygowania ceny brutto na podstawie stosownego dokumentu w przypadku zmian przepisów podatkowych (stawka podatku VAT).
3. Zmiana określona w ust. 2 pkt 2 powyżej obowiązuje z datą wprowadzenia jej w życie na podstawie odrębnych przepisów.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w przypadku rażącego naruszenia postanowień umownych, w szczególności:
 - 1) opóźnienia w rozpoczęciu wykonywania niniejszej umowy, skutkującego niemożnością zrealizowania przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 2 umowy,
 - 2) wadliwego lub sprzecznego z umową wykonania przedmiotu umowy.
5. Odstąpienie od niniejszej umowy powinno być dokonane w formie pisemnej pod rygorem nieważności i zawierać uzasadnienie jego dokonania. Odstąpienie od umowy uznaje się za skuteczne z chwilą doręczenia Wykonawcy pisemnego oświadczenia.

§ 9 ROZWIĄZYWANIE SPORÓW

1. Wszystkie spory wynikające z niniejszej umowy o ile nie zostaną rozwiązane polubownie, rozstrzygane będą przez sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
2. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy powszechnie obowiązującego prawa, w tym w szczególności: prawa zamówień publicznych, kodeksu cywilnego.

§ 10

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wszystkie zmiany dotyczące postanowień niniejszej umowy będą miały postać aneksów i wymagają każdorazowo formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Osobą odpowiedzialną za realizację przedmiotu umowy ze strony Zamawiającego jest:
.....
3. Osobą odpowiedzialną za realizację przedmiotu umowy ze strony Wykonawcy jest:
.....
4. Umowa sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egz. po jednym dla każdej ze Stron.
5. Integralną częścią niniejszej umowy jest załącznik:

- 1) Parametry Techniczne – Załącznik Nr 1

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY