

Grójec, 11 października 2021r.

Zapytanie ofertowe

na zakup, dostawę i uruchomienie kardiomonitorów wraz z centralami

I. ZAMAWIAJĄCY

Województwo Mazowieckie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP: 113-245-39-40, REGON: 015528910, reprezentowane przez Joannę Czarnecką, Prezesa Zarządu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością na mocy pełnomocnictwa udzielonego uchwałą nr 1484/256/21 Zarządu Województwa Mazowieckiego z dnia 16 września 2021 r. w sprawie udzielenia pełnomocnictwa Prezesowi Zarządu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Sp. z o.o. do dokonywania wszelkich czynności związanych z realizacją zamówień w ramach projektu pn.: „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV 2 na terenie województwa mazowieckiego”.

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

1. Zamówienie udzielane jest na podstawie art. 6a ustawy z dnia 2 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020r. poz. 1842, z późn. zm.).
2. Zamówienie będzie prowadzone w sposób celowy i oszczędny z zachowaniem zasady uzyskania najlepszych efektów.
3. W sprawach nieuregulowanych w niniejszym postępowaniu zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu Cywilnego.

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa i uruchomienie kardiomonitorów wraz z centralami.

2. Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia został określony w załączniku nr 2 do Zapytania ofertowego.

3. Termin realizacji zamówienia: od dnia podpisania umowy do dnia 30.11.2021r.

IV. KRYTERIUM, KTÓRYM ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY

1. Przy wyborze oferty Zamawiający kierował się będzie następującymi kryteriami i ich wagą:

Kryterium: cena - waga 100 pkt

Oferty ocenione będą punktowo. Maksymalna ilość punktów, jaką może uzyskać oferta, wynosi 100.

Kryterium: cena:

Cena oferty winna obejmować wszelkie koszty, jakie poniesie Wykonawca przy realizacji zamówienia. Wykonawca zobowiązany jest do podania całkowitej ceny zamówienia z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, wyrażonej cyfrowo i słownie w złotych polskich.

Punkty w kryterium ceny będą przyznawane według następującej zasady:

$$X = \frac{\text{cena oferowana minimalna brutto}}{\text{cena badanej oferty brutto}} \times 100 \text{ pkt}$$

2. Do realizacji zamówienia Zamawiający wybierze Wykonawcę, którego oferta otrzyma największą liczbę punktów.

V. ROZSTRZYGNIĘCIE POSTĘPOWANIA I ZLECENIE REALIZACJI ZAMÓWIENIA

O wynikach postępowania jego uczestnicy zostaną poinformowani za pośrednictwem strony www.pcmg.pl. Z Wykonawcą, którego oferta uzyska największą liczbę punktów, zostanie zawarta umowa – projekt umowy stanowi załącznik nr 3 do Zapytania ofertowego.

VI. INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ

Osobą ze strony Zamawiającego do kontaktów z Wykonawcami i udzielania informacji oraz odpowiedzi na pytania na temat zamówienia jest:

- p. Aleksandra Kądziała Koordynator Działu Zamówień Publicznych, Zaopatrzenia z Magazynami, Inwestycji i Środków Unijnych, tel. 48 664 91 36, e-mail: sekretariat@pcmg.pl

VII. SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

Wymaga się złożenie oferty jak niżej:

1. W formie pisemnej w nieprzezroczystej, zamkniętej kopercie na adres: Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec.

Kopertę opisać w następujący sposób:

„Zapytanie ofertowe na zakup, dostawę i uruchomienie kardiomonitorów wraz z centralami. Nie otwierać przed 18.10.2021r. godz. 10:00”.

2. Oferty złożone po terminie składania ofert, określonym z Zapytaniu ofertowym, Zamawiający niezwłocznie zwraca Wykonawcom.

3. Za termin złożenia oferty przesłanej pocztą tradycyjną przyjmuje się datę jej wpływu do sekretariatu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec.

VIII. TERMIN SKŁADANIA OFERT: do 18.10.2021r. godz. 10:00

IX. WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Forma płatności przelew na podstawie faktury wystawionej w terminie 3 dni od daty podpisania protokołu odbioru.

2. Termin płatności – w ciągu 30 dni od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury do siedziby Zamawiającego.

X. POZOSTAŁE INFORMACJE

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia postępowania bez podania przyczyny.
2. Wykonawca jest związany z ofertą 30 dni od daty terminu składania ofert.

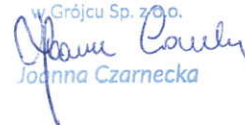
XI. ZAŁĄCZNIKI DO ZAPYTANIA OFERTOWEGO:

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – Opis przedmiotu zamówienia na zakup, dostawę i uruchomienie kardiomonitorów wraz z centralami

Załącznik nr 3 – Wzór umowy

Prezes Zarządu
Powiatowego Centrum Medycznego
w Grójcu Sp. z o.o.


Joanna Czarnocka

Załącznik nr 1 do zapytania ofertowego

FORMULARZ OFERTOWY

Zakup, dostawa i uruchomienie kardiomonitorów wraz z centralami

I. ZAMAWIAJĄCY

Województwo Mazowieckie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP: 113-245-39-40, REGON: 015528910, reprezentowanym przez Joannę Czarnecką, Prezesa Zarządu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością na mocy pełnomocnictwa udzielonego uchwałą nr 1484/256/21 Zarządu Województwa Mazowieckiego z dnia 16 września 2021 r. w sprawie udzielenia pełnomocnictwa Prezesowi Zarządu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Sp. z o.o. do dokonywania wszelkich czynności związanych z realizacją zamówień w ramach projektu pn.: „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV 2 na terenie województwa mazowieckiego”.

II. WYKONAWCA

Pełna nazwa Wykonawcy:

Adres Wykonawcy:

Imię i nazwisko osoby do kontaktu:

Numer telefonu/fax:

e-mail:

Nr NIP:

Nr REGON:

III. WYCENA ZAMÓWIENIA

W związku z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 6a ustawy z dnia 2 marca 2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz

wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020r. poz. 1842, z późn. zm.) w ramach zadania pn.: Zakup, dostawa i uruchomienie kardiomonitorów wraz z centralami.

Oferuję realizację zadania, będącego przedmiotem zamówienia, zgodnie z wymogami opisanymi w Zapytaniu ofertowym, jak niżej:

Przedmiot zamówienia	Wartość netto [zł]	VAT w kwocie [zł]	Wartość brutto [zł]	Słownie wartość brutto
Kardiomitory – 4 szt.
Kardiomonitor – 1 szt.
Centrale – 3 szt.
RAZEM

Ponadto oświadczam, że:

1. W stosunku do mojej firmy nie otwarto likwidacji i nie ogłoszono upadłości.
2. Posiadam niezbędną wiedzę i doświadczenie.
3. Dysponuję odpowiednim potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.
4. Znajduję się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.
5. Zapoznałem się z postanowieniami zawartymi w projekcie umowy i w przypadku wyboru mojej oferty jako najkorzystniejszej, zobowiązuję się do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
6. Oferowana cena stanowi całkowite wynagrodzenie Wykonawcy i uwzględnia cały zakres przedmiotu zamówienia zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia przedstawionym

w Zapytaniu ofertowym, oraz obejmuje wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.

7. Wykonam przedmiot zamówienia w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego w Zapytaniu ofertowym.

8. Zobowiązuje się dostarczyć w dniu odbioru certyfikat CE, paszport techniczny, dokumentację techniczną oraz dokumenty potwierdzające, że oferowany aparat jest dopuszczony do używania na terenie RP.

Załączniki:

1) Wypełniony Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego

2) ...

.....
(miejsowość i data)

.....
(podpis i pieczęć Wykonawcy)

Kardiomonitoring modułowe – 4 szt			
Lp	Opis parametru, funkcji	Wymogi graniczne TAK/PODAĆ	Parametry oferowane
1.	Wykonawca / Producent	PODAĆ	
2.	Nazwa, typ i model urządzenia	PODAĆ	
3.	Kraj pochodzenia	PODAĆ	
4.	Rok produkcji – 2021	PODAĆ	
5.	Urządzenie fabrycznie nowe	PODAĆ	
6.	Oferowane urządzenie posiada dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679, ze zm.) (certyfikat CE,)	TAK	
7.	Aktualizacje producenta przy przeglądach technicznych	TAK	
8.	Kardiomonitoring współpracują z centralą opisaną poniżej	TAK	
–	Parametry ogólne	–	–
9.	Monitor o konstrukcji modułowej z możliwością rozbudowy monitora o dodatkowe funkcje.	TAK	
10.	Nie dedykowane miejsca/porty na moduły, min: 7 portów	TAK PODAĆ	
11.	Waga monitora z akumulatorem max. 9,5 kg.	TAK	
12.	Chłodzenie konwekcyjne (bez użycia wentylatorów)	TAK	
13.	Tryb „Stand by” oraz „Stoper”	TAK	
14.	Funkcja wczesnego ostrzegania: min: MEOWS, SEWS	TAK PODAĆ	
–	Ekran	–	–
15.	Ekran kolorowy, pojedynczy z aktywną matrycą TFT. Przekątna ekranu min. 19"	TAK PODAĆ	
16.	Prezentacja min. 8 krzywych dynamicznych na ekranie EKG. Prezentacja krzywych jedna pod drugą. Możliwość wybierania kolorów przez użytkownika.	TAK PODAĆ	
17.	Rozdzielczość ekranu: min. 1280 x 1024	TAK PODAĆ	
18.	„Duże Liczby” prezentowanych parametrów wraz z małą krzywą dynamiczną pod wartością liczbową	TAK	
19.	Możliwość konfigurowania i zapamiętywania przez użytkownika min. 10 ekranów	TAK PODAĆ	
20.	Możliwość zmiany jasności i kontrastu przez użytkownika	TAK	

21.	Przyciski ekranowe szybkiego dostępu do wybranych funkcji/okien. Min: - pomiar NIBP - zamrożenie krzywych - alarmy	TAK PODAĆ	
22.	Możliwość zamrożenia krzywych celem ich analizy. Podczas „zamrożenia” krzywych dane numeryczne pozostają aktywne	TAK	
23.	Jeden dedykowany ekran do ustawienia wszystkich granic alarmów, z możliwością ustawienia granic ręcznie i automatycznie	TAK	
24.	Możliwość kalibracji ekranu dotykowego w dowolnym momencie przez użytkownika	TAK	
–	Obsługa	–	–
25.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim poprzez ekran dotykowy	TAK	
26.	Obsługa bez użycia pokrętki.	TAK	
–	Zasilanie	–	–
27.	Monitory zasilane elektrycznie 230 VAC 50/60 Hz	TAK	
28.	Zasilanie z wbudowanego akumulatora min. 60 minut pracy.	TAK PODAĆ	
29.	Czas ładowania akumulatora: do 4 godzin	TAK PODAĆ	
–	Praca w sieci	–	–
30.	Pracy monitora w sieci LAN. Komunikacja pomiędzy monitorami: podgląd krzywych, danych cyfrowych, stanów alarmowych z poszczególnych stanowisk.	TAK	
31.	Wbudowane min: 3 złącza USB do przenoszenia wszystkich danych (wszystkich wartości cyfrowych i wszystkich krzywych dynamicznych) z min. 96 godzinnej pamięci kardiomonitora na nośnik elektroniczny i następnie do PC użytkownika	TAK PODAĆ	
32.	Oprogramowanie na komputery działające z systemem Windows do przeglądania wszystkich wartości cyfrowych oraz wszystkich krzywych dynamicznych przenoszonych z kardiomonitora	TAK	
–	Alarmy	–	–
33.	Wszystkie mierzone parametry, alarmy i nastawy dla różnych kategorii wiekowych	TAK	
34.	Alarmy min. 3 stopniowe (wizualne i akustyczne), rozróżnialne kolorem oraz tonem, wszystkich mierzonych parametrów z możliwością ustawiania granicy alarmów przez użytkownika.	TAK PODAĆ	
35.	Jeden ekran dedykowany ekran do ustawienia wszystkich alarmów	TAK	
36.	Automatyczne ustawianie granic alarmowych na podstawie bieżących parametrów.	TAK	
–	Zapamiętywanie danych	–	–

37.	Pamięć i prezentacja trendów tabelarycznych i graficznych mierzonych parametrów z min. 96 godzin. Rozdzielczość trendów nie gorsza niż 4 sekundy w celu zapewnienia dokładności odczytu	TAK PODAĆ	
38.	Jednoczasowa prezentacja wszystkich parametrów w trendzie graficznym.	TAK PODAĆ	
39.	Funkcja „holterowska” min. 6 różnych krzywych dynamicznych z ostatnich min. 96 godzin	TAK PODAĆ	
40.	Synchronizacja czasowa pomiędzy trendami: tabelarycznymi, graficznymi	TAK	
-	Moduł EKG – 4 szt	-	-
41.	Możliwość jednoczesnej obserwacji odprowadzeń min: (I, II, III, aVL i aVR) przy użyciu kabla 3 żyłowego	TAK	
42.	Możliwość wyboru min: 1 z 5 prędkości fal EKG (3.125; 6.25; 12.5; 25 i 50 mm/s)	TAK/PODAĆ Ć	
43.	- Pomiar częstości pracy serca w zakresie: min. 15-290 ud./min. - Zakres alarmów min.: 15-290 ud./min	TAK PODAĆ	
44.	Detekcja stymulatora serca wraz ze znacznikami impulsów ze stymulatora na ekranie w kanale EKG	TAK	
45.	Analiza HRV - odchylenie SDNN w ms - odchylenie SDNN24 w ms - graficzny wskaźnik jakości sygnału zapisu EKG	TAK	
46.	Analiza HR - średnia z 24h - średnia, maksymalna i minimalna z dnia - średnia, maksymalna i minimalna z nocy	TAK	
-	Analiza odcinka ST	-	-
47.	Analiza odcinka ST: (krzywe oraz wartości odcinka ST)	TAK	
48.	Min. zakres pomiarowy: -2,0 ÷ (+)2,0 mV.	TAK/PODAĆ Ć	
49.	Funkcja ręcznego ustawiania pozycji punktów ISO odcinka ST	TAK	
-	Analiza arytmii	-	-
50.	Rozpoznawanie min. 19 rodzajów zaburzeń w monitorze.	TAK PODAĆ	
-	Oddech	-	-
51.	Pomiar oddechu metodą impedancyjną. Prezentacja krzywej oddechowej i ilości oddechów na minutę.	TAK	
52.	Wybór elektrod do detekcji oddechu bez konieczności przepinania kabla EKG	TAK	
53.	Zakres pomiarowy częstości oddechów min.: 0-150 odd./min.	TAK PODAĆ	

54.	Pomiar bezdechu w zakresie min. 5 – 55 sekund wraz z licznikiem bezdechu	TAK PODAĆ	
–	Moduł Nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi – 4 szt	–	–
55.	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną. Pomiar automatyczny, co określony czas, regulowany w zakresie min. 0 – 7 godzin. Pomiar ręczny i pomiar ciągły.	TAK PODAĆ	
56.	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej NIBP- alarmy dla każdej wartości.	TAK	
57.	Zakres pomiarowy NIBP min: 10 – 250 mmHg	TAK PODAĆ	
58.	Analiza NIBP - średnia z 24h (skurczowe/rozkurczowe i średnia) - średnia, maksymalna i minimalna z dnia (skurczowe/rozkurczowe i średnia) - średnia, maksymalna i minimalna z nocy (skurczowe/rozkurczowe i średnia)	TAK	
59.	Możliwość wstępnego ustawiania górnego zakresu pompowania przez użytkownika	TAK	
60.	Możliwość ustawienia trybu pomiarowego dla dorosłych i noworodków	TAK	
61.	Możliwość rozbudowy o pomiar NIBP podczas pompowania mankietu	TAK	
62.	Prezentacja czasu, w którym został wykonany ostatni pomiar ciśnienia, w polu wyników pomiaru na ekranie głównym kardiomonitora	TAK	
–	Moduł saturacji – 4 szt	–	–
63.	Moduł SpO ₂ odporny na niską perfuzję i artefakty ruchowe typu Nellcor OxiMax lub Masimo	TAK PODAĆ	
64.	Pomiar SpO ₂ , z prezentacją krzywej pletyzmograficznej, wartości SpO ₂ oraz tętna.	TAK	
65.	Zakres pomiarowy SpO ₂ min: 1 – 100% Zakres pomiarowy pulsu min.: 25 – 290 ud./min.	TAK PODAĆ	
66.	Możliwość zmiany czułości świecenia diody w czujniku Spo ₂ przez użytkownika	TAK	
67.	Regulowane i inteligentne opóźnienie włączenia alarmu SpO ₂ min: 10 i 25 sekund	TAK PODAĆ	
-	Moduł Temperatury - 4 szt		
68.	Pomiar w 1 kanale z możliwością rozbudowy	TAK	
69.	Możliwość wpisywania własnych nazw etykiet oraz wybrania przypisanych nazw etykiet w zależności od miejscem pomiaru	TAK	
70.	Zakres pomiarowy Min: 1-45°C	TAK PODAĆ	
–	Możliwość rozbudowy	–	–

71.	- pomiar kapnografii - pomiar IBP do 4 kanałów - pomiar głębokości uśpienia QCON	TAK	
-	Wyposażenie	-	-
72.	Każdy monitor wyposażony w: - Kabel EKG dla dorosłych x 1 szt. - EKG, przewody pacjenta 3 odprowadzenia x 1 szt. - wężyk łączący mankiet z monitorem x 1 szt. - wielorazowy mankiet dla pacjentów dorosłych, rozmiar standardowy – 2 szt. - wielorazowy czujnik typu klips do pomiaru saturacji x 1 szt. - przewód do podłączenia czujnika saturacji x 1 szt. - czujnik do pomiaru temperatury powierzchniowej x 1 szt. Wyposażenie na cały zestaw: - Stojak ze stali nierdzewnej na 6 kołowej podstawie jezdnej lub uchwyt ścienny wraz z koszem (w zależności od potrzeb użytkownika) x 1 szt	TAK PODAĆ	
-	Centrala monitorująca - 2 szt		
73.	Kolorowy ekran LCD TFT o przekątnej min: 19' pikseli, zintegrowany w jednej obudowie, obsługa za myszy i klawiatury	TAK PODAĆ	
74.	urządzenie do nadzoru kardiomonitorów – nie komputer stacjonarny typu PC	TAK	
75.	Zasilanie sieciowe 230 VAC i z wewnętrznego akumulatora przez min. 50 minut.	TAK PODAĆ	
76.	Obserwacja do 8 stanowisk jednocześnie z możliwością dalszej rozbudowy bez konieczności wykupywania licencji	TAK	
77.	Podgląd dowolnej ilości stanowisk jednocześnie	TAK	
78.	Kopia dowolnego kardiomonitora z możliwością wejścia w jego ustawienia	TAK	
79.	Prezentacja min: 6 krzywych dynamicznych (nie tylko EKG) z każdego stanowiska, przy jednoczesnym podglądzie wszystkich monitorowanych stanowisk	TAK PODAĆ	
80.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim poprzez ekran dotykowy	TAK	
81.	Funkcja „holterowska” – pamięć ciągłego zapisu przynajmniej 5 monitorowanych przebiegów falowych (min. 5 krzywe EKG+ inne) - nie tylko trendów, z min. ostatnich 96 godzin	TAK PODAĆ	

82.	Jednoczesna archiwizacja wszystkich parametrów tj. wszystkich monitorowanych krzywych dynamicznych oraz wszystkich wartości cyfrowych z min. 96 godz.	TAK PODAĆ	
83.	Centrala współpracująca z kardiomonitarami opisanymi powyżej	TAK	
84.	Zapis trendów graficznych i tabelarycznych dla wszystkich parametrów jednocześnie z min. 96 godzin z rozdzielczością nie gorszą niż 4 sek.	TAK PODAĆ	
85.	Możliwość wydruku na drukarce laserowej w formacie A4 Inicjowanie wydruku z centrali i poszczególnych monitorów Wydruk: - dane demograficzne pacjenta, - krzywe dynamiczne, - trendy, - raporty - bieżący, alarmowy, z archiwum, wyzwolenie wydruku z poziomu centrali i monitorów przyłóżkowych,	TAK	
86.	Centrala powinna umożliwiać przynajmniej: - zmianę ustawień alarmowych w kardiomonitorach - zmianę jasności i kontrastu ekranu kardiomonitora - zdalne wykonanie pomiaru ciśnienia u pacjenta podłączonego do kardiomonitora - wpisywanie danych demograficznych pacjenta w kardiomonitorach	TAK PODAĆ	
87.	Komunikacja interaktywna w ramach systemu: monitor-centrala, centrala-monitor	TAK	
88.	Sieć przesyłania danych: ETHERNET (standard komputerowy IEEE802.3) przez złącze RJ-45	TAK	
89.	Wyposażenie centrali - drukarka laserowa – 2 szt - uchwyt ścienny – 2 szt	TAK	
90.	Okres gwarancji - 36 miesięcy	TAK	
91.	Bezpłatne przeglądy w okresie gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta	TAK	

92.	Instrukcja obsługi i użytkowania w języku polskim, wersja drukowana, książkowa – nie dopuszcza się kserokopii	TAK	
-----	---	-----	--

Kardiomonitoring modułowe – 1 szt			
Lp	Opis parametru, funkcji	Wymogi graniczne TAK/PODAĆ	Parametry oferowane
93.	Wykonawca / Producent	PODAĆ	
94.	Nazwa, typ i model urządzenia	PODAĆ	
95.	Kraj pochodzenia	PODAĆ	
96.	Rok produkcji – 2021	PODAĆ	
97.	Urządzenie fabrycznie nowe	PODAĆ	
98.	Oferowane urządzenie posiada dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. Nr 107, poz. 679, ze zm.) (certyfikat CE,)	TAK	
99.	Aktualizacje producenta przy przeglądach technicznych	TAK	
100.	Kardiomonitoring współpracujący z centralą opisaną poniżej	TAK	
–	Parametry ogólne	–	–
101.	Monitor o konstrukcji modułowej z możliwością rozbudowy monitora o dodatkowe funkcje.	TAK	
102.	Nie dedykowane miejsca/porty na moduły, min: 7 portów	TAK PODAĆ	
103.	Waga monitora z akumulatorem max. 9,5 kg.	TAK	
104.	Chłodzenie konwekcyjne (bez użycia wentylatorów)	TAK	
105.	Tryb „Stand by” oraz „Stoper”	TAK	
106.	Funkcja wczesnego ostrzegania: min: MEOWS, SEWS	TAK PODAĆ	
–	Ekran	–	–
107.	Ekran kolorowy, pojedynczy z aktywną matrycą TFT. Przekątna ekranu min. 19"	TAK PODAĆ	
108.	Prezentacja min. 8 krzywych dynamicznych na ekranie EKG. Prezentacja krzywych jedna pod drugą. Możliwość wybierania kolorów przez użytkownika.	TAK PODAĆ	
109.	Rozdzielczość ekranu: min. 1280 x 1024	TAK PODAĆ	
110.	„Duże Liczby” prezentowanych parametrów wraz z małą krzywą dynamiczną pod wartością liczbową	TAK	
111.	Możliwość konfigurowania i zapamiętywania przez użytkownika min. 10 ekranów	TAK PODAĆ	

112.	Możliwość zmiany jasności i kontrastu przez użytkownika	TAK	
113.	Przyciski ekranowe szybkiego dostępu do wybranych funkcji/okien. Min: - pomiar NIBP - zamrożenie krzywych - alarmy	TAK PODAĆ	
114.	Możliwość zamrożenia krzywych celem ich analizy. Podczas „zamrożenia” krzywych dane numeryczne pozostają aktywne	TAK	
115.	Jeden dedykowany ekran do ustawienia wszystkich granic alarmów, z możliwością ustawienia granic ręcznie i automatycznie	TAK	
116.	Możliwość kalibracji ekranu dotykowego w dowolnym momencie przez użytkownika	TAK	
–	Obsługa	–	–
117.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim poprzez ekran dotykowy	TAK	
118.	Obsługa bez użycia pokrętki.	TAK	
–	Zasilanie	–	–
119.	Monitory zasilane elektrycznie 230 VAC 50/60 Hz	TAK	
120.	Zasilanie z wbudowanego akumulatora min. 60 minut pracy.	TAK PODAĆ	
121.	Czas ładowania akumulatora: do 4 godzin	TAK PODAĆ	
–	Praca w sieci	–	–
122.	Pracy monitora w sieci LAN. Komunikacja pomiędzy monitorami: podgląd krzywych, danych cyfrowych, stanów alarmowych z poszczególnych stanowisk.	TAK	
123.	Wbudowane min: 3 złącza USB do przenoszenia wszystkich danych (wszystkich wartości cyfrowych i wszystkich krzywych dynamicznych) z min. 96 godzinnej pamięci kardiomonitora na nośnik elektroniczny i następnie do PC użytkownika	TAK PODAĆ	
124.	Oprogramowanie na komputery działające z systemem Windows do przeglądania wszystkich wartości cyfrowych oraz wszystkich krzywych dynamicznych przenoszonych z kardiomonitora	TAK	
–	Alarmy	–	–
125.	Wszystkie mierzone parametry, alarmy i nastawy dla różnych kategorii wiekowych	TAK	
126.	Alarmy min. 3 stopniowe (wizualne i akustyczne), rozróżnialne kolorem oraz tonem, wszystkich mierzonych parametrów z możliwością ustawiania granicy alarmów przez użytkownika.	TAK PODAĆ	
127.	Jeden ekran dedykowany ekran do ustawienia wszystkich alarmów	TAK	
128.	Automatyczne ustawianie granic alarmowych na podstawie bieżących parametrów.	TAK	
–	Zapamiętywanie danych	–	–

129.	Pamięć i prezentacja trendów tabelarycznych i graficznych mierzonych parametrów z min. 96 godzin. Rozdzielczość trendów nie gorsza niż 4 sekundy w celu zapewnienia dokładności odczytu	TAK PODAĆ	
130.	Jednoczasowa prezentacja wszystkich parametrów w trendzie graficznym.	TAK PODAĆ	
131.	Funkcja „holterowska” min. 6 różnych krzywych dynamicznych z ostatnich min. 96 godzin	TAK PODAĆ	
132.	Synchronizacja czasowa pomiędzy trendami: tabelarycznymi, graficznymi	TAK	
–	Moduł EKG – 1 szt	–	–
133.	Możliwość jednoczesnej obserwacji odprowadzeń min: (I, II, III, aVL i aVR) przy użyciu kabla 3 żyłowego	TAK	
134.	Możliwość wyboru min: 1 z 5 prędkości fal EKG (3.125; 6.25; 12.5; 25 i 50 mm/s)	TAK/PODAĆ Ć	
135.	- Pomiar częstości pracy serca w zakresie: min. 15-290 ud./min. - Zakres alarmów min.: 15-290 ud./min	TAK PODAĆ	
136.	Detekcja stymulatora serca wraz ze znacznikami impulsów ze stymulatora na ekranie w kanale EKG	TAK	
137.	Analiza HRV - odchylenie SDNN w ms - odchylenie SDNN24 w ms - graficzny wskaźnik jakości sygnału zapisu EKG	TAK	
138.	Analiza HR - średnia z 24h - średnia, maksymalna i minimalna z dnia - średnia, maksymalna i minimalna z nocy	TAK	
–	Analiza odcinka ST	–	–
139.	Analiza odcinka ST: (krzywe oraz wartości odcinka ST)	TAK	
140.	Min. zakres pomiarowy: -2,0 ÷ (+)2,0 mV.	TAK/PODAĆ Ć	
141.	Funkcja ręcznego ustawiania pozycji punktów ISO odcinka ST	TAK	
–	Analiza arytmii	–	–
142.	Rozpoznawanie min. 19 rodzajów zaburzeń w monitorze.	TAK PODAĆ	
–	Oddech	–	–
143.	Pomiar oddechu metodą impedancyjną. Prezentacja krzywej oddechowej i ilości oddechów na minutę.	TAK	
144.	Wybór elektrod do detekcji oddechu bez konieczności przepinania kabla EKG	TAK	
145.	Zakres pomiarowy częstości oddechów min.: 0-150 odd./min.	TAK PODAĆ	

146.	Pomiar bezdechu w zakresie min. 5 – 55 sekund wraz z licznikiem bezdechu	TAK PODAĆ	
–	Moduł Nieinwazyjnego pomiaru ciśnienia krwi – 1 szt	–	–
147.	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia tętniczego metodą oscylometryczną. Pomiar automatyczny, co określony czas, regulowany w zakresie min. 0 – 7 godzin. Pomiar ręczny i pomiar ciągły.	TAK PODAĆ	
148.	Prezentacja wartości: skurczowej, rozkurczowej oraz średniej NIBP- alarmy dla każdej wartości.	TAK	
149.	Zakres pomiarowy NIBP min: 10 – 250 mmHg	TAK PODAĆ	
150.	Analiza NIBP - średnia z 24h (skurczowe/rozkurczowe i średnia) - średnia, maksymalna i minimalna z dnia (skurczowe/rozkurczowe i średnia) - średnia, maksymalna i minimalna z nocy (skurczowe/rozkurczowe i średnia)	TAK	
151.	Możliwość wstępnego ustawiania górnego zakresu pompowania przez użytkownika	TAK	
152.	Możliwość ustawienia trybu pomiarowego dla dorosłych i noworodków	TAK	
153.	Możliwość rozbudowy o pomiar NIBP podczas pompowania mankietu	TAK	
154.	Prezentacja czasu, w którym został wykonany ostatni pomiar ciśnienia, w polu wyników pomiaru na ekranie głównym kardiomonitora	TAK	
–	Moduł saturacji – 1 szt	–	–
155.	Moduł SpO ₂ odporny na niską perfuzję i artefakty ruchowe typu Nellcor OxiMax lub Masimo	TAK PODAĆ	
156.	Pomiar SpO ₂ , z prezentacją krzywej pletyzmograficznej, wartości SpO ₂ oraz tętna.	TAK	
157.	Zakres pomiarowy SpO ₂ min: 1 – 100% Zakres pomiarowy pulsu min.: 25 – 290 ud./min.	TAK PODAĆ	
158.	Możliwość zmiany czułości świecenia diody w czujniku SpO ₂ przez użytkownika	TAK	
159.	Regulowane i inteligentne opóźnienie włączenia alarmu SpO ₂ min: 10 i 25 sekund	TAK PODAĆ	
-	Moduł Temperatury - 1 szt		
160.	Pomiar w 1 kanale z możliwością rozbudowy	TAK	
161.	Możliwość wpisywania własnych nazw etykiet oraz wybrania przypisanych nazw etykiet w zależności od miejscem pomiaru	TAK	
162.	Zakres pomiarowy Min: 1-45°C	TAK PODAĆ	
	Moduł Kapnografii – 1 szt		
163.	Pomiar w strumieniu głównym lub bocznym	TAK	

164.	Zakres pomiaru CO ₂ : min. 1 – 140mmHg	TAK PODAĆ	
165.	Zakres pomiaru częstości oddechu: min 1-145 odd/min Dokładność pomiaru oddechu ± 1 odd/min	TAK PODAĆ	
166.	Prezentacja fali kapnograficznej	TAK	
-	Możliwość rozbudowy	-	-
167.	- pomiar IBP do 4 kanałów - pomiar głębokości uśpienia QCON	TAK	
-	Wyposażenie	-	-
168.	Każdy monitor wyposażony w: - Kabel EKG dla dorosłych x 1 szt. - EKG, przewody pacjenta 3 odprowadzenia x 1 szt. - wężyk łączący mankiet z monitorem x 1 szt. - wielorazowy mankiet dla pacjentów dorosłych, rozmiar standardowy – 2 szt. - wielorazowy czujnik typu klips do pomiaru saturacji x 1 szt. - przewód do podłączenia czujnika saturacji x 1 szt. - czujnik do pomiaru temperatury powierzchniowej x 1 szt. - zestaw do pomiaru CO ₂ – 1 kpl - Stojak ze stali nierdzewnej na 6 kołowej podstawie jezdnej lub uchwyt ścienny wraz z koszem (w zależności od potrzeb oddziału) x 1 szt	TAK PODAĆ	
-	Centrala monitorująca - 1 szt		
169.	Kolorowy ekran LCD TFT o przekątnej min: 19' pikseli, zintegrowany w jednej obudowie, obsługa za myszy i klawiatury	TAK PODAĆ	
170.	urządzenie do nadzoru kardiomonitorów – nie komputer stacjonarny typu PC	TAK	
171.	Zasilanie sieciowe 230 VAC i z wewnętrznego akumulatora przez min. 50 minut.	TAK PODAĆ	
172.	Obserwacja do 8 stanowisk jednocześnie z możliwością dalszej rozbudowy bez konieczności wykupywania licencji	TAK	
173.	Podgląd dowolnej ilości stanowisk jednocześnie	TAK	
174.	Kopia dowolnego kardiomonitora z możliwością wejścia w jego ustawienia	TAK	
175.	Prezentacja min: 6 krzywych dynamicznych (nie tylko EKG) z każdego stanowiska, przy jednoczesnym podglądzie wszystkich monitorowanych stanowisk	TAK PODAĆ	



176.	Komunikacja z użytkownikiem w języku polskim poprzez ekran dotykowy	TAK	
177.	Funkcja „holterowska” – pamięć ciągłego zapisu przynajmniej 5 monitorowanych przebiegów falowych (min. 5 krzywe EKG+ inne) - nie tylko trendów, z min. ostatnich 96 godzin	TAK PODAĆ	
178.	Jednoczesna archiwizacja wszystkich parametrów tj. wszystkich monitorowanych krzywych dynamicznych oraz wszystkich wartości cyfrowych z min. 96 godz.	TAK PODAĆ	
179.	Centrala współpracująca z kardiomonitorem opisanymi powyżej	TAK	
180.	Zapis trendów graficznych i tabelarycznych dla wszystkich parametrów jednocześnie z min. 96 godzin z rozdzielczością nie gorszą niż 4 sek.	TAK PODAĆ	
181.	Możliwość wydruku na drukarce laserowej w formacie A4 Inicjowanie wydruku z centrali i poszczególnych monitorów Wydruk: - dane demograficzne pacjenta, - krzywe dynamiczne, - trendy, - raporty - bieżący, alarmowy, z archiwum, wyzwolenie wydruku z poziomu centrali i monitorów przyłóżkowych,	TAK	
182.	Centrala powinna umożliwiać przynajmniej: - zmianę ustawień alarmowych w kardiomonitorem - zmianę jasności i kontrastu ekranu kardiomonitorem - zdalne wykonanie pomiaru ciśnienia u pacjenta podłączonego do kardiomonitorem - wpisywanie danych demograficznych pacjenta w kardiomonitorem	TAK PODAĆ	
183.	Komunikacja interaktywna w ramach systemu: monitor-centrala, centrala-monitor	TAK	
184.	Sieć przesyłania danych: ETHERNET (standard komputerowy IEEE802.3) przez złącze RJ-45	TAK	



185.	Wyposażenie centrali - drukarka laserowa – 1 szt - uchwyt ścienny – 1 szt	TAK	
186.	Okres gwarancji - 36 miesięcy	TAK	
187.	Bezpłatne przeglądy w okresie gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta	TAK	
188.	Instrukcja obsługi i użytkowania w języku polskim, wersja drukowana, książkowa – nie dopuszcza się kserokopii	TAK	

Umowa nr W/UMWM-UF/UM/NW/ /2021

zawarta w Warszawie, zwana dalej „Umową” pomiędzy: **Województwem Mazowieckim**, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP: 113-245-39-40, REGON: 015528910, zwanym w dalszej części Umowy „Kupującym”, reprezentowanym przez

Joannę Czarnecką – Prezesa Zarządu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością mocy pełnomocnictwa udzielonego uchwałą nr 1484/256/21 Zarządu Województwa Mazowieckiego z dnia 16 września 2021 r. w sprawie udzielenia pełnomocnictwa Prezesowi Zarządu Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu Sp. z o.o. do dokonywania wszelkich czynności związanych z realizacją zamówień w ramach projektu pn.: „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV 2 na terenie województwa mazowieckiego”.

a

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

zwanym łącznie „Stronami”.

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

§ 1.

1. Przedmiotem Umowy jest przeniesienie przez Sprzedawcę na Kupującego własności _____, szczegółowego określonego w załączniku nr do Umowy, dalej zwanego „Przedmiotem Umowy” i jego wydanie Kupującemu, który zobowiązuje się go odebrać i zapłacić Sprzedawcy cenę na warunkach wskazanych w dalszej części Umowy.
2. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia i wydania Przedmiotu Umowy własnym transportem bezpośrednio do Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu (05-600) przy ul. Ks. Piotra Skargi 10, zwanego w dalszej części Umowy „Miejscem dostawy”.
3. Sprzedawca oświadcza, że Przedmiot Umowy jest fabrycznie nowy, kompletny, a także wolny od wad materiałowych, konstrukcyjnych i prawnych oraz praw osób trzecich oraz spełnia wszystkie określone prawem i Umową wymagania.
4. Sprzedawca oświadcza, że posiada kwalifikacje, wiedzę i umiejętności techniczne niezbędne do realizacji Przedmiotu Umowy.

§ 2.

1. Sprzedawca zobowiązany jest do dostarczenia i wydania Kupującemu Przedmiotu Umowy, a także przeszkolenia personelu medycznego i technicznego w terminie 30.11.2021r.
2. Sprzedawca ponosi koszty i pełną odpowiedzialność za transport Przedmiotu Umowy do Miejsca dostawy, jego załadunek i rozładunek, a także instalację, konfigurację systemu, uruchomienie, sprawdzenie prawidłowości działania oraz przeszkolenie personelu medycznego i technicznego Powiatowego Centrum Medycznego w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Grójcu (05-600) przy ul. Ks. Piotra Skargi 10.

§ 3.

1. Obiór Przedmiotu Umowy zostanie dokonany na podstawie protokołu odbioru w Miejscu dostawy.
2. Protokół odbioru, o którym mowa w ust. 1, sporządzony zostanie w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla Kupującego oraz Sprzedawcy.
3. Do czasu podpisania protokołu odbioru za dostarczony Przedmiot Umowy odpowiedzialność ponosi Sprzedawca.
4. Strony ustalają następujące adresy do korespondencji i kontaktu:
 - 1) Kupujący: Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec.
 - 2) Sprzedawca: _____
5. Strony zobowiązują się do wzajemnego powiadomienia o każdej zmianie adresu do korespondencji i kontaktu, o którym mowa w ust. 4. Powiadomienie winno być pod rygorem nieważności dokonane w formie pisemnej i doręczone stronie osobiście za pisemnym potwierdzeniem odbioru lub listem poleconym za zwrotnym potwierdzeniem odbioru.
6. Zaniechanie obowiązku, o którym mowa w ust. 5 powoduje, że pismo wysłane na adres wskazany ust. 4 uznaje się za doręczone.

§ 4.

1. Całkowite wynagrodzenie Sprzedawcy z tytułu realizacji Przedmiotu Umowy (wartość Umowy) zostało ustalone na łączną kwotę brutto (z VAT) _____ zł (słownie: _____).
2. Kupujący dokona zapłaty wynagrodzenia po dokonaniu odbioru Przedmiotu Umowy, przelewem na rachunek bankowy Sprzedawcy wskazany na fakturze VAT, w terminie do 30 dni od daty otrzymania przez Kupującego prawidłowo wystawionej faktury VAT.
3. Podstawą do wystawienia przez Sprzedawcę faktury VAT jest podpisanie przez obie Strony protokołu odbioru, o którym mowa w § 3 ust. 1.
4. Za datę dokonania płatności, Strony będą uważały datę przekazania przez Kupującego polecenia zapłaty do banku prowadzącego jego rachunek.
5. Kupujący oświadcza, że jest płatnikiem podatku VAT.
6. Sprzedawca wystawi fakturę VAT w terminie do 3 dni od daty podpisania protokołu odbioru i dostarczy ją Kupującemu pod adres: Powiatowe Centrum Medyczne w Grójcu spółka z ograniczoną odpowiedzialnością ul. Ks. Piotra Skargi 10, 05-600 Grójec.
7. Fakturę VAT należy wystawić ze wskazaniem następujących danych:
 - 1) Nabywca: Województwo Mazowieckie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, NIP 113-245-39-40;
 - 2) Odbiorca Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa;
 - 3) numer Umowy: W/UMWM-UF/UM/NW/_____/2021

§ 5.

1. Sprzedawca zobowiązuje się do dostarczenia Kupującemu, najpóźniej w dniu odbioru Przedmiotu Umowy, Instrukcji obsługi dostarczonego Przedmiotu Umowy w języku polskim w formie drukowanej oraz dokumentacji serwisowej i instrukcji mycia i dezynfekcji.

2. Sprzedawca udziela 36 miesięcznej gwarancji dla dostarczonego Przedmiotu Umowy.
3. W okresie gwarancji, Sprzedawca zobowiązuje się na własny koszt do naprawy lub wymiany każdego z elementów, podzespołów lub zespołów dostarczonego Przedmiotu Umowy, które uległy uszkodzeniu z przyczyn wad konstrukcyjnych lub materiałowych.
4. Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności za uszkodzenia powstałe w czasie eksploatacji, jeśli są one spowodowane niestosowaniem się do dostarczonej instrukcji obsługi, dokonywaniem samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych przez użytkownika lub inne nieuprawnione osoby oraz wynikających z przyczyn losowych (np. pożar, powódź, dewastacja).
5. W przypadku stwierdzenia przez Kupującego wad utajionych konstrukcyjnych lub jakościowych w okresie obowiązywania gwarancji, o wykryciu wady Kupujący powiadomi na piśmie Sprzedawcę w terminie 14 dni od daty jej ujawnienia.
6. Terminy usunięcia ujawnionych wad będzie określał Kupujący, biorąc pod uwagę niezbędny czas i techniczne możliwości ich usunięcia, pisemnie informując o nich Sprzedawcę.
7. Sprzedawca nie może odmówić usunięcia wad bez względu na wysokość związanych z tym kosztów.
8. Uprawnienia Kupującego z tytułu rękojmi dotyczące wad fizycznych, jak i okres jej trwania są tożsame z uprawnieniami z tytułu gwarancji.
9. Każda naprawa gwarancyjna powoduje przedłużenie okresu gwarancji o czas niesprawności Przedmiotu Umowy.
10. Sprzedawca zobowiązuje się do wykonywania serwisu na warunkach wskazanych w Ofercie, stanowiącej załącznik nr 1 do Umowy.

§ 6.

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

§ 7.

1. Strony postanawiają, że Kupującemu przysługuje prawo do odstąpienia od Umowy w przypadku gdy:
 - 1) zostanie wydany nakaz zajęcia majątku Sprzedawcy lub majątku za pomocą, którego Sprzedawca wykonuje Przedmiot Umowy przez podmioty i osoby trzecie na mocy orzeczenia właściwego organu;

- 2) Sprzedawca dopuszcza się zwłoki w realizacji Przedmiotu Umowy trwającej dłużej niż 7 dni;
 - 3) Sprzedawca naruszy zobowiązania do zachowania poufności, o którym mowa w § 8 ust. 1 i 2;
 - 4) Sprzedawca naruszy zobowiązanie, o którym mowa w § 11 ust. 6;
 - 5) Sprzedawca nie dostarczy Przedmiotu umowy w terminie określonym w § 2 ust. 1
2. Postanowienia ust. 1 nie ograniczają prawa Kupującego do odstąpienia od Umowy w innych przypadkach wskazanych w przepisach obowiązującego prawa, w szczególności postanowieniach Kodeksu cywilnego.
 3. Kupujący ma prawo skorzystać z prawa odstąpienia od Umowy w terminie 30 dni od dnia wystąpienia przesłanki uzasadniającej odstąpienie od Umowy.
 4. Oświadczenie o odstąpieniu od Umowy dla swej ważności wymaga zachowania formy pisemnej.

§ 8.

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

§ 9.

1. Administratorem danych osobowych osób reprezentujących Sprzedawcę oraz osób wskazanych przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu jest Województwo Mazowieckie, którego dane kontaktowe to: Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, tel. (22) 59-79-100, email: urząd_marszalkowski@mazovia.pl, ePUAP: /umwm/esp.
2. Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować pisząc na adres wskazany w ust. 1 lub adres e-mail: iod@mazovia.pl.
3. Dane osobowe:
 - 1) osób reprezentujących Sprzedawcę, będą przetwarzane na podstawie obowiązku prawnego, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. c rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, z późn. zm. (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych), wynikającego z przepisów prawa określających umocowanie do reprezentowania, w celu właściwej reprezentacji Sprzedawcy dla zapewnienia ważności umowy oraz jej realizacji. Podane tych danych jest warunkiem zawarcia umowy;
 - 2) osób wskazanych przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu/realizacji umowy (imię i nazwisko, służbowe dane kontaktowe, miejsce pracy) będą przetwarzane w prawnie uzasadnionym interesie, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych), w celu realizacji niniejszej umowy/przebiegu postępowania. Dane zostały podane przez Sprzedawcę w ramach zawieranej Umowy.

4. Dane osobowe, o których mowa w ust. 1 mogą zostać udostępnione podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa oraz podmiotom świadczącym obsługę administracyjno-organizacyjną Urzędu Marszałkowskiego Województwa Mazowieckiego w Warszawie oraz będą przechowywane nie dłużej niż to wynika z przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
5. W granicach i na zasadach opisanych w przepisach prawa, osobom, o których mowa w ust. 1 przysługuje prawo żądania: dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia oraz ograniczenia przetwarzania, jak również prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.
Ponadto osobom wskazanym przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu, przysługuje również prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych, wynikającego ze szczególnej sytuacji.
6. Sprzedawca jest zobowiązany do przekazania zapisów niniejszego paragrafu wszystkim osobom fizycznym wymienionym w ust. 1.

§ 10.

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

§ 11.

1. Sprawy nieuregulowane Umową podlegają przepisom Kodeksu Cywilnego oraz innych właściwych dla realizacji Przedmiotu Umowy obowiązujących aktów prawnych.
2. Sprzedawca oświadcza, że wiadome mu jest, iż treść Umowy jest informacją publiczną, która podlega udostępnieniu na warunkach określonych w ustawie z dnia 6 września 2001 r., o dostępie do informacji publicznej, (Dz. U z 2020 r. poz. 2176, z późn. zm.), na co niniejszym Sprzedawca wyraża zgodę.
3. Wszelkie zmiany postanowień Umowy wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W przypadku zaistnienia sporu wynikającego z realizacji Umowy sądem miejscowo właściwym dla jego rozstrzygnięcia będzie sąd powszechny właściwy dla siedziby Kupującego.
5. Sprzedawca odpowiada za działania i zaniechania osób, za pomocą których wykonuje Przedmiot Umowy, jak za własne działania i zaniechania.
6. Sprzedawca nie może dokonać cesji praw i obowiązków wynikających z Umowy, w szczególności zobowiązań finansowych, na rzecz osoby trzeciej.
7. Załącznikami stanowiącymi integralną część Umowy są:
 - 1) Załącznik nr 1 Formularz oferty
 - 2) Załącznik nr 2 Wzór protokołu odbioru
8. Umowa została sporządzona w formie elektronicznej i podpisana przez każdą ze Stron kwalifikowanym podpisem elektronicznym.
9. Datą zawarcia niniejszej Umowy jest data złożenia oświadczenia woli o jej zawarciu przez ostatnią ze Stron.

Kupujący

Sprzedawca



www.mazovia.pl



PROTOKÓŁ ODBIORU

dotyczy Umowy nr

Z DNIA

Miejsce odbioru:

Data odbioru 2021 r.

Kupujący:

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

Przedstawiciel Kupującego – odbierający:

.....

Sprzedający:

..... z siedzibą w(adres), NIP:

Przedstawiciel Sprzedającego:

.....

Część A

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

Przedstawiciel Kupującego potwierdza odbiór ww. przedmiotu umowy.

Część B

Opisane w części A przedmioty odbioru **wymagały/nie wymagały**¹ dokonania szkolenia personelu.

Sprzedawca dokonał szkolenia personelu w zakresie działania i obsługi przedmiotów odbioru opisanego w części A.

Lp.	Przedmiot odbioru	Liczba przeszkolonych osób
1.		

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

Przedstawiciel Kupującego

Przedstawiciel Sprzedającego

.....

.....

¹ Niepotrzebne skreślić

