



KRAPKOWICKIE CENTRUM ZDROWIA Sp. z o.o.



SPECYFIKACJA ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA (SIWZ)

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości nieprzekraczającej kwot określonych w przepisach wydanych na podstawie art. 11 ust. 8 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 z późn. zm.) zwanej dalej „ustawą”

UCYFROWIENIE APARATU RTG W KRAPKOWICKIM CENTRUM ZDROWIA SP. Z O.O.

Zamawiający: Krapkowickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.
Os. XXX lecia 21
47-303 Krapkowice

Nazwa zadania: CPV: 33.11.13.00-4
30.23.60.00-2
80.51.10.00-9

Nr postępowania: PN 11/X/2014

Zatwierdzam: Prezes Zarządu – Marcin Misiewicz

Data zatwierdzenia: 17.10.2014r.

I NAZWA I ADRES ZAMAWIAJĄCEGO

Zamawiający:

Krapkowickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

Os. XXX lecia 21, 47-303 Krapkowice

II TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie przetargu nieograniczonego z zachowaniem zasad określonych ustawą oraz aktów wykonawczych do tej ustawy.

III OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest: Ucyfrowienie aparatu RTG w Krapkowickim Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

- 1) CPV: 33.11.13.00-4 - rentgenowskie urządzenia przetwarzające
 - 30.23.60.00-2 - różny sprzęt komputerowy
 - 80.51.10.00-9 - usługi szkolenia personelu
- 2) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia – parametry techniczne - zawarty jest w załącznik nr 2 do SIWZ oraz we wzorze Umowy – załącznik nr 7 do SIWZ.
- 3) Przedmiotem zamówienia jest dostawa, podłączenie i uruchomienie urządzeń, sprzętu wraz z oprogramowaniem potrzebnym do ucyfrowienia aparatu analogowego RTG ARKOMA. Jest to aparat kostno-płucny z podwieszaniem sufitowym, model 0170 Intuition System z ogniskową lampą 0,6/1,2 mm z 2010r.
- 4) W ramach zamówienia Wykonawca zobowiązany jest do:
 - a. Dostawy, podłączenia i uruchomienia urządzeń i sprzętu wraz z oprogramowaniem do Pracowni RTG mieszczącej się w Szpitalu w Krapkowicach na Os. XXX lecia 21,
 - b. przeprowadzenia szkolenia w zakresie eksploatacji i administrowania urządzeniami, sprzętem oraz oprogramowaniem dla dziesięciu pracowników Zamawiającego. Po upływie miesiąca Wykonawca przeprowadzi szkolenie przypominające.
- 5) Dostawa obejmuje:
 - a. Jednostkowy skaner radiografii pośredniej CR wraz z wyposażeniem – 1 szt.
 - stacja technika - 1 szt
 - kasety i płyty obrazowe po 2 szt. z każdego rozmiaru
 - b. PACS
 - c. RIS
 - d. Stacja diagnostyczna wraz z oprogramowaniem – 1 szt.
- 6) Urządzenie i wyposażenie muszą być fabrycznie nowe, rok produkcji 2014r.
- 7) Oferowane urządzenia wraz z oprogramowaniem muszą być kompletne i po zainstalowaniu i uruchomieniu gotowe do pracy zgodnie z ich przeznaczeniem, bez żadnych dodatkowych zakupów inwestycyjnych.
- 8) Oferowane urządzenia, oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcjonalnych, winny być zgodne z normami określonymi przepisami prawa, gwarantować bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego oraz zapewnić wymagany poziom usług medycznych.
- 9) Gwarancja Wykonawcy obejmuje wszystkie elementy wdrażanego systemu informatycznego wraz z dostarczonym sprzętem oraz wykonanymi pracami instalacyjnymi i wynosi minimum 24 miesiące od daty odbioru końcowego.
- 10) Wykonawca zapewni autoryzowany serwis gwarancyjny na terenie Polski.
- 11) Wraz z przedmiotem zamówienia Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć:
 - a. Kartę gwarancyjną,
 - b. Dokumentację techniczną w jednym egzemplarzu,

- c. Instrukcję obsługi w języku polskim w formie pisemnej i na nośniku elektronicznym.
- 12) Płatność za dostarczony przedmiot zamówienia dokonana będzie przelewem nie wcześniej niż w terminie do 30 dni od dnia otrzymania faktury VAT przez Zamawiającego, wystawionej na podstawie podpisanego Protokołu Odbioru Przedmiotu Zamówienia.

IV INFORMACJE OGÓLNE

1. Zamawiający **nie dopuszcza** składanie ofert częściowych.
2. Zamawiający **nie przewiduje** możliwości udzielania zamówień uzupełniających.
3. Zamawiający **nie przewiduje** zawarcia umowy ramowej.
4. Zamawiający **nie przewiduje** rozliczenia w walutach obcych.
5. Zamawiający **nie przewiduje** przeprowadzenia aukcji elektronicznej.

V TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

Termin wykonania zamówienia: 40 dni od dnia podpisania umowy.

VI OPIS WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU ORAZ OPIS SPOSOBU DOKONYWANIA OCENY SPEŁNIENIA TYCH WARUNKÓW, A TAKŻE WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, JAKIE MAJĄ DOSTARCZYĆ WYKONAWCY W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WARUNKÓW UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

Warunki udziału w postępowaniu

- 1) Zgodnie z art. 22 ust. 1 ustawy, o udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy spełniają warunki dotyczące:
 - a) posiadania uprawnień do wykonywania określonej w przedmiocie zamówienia działalności lub czynności, tzn.
 - b) posiadania wiedzy i doświadczenia, tzn.
 - wykazą się wykonaniem w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzonej działalności jest krótszy to w tym okresie, co najmniej jednej dostawy urządzeń, sprzętu wraz z oprogramowaniem służących do ucyfrowienia aparatu RTG na kwotę 190.000 zł,
 - c) dysponowania odpowiednim potencjałem technicznym oraz osobami zdolnymi do wykonania zamówienia,
 - d) sytuacji ekonomicznej i finansowej,

Ocena spełnienia warunków udziału w postępowaniu zostanie dokonana wg formuły spełnia - nie spełnia, w oparciu o informacje zawarte w dokumentach i oświadczeniach (wymaganych przez Zamawiającego i podanych w SIWZ) dołączonych do oferty.

Zamawiający wezwie w trybie art. 26 ust. 3 ustawy Wykonawców, którzy w określonym terminie nie złożyli oświadczeń i dokumentów potwierdzających spełnianie warunków udziału w postępowaniu lub którzy złożyli dokumenty zawierające błędy, do ich uzupełnienia w wyznaczonym terminie, chyba że mimo ich uzupełnienia konieczne byłoby unieważnienie postępowania lub oferta podlegałaby odrzuceniu.

Oświadczenia i dokumenty, jakie mają dostarczyć Wykonawcy w celu potwierdzenia spełniania warunków udziału w postępowaniu oraz niepodleganiu wykluczeniu na podstawie art. 24 ust.1 ustawy

1) Dokumenty potwierdzające spełnianie warunków udziału w postępowaniu, o których mowa w art. 22 ust.1 ustawy:

- a) oświadczenie o spełnianiu warunku udziału w postępowaniu – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy (**załącznik nr 3a do SIWZ – oświadczenie Wykonawcy**) albo przez Pełnomocnika reprezentującego Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (**załącznik Nr 3b do SIWZ – oświadczenie Pełnomocnika**)
- b) wykaz wykonanych dostaw - **co najmniej** jednej w przypadku świadczeń okresowych lub ciągłych również wykonywanej, dostawie w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy – w tym okresie, dostawy urządzeń, sprzętu wraz z oprogramowaniem służących do ucyfrowienia aparatu RTG na kwotę 190.000 zł, z podaniem ich wartości, przedmiotu, dat wykonania i odbiorców, w oparciu o

druk stanowiący **załącznik nr 6** do SIWZ. Do wykazu należy dołączyć dokumenty potwierdzające, że te dostawy zostały wykonane należycie,

2) Dokumenty potwierdzające niepodleganie wykluczeniu z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy:

- a) oświadczenie o braku podstaw do wykluczenia – wypełnione i podpisane odpowiednio przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy (**załącznik nr 3a do SIWZ – oświadczenie Wykonawcy**) albo przez Pełnomocnika reprezentującego Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia (**załącznik Nr 3b do SIWZ – oświadczenie Pełnomocnika**),
- b) aktualny odpis z właściwego rejestru, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru, w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia w oparciu o art. 24 ust. 1 pkt 2 ustawy, **wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy** przed upływem terminu składania ofert,
- c) aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika urzędu skarbowego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem podatków lub zaświadczenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące** przed upływem terminu składania ofert – dot. wszystkich Wykonawców,
- d) aktualne zaświadczenie właściwego Zakładu Ubezpieczeń Społecznych lub Kasy Rolniczego Ubezpieczenia Społecznego potwierdzającego, że Wykonawca nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne, lub potwierdzenia, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu – **wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące** przed upływem terminu składania ofert,
- e) Wykonawca powołujący się przy wykazywaniu spełniania warunków udziału w postępowaniu na potencjał innych podmiotów, które będą brały udział w realizacji części zamówienia, przedkłada także dokumenty dotyczące tego podmiotu w zakresie wymaganym dla Wykonawcy, określonym w lit. a-d

3) Jeżeli Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, zamiast dokumentów, o których mowa w pkt 2 ppkt 2 lit. b-d SIWZ, składa dokument lub dokumenty, wystawione w kraju, w którym ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, potwierdzające odpowiednio, że:

- a) nie otwarto jego likwidacji ani nie ogłoszono upadłości - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- b) nie zalega z uiszczaniem podatków, opłat, składek na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne albo, że uzyskał przewidziane prawem zwolnienie, odroczenie lub rozłożenie na raty zaległych płatności lub wstrzymanie w całości wykonania decyzji właściwego organu - wystawiony nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- c) nie orzeczono wobec niego zakazu ubiegania się o zamówienie - wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.

Jeżeli w kraju miejsca zamieszkania osoby lub w kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, nie wydaje się dokumentów, o których mowa w pkt 3, zastępuje się je dokumentem zawierającym oświadczenie, w którym określa się także osoby uprawnione do reprezentacji Wykonawcy, złożone przed właściwym organem sądowym, administracyjnym albo organem samorządu zawodowego lub gospodarczego odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, lub przed notariuszem. Dokumenty te winny zostać wystawione w terminach, o których mowa w pkt 3.

W przypadku wątpliwości co do treści dokumentu złożonego przez Wykonawcę mającego siedzibę lub miejsce zamieszkania poza terytorium Rzeczypospolitej Polskiej, Zamawiający może zwrócić się do właściwych organów odpowiednio kraju miejsca zamieszkania osoby lub kraju, w którym Wykonawca ma siedzibę lub miejsce zamieszkania, z wnioskiem o udzielenie niezbędnych informacji dotyczących przedłożonego dokumentu.

4) W celu potwierdzenia, że oferowane dostawy odpowiadają wymaganiom określonym przez Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty:

- a) deklarację CE wystawioną przez producenta oferowanego sprzętu lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych,
- b) materiały dotyczące oferowanego sprzętu tj. materiały producenta, foldery, opisy, katalogi itp.

5) Ponadto Wykonawca zobowiązany jest załączyć do oferty:

- a) Pełnomocnictwo – do reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu albo do reprezentowania Wykonawcy w postępowaniu i zawarcia umowy, jeżeli osoba reprezentująca Wykonawcę w postępowaniu o udzielenie zamówienia nie jest wskazana jako upoważniona do jego reprezentacji we właściwym rejestrze lub ewidencji działalności gospodarczej, których odpis załączony został do oferty,
- b) wypełniony i podpisany przez osoby upoważnione do reprezentowania Wykonawcy **formularz ofertowo-cenowy**, sporządzony według wzoru **stanowiącego załącznik nr 1** do SIWZ,
- c) wypełniony i podpisany **załącznik nr 2** do SIWZ – Zestawienie parametrów technicznych,
- d) oświadczenie Wykonawcy o zapoznaniu się z załączonym wzorem umowy, które Wykonawca przyjmuje bez zastrzeżeń **(zawarte w załączniku nr 1 do SIWZ)**,
- e) wypełniony i podpisany załącznik **nr 4 do SIWZ** - oświadczenie Wykonawcy o przynależności do grupy kapitałowej,
- f) wypełniony i podpisany załącznik **nr 5 do SIWZ** - wykaz części zamówienia, które Wykonawca zamierza powierzyć do wykonania podwykonawcom. W przypadku gdy Wykonawca zamówienie będzie realizował bez udziału podwykonawców na załączniku nr 5 wpisuje „nie dotyczy” i dołącza do oferty.

VII PODWYKONAWCY

Wykonawca w ofercie wskaże części zamówienia, których wykonanie zamierza powierzyć podwykonawcom – załącznik nr 5 do SIWZ.

VIII INFORMACJA O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ ZAMAWIAJĄCEGO Z WYKONAWCAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, A TAKŻE WSKAZANIE OSÓB UPRAWNIONYCH DO POROZUMIEWANIA SIĘ Z WYKONAWCAMI ORAZ ADRES POCZTY ELEKTRONICZNEJ LUB STRONY INTERNETOWEJ ZAMAWIAJĄCEGO

- 1) W niniejszym postępowaniu wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje przekazywane będą w formie
 - pisemnej,
 - faksem,
 - elektronicznej,

przy czym zawsze dopuszczalna jest forma pisemna.

- 2) Jeżeli Zamawiający lub Wykonawca przekazują korespondencję za pomocą faksu lub drogą elektroniczną – każda ze stron na żądanie drugiej niezwłocznie potwierdza fakt ich otrzymania – zgodnie z art. 27 ust. 2 ustawy.
- 3) Oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje należy przekazywać do Zamawiającego:
 - a) za pomocą faksu: na numer 77-44 59 826
 - b) elektronicznie: przetargi@kcz.krapkowice.pl
 - c) pisemnie na adres:

Krapkowickie Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

Os. XXX lecia 21, 47-303 Krapkowice

- 4) Wykonawcy mogą zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści SIWZ. Wyjaśnienia treści SIWZ oraz jej ewentualne zmiany będą dokonywane zgodnie z art. 38 ustawy.
- 5) Osobą ze strony Zamawiającego upoważnioną do kontaktowania się z Wykonawcami jest:

Pani Iwona Wymysłowska, tel. 77 44 67 263

Uwagi: od poniedziałku do piątku w godz. pomiędzy 8:00 – 15:00

6) Adres strony internetowej, na której zamieszczone jest ogłoszenie oraz SIWZ: www.kcz.krapkowice.pl

Na tej stronie Zamawiający będzie zamieszczał również inne informacje wymagane ustawą związane z niniejszym postępowaniem.

IX WYMAGANIA DOTYCZĄCE WADIUM

Zamawiający nie wymaga wniesienia wadium.

X TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Wykonawca pozostaje związany złożoną ofertą przez okres 30 dni. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.
2. Wykonawca samodzielnie lub na wniosek Zamawiającego może przedłużyć termin związania ofertą, z tym że Zamawiający może tylko raz, co najmniej na 3 dni przed upływem terminu związania ofertą, zwrócić się do Wykonawców o wyrażenie zgody na przedłużenie tego terminu o oznaczony okres, nie dłuższy jednak niż 60 dni.

XI SPOSÓB PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Ofertę należy napisać pismem czytelnym w języku polskim. Dokumenty składające się na ofertę sporządzone w języku obcym winny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez Wykonawcę.
2. Ofertę należy sporządzić zgodnie z wymaganiami umieszczonymi w SIWZ oraz dołączyć wszystkie wymagane dokumenty i oświadczenia.
3. Zaleca się, aby:
 - 1) załączyć spis treści oferty oraz ułożyć wszystkie wymagane dokumenty zgodnie z kolejnością podaną w SIWZ,
 - 2) każda, zawierająca jakąkolwiek treść, strona oferty była kolejno ponumerowana i parafowana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy lub posiadającą Pełnomocnictwo,
 - 3) każda poprawka w treści oferty, a w szczególności każde przerobienie, przekreślenie, uzupełnienie, nadpisanie, przesłonięcie korektorem etc. była parafowana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Wykonawcy lub posiadającą Pełnomocnictwo,
 - 4) kartki oferty były trwale ze sobą połączone (z zastrzeżeniem, że część stanowiąca tajemnicę przedsiębiorstwa może stanowić odrębną część oferty).
4. Dokumenty i oświadczenia składające się na ofertę powinny być podpisane przez osobę upoważnioną do występowania w imieniu Wykonawcy (uprawnioną zgodnie z odpisem z Krajowego Rejestru Sądowego lub zaświadczeniem o wpisie do Centralnej Ewidencji Działalności Gospodarczej albo przez osobę upoważnioną), a w przypadku składania oferty wspólnej – przez pełnomocnika Wykonawców składających ofertę wspólną.
5. Poprawki powinny być naniesione czytelnie oraz opatrzone podpisem osoby upoważnionej.
6. Ofertę wraz ze wszystkimi wymaganymi dokumentami należy umieścić w zaklejonej kopercie opatrzonej danymi Wykonawcy oraz napisem:

**„Oferta na ucyfrowienie aparatu RTG
w Krapkowickim Centrum Zdrowia Sp. z o.o.”
nie otwierać przed 28.10.2014r. godz. 10.30**

7. Jeżeli oferta zostanie złożona w inny sposób niż wyżej opisany lub zostanie inaczej opisana, Zamawiający nie bierze odpowiedzialności za nieprawidłowe skierowanie, czy przedwczesne lub przypadkowe otwarcie oferty.
8. Wykonawcy ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
9. Wykonawca może, przed upływem terminu składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
10. Ofertę złożoną po terminie Zamawiający zwróci bez otwierania po upływie terminu do wniesienia odwołania.

XII MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. **Oferty należy złożyć** w siedzibie Zamawiającego tj. w Krapkowickim Centrum Zdrowia Sp. z o.o. adres: 47-303 Krapkowice, Os. XXX lecia 21, – **sekretariat w terminie do dnia 28.10.2014r. do godz. 10:00**. W przypadku dostarczenia ofert przez pocztę lub innego doręczyciela, za przesyłkę doręczoną uważa się przesyłkę, która wpłynie do Zamawiającego w terminie określonym w zdaniu poprzednim. Ryzyko niedostarczenia przesyłki w terminie obciąża Wykonawcę.
2. **Otwarcie ofert** nastąpi w siedzibie Zamawiającego tj. Krapkowickim Centrum Zdrowia Sp. z o.o. adres: 47-303 Krapkowice, Os. XXX lecia 21, – **sala posiedzeń – w dniu 28.10.2014r. o godz. 10:30**.
3. Po otwarciu ofert Zamawiający odczyta i odnotuje w protokole postępowania informacje określone w art. 86 ust. 3 i 4 ustawy.
4. Informacje ogłaszane w trakcie otwarcia ofert zostaną doręczone wykonawcom nieobecnym, jednak wyłącznie na ich wniosek.

XIII OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Cenę za wykonanie przedmiotu zamówienia należy przedstawić w „Formularzu ofertowym” stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej SIWZ.
2. Cena netto oferty uwzględnia termin realizacji umowy podany w treści SIWZ, jest niezmienna i nie podlega żadnym negocjacjom.
3. Ceny jednostkowe netto określone przez Wykonawcę w formularzu ofertowym są stałe na czas realizacji zamówienia i nie podlegają waloryzacji.
4. Wszystkie wartości w formularzu ofertowym winny być liczone z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
5. Zamawiający dopuszcza prowadzenie rozliczeń z Wykonawcą jedynie w walucie polskiej. W ofercie należy podać wartość w PLN.

XIV OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY WRAZ Z PODANIEM ZNACZENIA TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

1. Zamawiający uzna oferty za spełniające wymagania i przyjmie do szczegółowego rozpatrywania, jeżeli:

- 1) oferta, co do formy opracowania i treści spełnia wymagania określone SIWZ,
- 2) z treści złożonych dokumentów wynika, że Wykonawca spełnia warunki formalne określone SIWZ,
- 3) złożone oświadczenia są aktualne i podpisane przez osoby uprawnione,
- 4) oferta została złożona w określonym przez Zamawiającego terminie,
- 5) Wykonawca przedstawił ofertę zgodną co do treści z wymaganiami Zamawiającego.

2. Zamawiający poprawi w ofercie

- 1) oczywiste omyłki pisarskie,
 - 2) oczywiste omyłki rachunkowe z uwzględnieniem konsekwencji rachunkowych dokonanych poprawek,
 - 3) inne omyłki polegające na niezgodności oferty ze SIWZ, nie powodujące istotnych zmian w treści oferty,
- niezwłocznie zawiadamiając o tym Wykonawcę, którego oferta została poprawiona.

3. Kryteria oceny ofert:

- 1) Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta, która uzyska najwyższą liczbę punktów obliczonych w oparciu o ustalone kryterium – **cena (brutto) – 100 %** wg poniższego wzoru tj.:

$$\text{Wartość punktowa kryterium} = \frac{\text{najniższa cena oferowana brutto}}{\text{cena badanej oferty brutto}} \times 100$$

- 2) Oferta spełniająca w najwyższym stopniu wymagania określone w kryterium cena brutto otrzyma maksymalną liczbę punktów. Pozostałym ofertom, spełniającym wymagania kryterialne przypisana zostanie odpowiednio mniejsza (proporcjonalnie mniejsza) liczba punktów. Wynik będzie traktowany jako wartość punktowa oferty.

Realizacja zamówienia powierzona zostanie Wykonawcy, którego oferta uzyska najwyższą liczbę punktów.

- 3) Jeżeli wybór oferty najkorzystniejszej będzie niemożliwy z uwagi na fakt, że zostały złożone oferty o takiej samej cenie na to samo zadanie, Zamawiający wezwie Wykonawców, którzy złożyli te oferty, do złożenia ofert dodatkowych.
- 4) Wykonawcy, składając oferty dodatkowe, nie mogą zaoferować cen wyższych niż zaoferowane w złożonych ofertach.
- 5) Zamawiający dla potrzeb oceny oferty, której wybór prowadziłby do powstania obowiązku podatkowego Zamawiającego, zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług w zakresie dotyczącym wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów, doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek wpłacić zgodnie z obowiązującymi przepisami.

XV INFORMACJE O FORMALNOŚCIACH, JAKIE POWINNY ZOSTAĆ DOPEŁNIONE PO WYBORZE OFERTY W CELU ZAWARCIA UMOWY W SPRAWIE ZAMÓWIENIA PUBLICZNEGO

1. Informacja o formalnościach, jakie powinny zostać dopełnione po wyborze oferty

- 1) Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający zawiadomi Wykonawców, którzy złożyli oferty o:
 - a) wyborze najkorzystniejszej oferty, podając nazwę (firmę), albo imię i nazwisko, siedzibę albo adres zamieszkania i adres Wykonawcy, którego ofertę wybrano, uzasadnienie jej wyboru oraz nazwy (firmy), albo imiona i nazwiska, siedziby albo miejsca zamieszkania i adresy Wykonawców, którzy złożyli oferty, a także punktację przyznaną ofertom i punktację,
 - b) Wykonawcach, których oferty zostały odrzucone, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - c) Wykonawcach, którzy zostali wykluczeni z postępowania o udzielenie zamówienia, podając uzasadnienie faktyczne i prawne,
 - d) terminie, określonym zgodnie z art. 94 ust. 1 ustawy, po którego upływie umowa w sprawie zamówienia publicznego może być zawarta.
- 2) Informacje, o których mowa w pkt 1 zostaną zamieszczone na stronie internetowej oraz w miejscu publicznie dostępnym w siedzibie Zamawiającego.
- 3) Osoby reprezentujące Wykonawcę przy podpisywaniu umowy powinny posiadać ze sobą dokumenty potwierdzające ich umocowanie do podpisania umowy, o ile umocowanie to nie będzie wynikać z dokumentów załączonych do oferty.
- 4) Jeżeli jako najkorzystniejsza została wybrana oferta Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia, są oni zobowiązani, przed zawarciem umowy w sprawie zamówienia publicznego, do przedstawienia umowy regulującej ich współpracę.

2. Zawarcie umowy

- 1) Jeżeli Zamawiający dokona wyboru oferty, umowa w sprawie realizacji zamówienia publicznego zostanie zawarta z Wykonawcą, który spełni wszystkie przedstawione wymagania oraz którego oferta okaże się najkorzystniejsza.
- 2) Umowa zostanie zawarta w formie pisemnej. O miejscu i dokładnym terminie zawarcia umowy Zamawiający powiadomi niezwłocznie wybranego Wykonawcę.
- 3) Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego, Zamawiający może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny chyba, że zachodzą przesłanki, o których mowa w art. 93 ust. 1 ustawy.

3. Wzór umowy

Wzór umowy stanowi **załącznik nr 7** do SIWZ, będący jej integralną częścią.

XVI WYMAGANIA DOTYCZĄCE ZABEZPIECZENIA NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

Zamawiający nie wymaga wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy.

XVII WYKLUCZENIE Z POSTĘPOWANIA I ODRZUCENIE OFERTY

1. Wykluczenie z postępowania

Z postępowania o udzielenie zamówienia wyklucza się Wykonawców wyszczególnionych w art. 24 ustawy. Ofertę Wykonawcy wykluczonego uznaje się za odrzuconą.

2. Odrzucenie ofert.

Zgodnie z art. 89 ust. 1 ustawy Zamawiający odrzuca ofertę, jeżeli:

- 1) jest niezgodna z ustawą;
- 2) jej treść nie odpowiada treści SIWZ, z zastrzeżeniem art. 87 ust 2 pkt 3 ustawy;
- 3) jej złożenie stanowi czyn nieuczciwej konkurencji w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji;
- 4) zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia;
- 5) została złożona przez Wykonawcę wykluczonego z udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia;
- 6) zawiera błędy w obliczeniu ceny;
- 7) Wykonawca w terminie 3 dni od dnia doręczenia zawiadomienia nie zgodził się na poprawienie omyłki, o której mowa w art. 87 ust. 2 pkt 3 ustawy;
- 8) jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów.

XVIII WARUNKI I USTALENIA, KTÓRE BĘDĄ WPROWADZONE DO UMOWY

Do oferty Wykonawcałoży oświadczenie, że zapoznał się z załączonym wzorem umowy, który przyjmuje bez zastrzeżeń. Wzór umowy stanowi załącznik nr 7 do SIWZ.

XIX ŚRODKI ODWOŁAWCZE

Wobec czynności podjętych przez Zamawiającego w toku postępowania oraz w przypadku zaniechania przez Zamawiającego czynności, do której jest obowiązany na podstawie ustawy, wykonawcom przysługują środki odwoławcze przewidziane w Dziale VI ustawy – Środki ochrony prawnej.

XX LISTA ZAŁĄCZNIKÓW DO SIWZ:

Załącznik nr 1 - Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 - Formularz cenowy

Załącznik nr 3a i 3 b - Oświadczenie Wykonawcy/Pełnomocnika

Załącznik nr 4 - Oświadczenie Wykonawcy o przynależności do grupy kapitałowej

Załącznik nr 5 - Wykaz części zamówienia, które Wykonawca zamierza powierzyć podwykonawcom

Załącznik nr 6 - Wykaz wykonanych zamówień

Załącznik nr 7 - Wzór umowy

(pieczęć firmy Wykonawcy)

....., data.....

FORMULARZ OFERTOWY

Dane Wykonawcy:

Nazwa:.....
.....

Siedziba:.....

Strona internetowa:

Adres E-mail:

Numer telefonu:

Numer faksu:

Numer REGON:

Numer NIP:

Nazwa i numer konta bankowego:.....

Osoba uprawniona do kontaktu w sprawie prowadzonego postępowania:

.....

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na:

Ucyfrowienie aparatu RTG w Krapkowickim Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

nr sprawy 11/X/2014 oferujemy wykonanie zamówienia, zgodnie z wymogami SIWZ za cenę:

L.p.	Przedmiot zamówienia	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto	Wartość netto	VAT%	Wartość brutto
1.	System ucyfrowiający:					
	- skaner	1				
	- kasety	8				
	- stacja technika	1				
	- stacja lekarska	1				
2.	Akcesoria	1				
3.	PACS	1				
	RIS	1				
Razem:						
Słownie wartość netto:						
Słownie wartość brutto:						

Termin płatności: 30 dni od daty od dnia otrzymania faktury VAT przez Zamawiającego, wystawionej na podstawie podpisanego Protokołu Odbioru Przedmiotu Zamówienia.

Ustanowionym pełnomocnikiem do reprezentowania w postępowaniu o udzielenie zamówienia i / lub zawarcia umowy w sprawie zamówienia publicznego w przypadku składania **oferty wspólnej** przez dwa lub więcej podmioty gospodarcze (konsorcja/ spółki cywilne) jest:

Stanowisko

imię i nazwisko
tel.
fax.

Oświadczenie dotyczące postanowień SIWZ:

1. Oświadczam/y/, że zapoznaliśmy się ze SIWZ, nie wnosimy żadnych zastrzeżeń oraz uzyskaliśmy niezbędne informacje do przygotowania oferty.
2. Oświadczam/y/, że uważamy się za związanych z ofertą przez czas wskazany w SIWZ.
3. Oświadczam/y/, że załączony do SIWZ wzór umowy został przez nas zaakceptowany bez zastrzeżeń i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
4. Oświadczam/y/, że wszystkie złożone przez nas dokumenty są zgodne z aktualnym stanem prawnym i faktycznym.
5. Wszystkie wymagane w niniejszym postępowaniu przetargowym oświadczenia i dokumenty złożyłem/liśmy/ ze świadomością odpowiedzialności karnej za składanie fałszywych oświadczeń w celu uzyskania korzyści majątkowych (zamówienia publicznego).

Na potwierdzenie spełnienia wymagań określonych w SIWZ do oferty załączam następujące dokumenty - załączniki stanowiące integralną część oferty:

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

Zastrzeżenie Wykonawcy:

Zgodnie z art. 8 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych Wykonawca zastrzega, iż wymienione niżej dokumenty składające się na ofertę nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania (Wykonawca nie może zastrzec informacji, o których mowa w art. 86 ust. 4 ustawy)

.....
.....

.....,dnia

Oferta zawiera kolejno ponumerowanych i podpisanych stron

.....
(data i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy)

PARAMETRY TECHNICZNE

Dostawa obejmuje:

1. Jednoslotowy skaner radiografii pośredniej CR wraz z wyposażeniem – 1 szt.
 - Stacja technika -1 szt.
 - Kasety i płyty obrazowe po 2 szt. z każdego rozmiaru
2. PACS
3. RIS
4. Stacja diagnostyczna wraz z oprogramowaniem – 1 szt.

Opis		Parametry wymagane	Parametry oferowane
Wymagania ogólne			
Sprzęt fabrycznie nowy, rok produkcji 2014		TAK	
Okres gwarancji min. 24 miesięcy		TAK, podać	
Urządzenia (skaner CR, kasety z płytami obrazowymi)wyprodukowane przez jednego producenta.		TAK, podać	
Wymagania szczegółowe			
I. Jednoslotowy skaner radiografii pośredniej CR wraz z wyposażeniem			
1.	Producent	Podać	
2.	Nazwa, typ urządzenia	Podać	
3.	Skaner wolnostojący przeznaczony do wykonywania badań ogólnodiagnostycznych z możliwością rozbudowy o badania mammograficzne – nie urządzenie nabiurkowe	TAK	
4.	Bezdotykowy transport, skanowanie oraz kasowanie płyty obrazowej	TAK	
5.	Odczyt i przesyłanie obrazów w min. 12 bitach	TAK	
6.	Rodzaje i formaty obsługiwanych kaset z płytami obrazowymi min.: – do badań ogólnodiagnostycznych: 18x24cm, 24x30cm, 35x35cm, 35x43cm	Podać wszystkie rodzaje i formaty	
7.	Skanowanie wszystkich obsługiwanych płyt obrazowych ogólnodiagnostycznych z rozdzielczością min. 10 piksel/mm. (Dla kasety 35x43cm dopuszcza się 5 pikseli/mm.)	TAK	
8.	Wydajność skanowania płyt obrazowych ogólnodiagnostycznych w formacie 35x43cm z rozdzielczością min.10 piksel/mm – min. 60 płyty/godz.	Podać	
9.	Możliwość rozbudowy o zestaw do skanowania kaset długich	TAK	
10.	Możliwość awaryjnego wyjęcia kasety z płytą obrazową przez technika bez konieczności ingerencji serwisu	TAK	
11.	Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych	TAK	
II. Konsola technika – 1 szt.			
1.	Komputer stacji technika w konfiguracji dedykowanej przez producenta systemu CR	TAK	
2.	Pojedynczy, dotykowy monitor LCD min. 19"	TAK	
3.	Zewnętrzny UPS, zabezpieczający zakończenie badania i zamknięcie systemu bez utraty danych	TAK	
4.	Obsługa skanera CR wyspecyfikowanego w niniejszym opisie przedmiotu zamówienia	TAK	
5.	Łączenie danych demograficznych pacjenta i rodzaju badania z płytą obrazową / panelem DR przed i po badaniu	TAK	

6.	Import danych pacjenta z systemu RIS poprzez DICOM Worklist	TAK	
7.	Interfejs DICOM 3.0, min. DICOM Send, DICOM Print, DICOM Storage Commitment	TAK	
8.	Wyszukiwanie badań na podstawie zadanych kryteriów, min: imię i nazwisko pacjenta, rodzaj badania, data wykonania badania	TAK	
9.	Przesyłanie obrazów w formacie DICOM do stacji lekarskiej, sieci PACS, do suchego drukowania	TAK	
10.	Oprogramowanie umożliwiające analizę statystyczną systemu, w tym analizę zdjęć odrzuconych (z podziałem na przyczyny odrzucenia)	TAK	
11.	Dostęp do stacji tylko po uprzednim zalogowaniu	TAK	
12.	Oprogramowanie stacji technika w języku polskim z pomocą kontekstową	TAK	
13.	Oprogramowanie do obróbki obrazu – min.: zmiana zaczernienia i kontrastu, rotacja obrazu, powiększanie, stosowanie filtrów obrazowych w stacji technika.	TAK	
14.	Oprogramowanie umożliwiające usuwanie obrazu kratki przeciw rozproszeniowej	TAK	
15.	Oprogramowanie do nanoszenia komentarzy. Wprowadzanie pola tekstowego w dowolnym miejscu zdjęcia.	TAK	
16.	Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych	TAK	
III. Kasety i płyty obrazowe			
1.	Nazwa i typ	Podać	
2.	Kaseta do badań mammograficznych z płytą obrazową formatu 18x24 cm, – 1 kpl. (2 szt.)	TAK	
3.	Kaseta do badań mammograficznych z płytą obrazową formatu 24x30 cm, – 1 kpl. (2 szt.)	TAK	
4.	Kaseta do badań mammograficznych z płytą obrazową formatu 35x35 cm, – 1 kpl. (2 szt.)	TAK	
5.	Kaseta do badań mammograficznych z płytą obrazową formatu 35x43 cm, – 1 kpl. (2 szt.)	TAK	
6.	Kasety nie zintegrowane z płytą obrazową – możliwość niezależnej wymiany płyt obrazowych i kaset	TAK	
7.	Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych	TAK	
IV. Stacja diagnostyczna wraz z oprogramowaniem			
1.	Komputer diagnostycznej stacji roboczej PC o parametrach min: Procesor Intel quad Core 3,0 GHz, dysk twardy 1TB, pamięć RAM 8GB, karta sieciowa 1Gbit/s, system operacyjny Windows 7 64 bit Professional PL, UPS 1200VA	Podać parametry konfiguracji	
2.	2 Monitory radiologiczne, monochromatyczne LCD - Producent, nazwa, typ	Podać	
3.	Monitor do opisu LCD min. 23"	TAK	
4.	Przekątna ekranów monitorów diagnostycznych min. 21 cali	Podać	
5.	Jasność ekranu monitorów diagnostycznych min. 1200 cd/m ²	Podać	
6.	Kontrast ekranu monitorów diagnostycznych min. 1400:1	Podać	
7.	Parametry monitora diagnostycznego: - szeroki kąt widzenia w pionie i poziomie min. 176/176° - certyfikat do zastosowań medycznych - rozdzielczość min. 1200x1600 (klasa 2MP)	TAK	

	<ul style="list-style-type: none"> - tryb pracy w pionie lub w poziomie - dedykowana przez producenta monitorów karta medyczna umożliwiająca podłączenie trzech monitorów: dwóch medycznych i jednego opisowego, obsługująca sygnał 10 bitowy, pamięć minimum 1 GB. 		
8.	<p>Oprogramowanie diagnostyczne posiadające następujące funkcje (minimum):</p> <ul style="list-style-type: none"> – możliwość pracy z zewnętrznym systemem RIS. – możliwość diagnozy i opisów badań radiologicznych – pomiary odległości, kątów, obwodów i powierzchni. – funkcja obracania, odbijania i inwersji skali szarości obrazu – filtracja krawędzi (minimum: wyostanie i wygładzanie) – możliwość powiększania obrazu: piksel obrazu na piksel ekranu (1:1), dopasowanie do rozmiarów ekranu, powiększenie dowolne (bezpłynowe), lupa ekranowa – przeszukiwanie listy pacjentów według różnych kryteriów (min. nazwiska, daty urodzenia, daty badania, rodzaj badania) – wyświetlanie obrazów w różnych podziałach – możliwość dodawania komentarzy do obrazu – Możliwość wyświetlenia jednocześnie co najmniej 2 rodzajów badań – Możliwość podziału ekranu w dowolnej konfiguracji w celu wyświetlania wielu obrazów – Oznaczanie istotnych obrazów w badaniu (DICOM Key Image) – Funkcja wyświetlania badania wielowarstwowego TK, MR w formie filmu – Obsługa jedno i wieloramkowego wyświetlania obrazów ultrasonograficznych – VOI LUT (Volume of Interest Lookup Table) – Funkcja rekonstrukcji MPR/MIP – Możliwość konfiguracji "Hanging protocols" dla każdego użytkownika osobno i synchronicznego podglądu obrazów z wybranych badań – Funkcje pomiarowe i statystyczne (pomiary kątów, odległości, gęstości, powierzchni) – Funkcja kolimacji obrazu badania – Zmiana jasności i kontrastu obrazu w czasie rzeczywistym (DICOM Window/Level) – Funkcje filtrowania (wyostanie krawędzi, interpolacja) – Funkcja obrotu, odbicia lustrzanego, negatywu – Funkcja bezpłynowego powiększenia oraz powiększenia wycinka obrazu, powiększenie 1:1 – Funkcja przemieszczania i edycji wszystkich adnotacji – Umieszczanie na obrazie adnotacji tekstowych i graficznych w standardzie DICOM – Funkcja wyświetlenia/kasowania adnotacji 	TAK	
9.	Oprogramowanie w pełni zgodne ze standardem DICOM 3.0 w zakresie komunikacji z urządzeniami medycznymi	TAK	
10.	Możliwość bezpośredniego zapisu z aplikacji na nośnik CDR/DVDR z możliwością przeglądania zapisanych obrazów na dowolnym komputerze PC	TAK	
11.	Powiadomienie lub zgłoszenie do rejestru wyrobów medycznych lub deklaracja zgodności CE stwierdzająca zgodność z dyrektywą 93/42/EEC zgodnie z ustawą z dnia 20 maja 2010 o wyrobach medycznych	TAK	
V. Dodatkowe uwagi i wymagania			
1.	Dostarczony system radiografii pośredniej i będzie współpracował z oprogramowaniem PACS/RIS	TAK	
2.	Wykonawca zapewni wsparcie techniczne w zakresie podłączenia systemu radiografii pośredniej i do systemu PACS/RIS	TAK	

	OPIS WYMAGANYCH MINIMALNYCH PARAMETRÓW SYSTEM ARCHIWIZACJI I DYSTRYBUCJI OBRAZÓW (PACS) ORAZ SYSTEM INFORMACYJNY ZAKŁADU RADIOLOGII (RIS)	Parametry TAK/NIE	Parametry oferowane
Wymagania ogólne			
1.	Ilość licencji RIS – 10 licencji	TAK	
2.	Ilość urządzeń generujących wyniki DICOM 3 urządzenia	TAK	
3.	Dystrybucja obrazów – 20 użytkowników/stacji roboczych	TAK	
4.	Wszystkie oferowane moduły RIS/PACS/Dystrybucja obrazów muszą pochodzić od tego samego producenta	TAK	
5.	System umożliwia administratorowi z poziomu aplikacji definiowanie i zmianę praw dostępu do systemu, w szczególności: <ul style="list-style-type: none"> 1. definiowanie grup użytkowników 2. definiowanie użytkowników 3. kopiowanie praw dostępu między konfiguracjami 4. przydzielanie użytkowników do modułów i funkcji z możliwością rozróżnienia praw odczytu i zapisu 	TAK	
6.	Oferowane oprogramowanie powinno posiadać bezterminową licencję użytkownika	TAK	
7.	System musi działać w oparciu o motor baz danych SQL bez ograniczeń wielkościowych i sieciowy 64 bitowy system operacyjny serwera, baza musi wykorzystywać wszystkie rdzenie fizyczne i logiczne w procesorze serwera	TAK	
8.	System pracuje w środowisku graficznym MS Windows na stanowiskach użytkowników min. XP lub nowszym	TAK	
9.	Interfejs użytkownika i pomoc kontekstowa w języku polskim dla wszystkich modułów	TAK	
10.	Obsługa polskich znaków diakrytycznych Zamawiający wymaga, aby system wyświetlał polskie znaki diakrytyczne ograniczając w ten sposób możliwość popełnienia pomyłki w identyfikacji danych pacjenta.	TAK	
11.	Obsługa protokołów DICOM C-Move, C-Find, C-Store SCU i SCP oraz DICOM Storage Commitment	TAK	
12.	System jest wykonany w architekturze klient-serwer, dane są przechowywane w modelu relacyjnym baz danych	TAK	
13.	System musi zapewniać pracę w środowisku desktop i terminal.		
14.	System musi być wyposażony w zabezpieczenia przed nieautoryzowanym dostępem na poziomie klienta (aplikacja) i serwera (serwer baz danych)	TAK	
15.	System musi tworzyć i utrzymywać log systemu, rejestrujący wszystkich użytkowników systemu i wykonane przez nich najważniejsze czynności z możliwością analizy historii zmienianych wartości danych.	TAK	
16.	Automatyczne uruchomienie serwera RIS/PACS do pełnej funkcjonalności po restarcie bez udziału administratora np. po awarii zasilania	TAK	
17.	System musi być w pełni zgodny ze standardem DICOM 3.0 w zakresie komunikacji z urządzeniami medycznymi	TAK	
18.	System musi generować kopie bezpieczeństwa: automatycznie wg zadanego harmonogramu i na żądanie operatora	TAK	
19.	Podczas wykonywania kopii bezpieczeństwa system musi być w pełni dostępny dla użytkowników końcowych	TAK	
20.	Możliwość prowadzenia zdalnego serwisu poprzez łącze internetowe.	TAK	
21.	System musi zapewnić dostępność raportów obsługiwanych przez Zamawiającego, wzory raportów zostaną ustalone i potwierdzone na etapie analizy wdrożeniowej.	TAK	
22.	System pozwala na przekazywanie wyników sprawozdań i analiz w postaci elektronicznej do modułów pakietu MS Office oraz w postaci PDF.	TAK	
23.	System jest wyposażony w system uprawnień użytkowników, zmiany zostają zapisane wraz z informacją, kto dokonał zmiany	TAK	
24.	System posiada mechanizmy blokowania rekordów pacjenta (w trakcie pracy jednego z użytkowników systemu na danym rekordzie pacjenta dla pozostałych użytkowników rekord ten dostępny jest tylko do odczytu)	TAK	

25.	System umożliwia administratorowi z poziomu aplikacji wprowadzanie i zmianę parametrów systemu, w szczególności: 1. Dane identyfikacyjne jednostki, 2. Struktura jednostki (pracownie), 3. Księgi pracowni.	TAK	
26.	System ma możliwość za pomocą praw dostępu, umożliwić edycję danych tylko użytkownikowi, który jest autorem wpisu.	TAK	
27.	System umożliwia automatyczną komunikację z innymi systemami w standardach DICOM w zakresie odbierania wyników obrazowych	TAK	
28.	System umożliwia automatyczną komunikację z innymi systemami w standardach HL7 w zakresie wysyłania zleceń i odbierania wyników	TAK	
29.	System umożliwia zarządzanie słownikami standardowymi (ogólnopolskimi): - Międzynarodowa Klasyfikacja Procedur Medycznych ICD9 CM – druga polska edycja, - Klasyfikacja chorób wg ICD – rewizja 10, - Słownik Kodów Terytorialnych GUS, - Słownik miejscowości, - Słownik kodów pocztowych, - Słownik ulic, - Słownik zawodów	TAK	
30.	Możliwość przydzielania z poziomu aplikacji raportów i zestawień statystycznych dla użytkowników i grup użytkowników	TAK	
31.	Możliwość wyboru drukarki z poziomu aplikacji podczas wydruku przez użytkownika wszystkich dokumentów dostępnych w systemie	TAK	
32.	System posiada wewnętrzny komunikator umożliwiający komunikację pomiędzy aktywnymi komputerami i aktywnymi użytkownikami zalogowanymi do systemu.	TAK	
33.	W systemie zaimplementowana jest obsługa skrótów klawiaturowych dla najczęściej używanych funkcji	TAK	
34.	Możliwość tworzenia przez administratora indywidualnych druków (formularzy) z danymi pobieranymi bezpośrednio z bazy danych	TAK	
35.	System został wyprodukowany z zachowaniem norm ISO-13485. Producent systemu posiada certyfikat zgodności ISO 13485 w zakresie projektowania i produkcji oprogramowania.	TAK	
36.	System jest zgodny z normą CE 93/42/EEC i spełnia wymagania wyrobu medycznego w klasie IIa	TAK	
System archiwizacji obrazów			
37.	Ilość urządzeń, które należy podłączyć do systemu archiwizacji poprzez DICOM 3 sztuki	TAK	
38.	Możliwość podłączenia dodatkowych urządzeń DICOM	TAK	
39.	Baza danych wszystkich przesłanych do stacji pacjentów oraz obsługa procesu starzenia się badań i przenoszenia najstarszych badań na nośniki off-line	TAK	
40.	Przyjmowanie obrazów z urządzeń diagnostycznych i ich zapis w standardzie DICOM 3.0 na serwer PACS pełniący funkcję archiwum oraz udostępnianie i przysyłanie obrazów medycznych w standardzie DICOM 3.0 na stacje diagnostyczne i przeglądowe	TAK	
41.	System archiwizacji powinien zapewnić utrwalenie danych na okres wymagany przepisami prawa	TAK	
42.	Archiwizacja badań na trwałych nośnikach DVD lub na nośnikach magnetycznych	TAK	
43.	System zapewnia bezstratność informacji pobieranej z urządzeń akwizycyjnych	TAK	
44.	Możliwość wyszukiwania badań zgromadzonych w archiwum wg min. 5 kryteriów m.in. nazwisko i imię pacjenta, numer badania, data wykonania wraz z możliwością otwarcia badania w przeglądarce DICOM	TAK	

45.	Dla badań zarchiwizowanych na nośnikach off-line i niedostępnych w pamięci podręcznej funkcja automatycznego przywracania do pamięci podręcznej po otrzymaniu żądania.	TAK	
46.	Automatyczne archiwizowanie badań przychodzących	TAK	
47.	Walidacja zgodności przychodzących danych obrazowych z danymi z systemu RIS	TAK	
48.	Możliwość zdefiniowania czasu po upływie którego badanie zostanie przeniesione z pamięci podręcznej do archiwum off-line	TAK	
49.	Możliwość przesyłania do użytkowników udostępnianych danych z archiwum PACS w postaci skompresowanej (lossless-bezstratnej) oraz nie skompresowanej	TAK	
50.	Automatyczna zmiana statusu na „wykonane” w RIS, gdy na PACS zostanie zarchiwizowane badanie	TAK	
51.	Współpraca z urządzeniami typu „duplikator” do automatycznego nagrywania badań na płytach CD/DVD, sterowanie duplikatorem bezpośrednio z aplikacji systemu.	TAK	
52.	Możliwość nagrywania, za pomocą automatycznego „duplikatora”, płyt CD/DVD dla pacjentów z wybranym zestawem badań obrazowych (obrazy w standardzie DICOM z użyciem bezstratnej kompresji JPEG wraz z opisami) i przeglądarką DICOM uruchamiającą się automatycznie na komputerze klasy PC	TAK	
53.	Dane do nadruku etykiet na CD oraz DVD nagrywanych dla pacjenta przez robot automatyczny: 1. imię i nazwisko pacjenta, 2. PESEL pacjenta, 3. rodzaj badania, 4. data badania, 5. nazwa instytucji, 6. logo instytucji (możliwość dołączenia innych elementów graficznych),	TAK	
54.	Możliwość selektywnego nagrywania wyników badań dla pacjenta (jednoseryjny zapis wielu wyników badań dla pacjenta)	TAK	
55.	Przeglądarka DICOM nagrywana na CD/DVD dla pacjentów jest w polskiej wersji językowej.	TAK	
56.	Przeglądarka DICOM nagrywana na CD/DVD dla pacjentów jest kompatybilna min. z MS Windows XP/Vista/Windows7	TAK	
57.	Przeglądarka obrazów DICOM dla systemu dystrybucji obrazów na placówki oraz wypalana na płycie z badaniem dla pacjentów posiada minimum następujące funkcje: 1. możliwość wyświetlania kilku zdjęć na ekranie 2. płynne powiększanie obrazu 3. zmiana kontrastu i jasności obrazu 4. płynne przesuwanie obrazu 5. przeglądarka kinowa 6. możliwość szybkiego powrotu do stanu obrazu sprzed modyfikacji 7. obrót obrazu o kąt 90, 180, 270, stopni 8. odbicie lustrzane pionowe i poziome 9. wyświetlanie obrazu w projekcji negatyw/pozytyw	TAK	
58.	Zabezpieczenie systemu poprzez ograniczanie dostępu do poszczególnych zasobów. Aplikacje i procesy pracujące w systemie powinny mieć dostęp tylko do niezbędnych im zasobów	TAK	
59.	Możliwość zdalnego serwisowania i monitorowania pracy serwera, stanu bazy danych, wykonywania backupów, działania procesów na serwerze	TAK	
60.	Udostępnianie obrazów w jakości diagnostycznej i referencyjnej	TAK	
61.	Obsługa stanowiska dwumonitorowego i trzymonitorowego przez system dystrybucji obrazów	TAK	
62.	Progresywne wyświetlanie obrazów. Szybkie wyświetlenie obrazu w małej rozdzielczości i stopniowe zwiększanie rozdzielczości w miarę przesyłania kolejnych danych, aż do uzyskania obrazu w maksymalnej rozdzielczości.	TAK	
63.	Konsultacje - dostęp do badań spoza pracowni dla uprawnionych użytkowników	TAK	

64.	Możliwość obejrzenia na ekranie użytkownika opisu wykonanego i zatwierdzonego w systemie RIS.	TAK	
65.	Podstawowa obróbka (zaczernienie, kontrast, obroty, powiększenia) każdego obrazu na ekranie użytkownika	TAK	
66.	Pełna integracja systemu z oprogramowaniem zainstalowanym na lekarskich stacjach opisowych, tzn. musi istnieć możliwość automatycznego uruchomienia programu diagnostycznego z poziomu opisu badania (RIS) z automatycznym wczytaniem obrazu w jakości diagnostycznej na monitorach diagnostycznych stacji lekarskiej	TAK	
67.	Język interfejsu użytkownika - język polski	TAK	
68.	Użytkownik ma dostęp z każdego poziomu aplikacji systemu dystrybucji obrazów do systemu pomocy w języku polskim	TAK	
69.	System obsługuje polskie znaki językowe w obszarach wyszukiwania i wyświetlania badań. Zamawiający wymaga, aby system wyświetlał polskie znaki diakrytyczne w obszarze wyszukiwania i wyświetlania badań, ograniczając w ten sposób możliwość popełnienia pomyłki w identyfikacji danych pacjenta.	TAK	
70.	Ograniczenie dostępu do danych, wyłącznie dla osób uprawnionych	TAK	
System RIS			
71.	Rejestracja zgodna z wymogami sprawozdawczości elektronicznej do NFZ	TAK	
72.	Możliwość rejestrowania dla pacjenta kilku procedur jednocześnie – zestaw badań.	TAK	
73.	Planowanie i rejestracja badania dla określonej pracowni z możliwością wykorzystania i definiowania terminarza oraz zmiany terminów badań na każdym etapie, aż do jego wykonania	TAK	
74.	Automatyczne generowanie harmonogramu pracy pracowni z uwzględnieniem dni wolnych	TAK	
75.	Możliwość ręcznej modyfikacji pojedynczych dni w terminarzu	TAK	
76.	Możliwość ustalenia czasu trwania badania indywidualnie dla każdego pacjenta	TAK	
77.	Możliwość anulowania zaplanowanego badania	TAK	
78.	Możliwość zmiany terminu badania bez konieczności ponownego rejestrowania pacjenta	TAK	
79.	Możliwość automatycznego wprowadzania na listę roboczą badań przychodzących z Przychodni	TAK	
80.	Przegląd oraz możliwość wydruku listy pacjentów do badania w wybranym dniu do danej pracowni	TAK	
81.	Automatyczne nadawanie kolejnych numerów badań w Księdze Pracowni (system musi zapewniać unikalność numeracji)	TAK	
82.	Walidacja poprawności wpisu numeru PESEL	TAK	
83.	System automatycznie uzupełnia płeć oraz datę urodzenia pacjenta na podstawie numeru PESEL	TAK	
84.	Identyfikacja i weryfikacja lekarzy zlecających na podstawie prawa wykonywania zawodu	TAK	
85.	Walidacja poprawności wpisu numeru prawa wykonywania zawodu	TAK	
86.	Identyfikacja jednostki zlecającej na podstawie numeru NIP i REGON	TAK	
87.	Walidacja poprawności wpisu numeru REGON	TAK	
88.	Kontrola wprowadzania danych uniemożliwiająca dwukrotne wprowadzenie do systemu pacjenta z tym samym numerem PESEL, za wyjątkiem pacjenta z zerowym numerem PESEL	TAK	
89.	Kontrola wprowadzania danych uniemożliwiająca dwukrotne wprowadzenie do systemu lekarzy zlecających z tym samym numerem prawa wykonywania zawodu.	TAK	
90.	Kontrola wprowadzania danych uniemożliwiająca dwukrotne wprowadzenie do systemu jednostki zlecającej z tym samym numerem REGON	TAK	
91.	Automatyczne przypisanie procedury ICD9 (zgodnej z obowiązującym słownikiem) do wyniku badania	TAK	
92.	Poprawne sortowanie list roboczych w pracowniach z uwzględnieniem polskich czcionek	TAK	

93.	Realizacja zlecenia w pracowni – wprowadzenie wyników i opisu badania z zatwierdzeniem przez lekarza opisującego	TAK	
94.	Możliwość kilkuetapowego wprowadzania wyniku badania. O dostępie do wyniku badania dla pozostałych użytkowników decyduje osoba wykonująca badanie (określając je jako zakończone)	TAK	
95.	Możliwość tworzenia dowolnej ilości statusów określających postęp w wykonaniu badania (np. w trakcie badania, do opisu, do weryfikacji itp.)	TAK	
96.	Status badania aktualizuje się automatycznie w zależności od etapu badania (do wykonania, do opisu, do weryfikacji itp.)	TAK	
97.	Dostępne wzorce opisów wraz z możliwością zarządzania nimi przez użytkownika (lekarza opisującego) w tym dodawanie, edycja i modyfikacja wzorca	TAK	
98.	Tworzenie przez użytkownika (lekarza opisującego) grup opisów.	TAK	
99.	Integracja ze stacją diagnostyczną na poziomie pulpitu stacji tzn. oprogramowanie stacji i oprogramowanie RIS pracują na tym samym komputerze. Otwierając opis badania pacjenta na monitorze RIS, system automatycznie wywołuje na monitorach diagnostycznych obrazy, którym ten opis jest przypisany, pod warunkiem, że obrazy znajdują się w pamięci podręcznej stacji diagnostycznej lub archiwum on-line systemu PACS	TAK	
100.	Możliwość zapisu obrazu na lokalnym komputerze PC	TAK	
101.	Dostęp do wykazu pacjentów z możliwością przeglądu danych archiwalnych (dane osobowe, dane dotyczące poszczególnych badań) wraz z możliwością ich wydruku	TAK	
102.	Automatyczne przeniesienie informacji identyfikujących technika wykonującego badania z konsoli CR, DR do systemu RIS, a także możliwość ręcznego wprowadzenia tych danych	TAK	
103.	Automatyczne przeniesienie danych ekspozycji badania RTG z konsoli CR, DR do systemu RIS, a także możliwość ręcznego wprowadzania tych danych bezpośrednio do systemu RIS	TAK	
104.	Możliwość prowadzenia podręcznego magazynu materiałów lub rejestracji faktycznego zużycia materiałów	TAK	
105.	Automatyczna aktualizacja stanów magazynowych po przypisaniu materiałów do badania	TAK	
106.	Możliwość przeglądania i analizy stanów magazynowych pracowni	TAK	
107.	Możliwość przeprowadzania remanentów w magazynach pracowni	TAK	
108.	Możliwość wydruku wyników badań bieżących i znajdujących się w archiwum z oznaczeniem daty wygenerowania wydruku	TAK	
109.	Możliwość umieszczenia na wydruku wyniku badania dla pacjenta danych jednostki kierującej oraz danych lekarza kierującego	TAK	
110.	Wydruk wyniku dla pacjenta z możliwością wyboru formatu A4 lub A5	TAK	
111.	Przegląd i wydruk Ksiąg Pracowni Diagnostycznych	TAK	
112.	Możliwość wyświetlenia wszystkich epizodów pacjenta w jednym rekordzie danych medycznych	TAK	
113.	Wyszukiwanie pacjenta co najmniej wg kryteriów: 1. numer pacjenta 2. PESEL 3. nazwisko 4. imię 5. data urodzenia	TAK	
114.	Wyszukiwanie pacjenta w archiwum co najmniej wg kryteriów: 1. przedział czasu 2. numer pacjenta 3. nazwisko 4. imię 5. nazwa badania 6. wykonujący badanie	TAK	
115.	Możliwość filtrowania list roboczych wg kryteriów: 1. Dane pacjenta 2. Data badania 3. Status badania	TAK	

116.	Możliwość wykonywania raportów: 1. Wykaz badań z podziałem na jednostki kierujące 2. Wykaz badań z podziałem na lekarzy wykonujących 3. Wykaz badań z podziałem na lekarzy zlecających 4. Wykaz badań z podziałem na techników wykonujących 5. Wykaz badań z podziałem na procedury	TAK	
117.	Możliwość definiowania własnych zestawień w oparciu o udostępnione pola rekordów w bazie danych	TAK	
118.	Możliwość definiowania własnych zapytań w bazie danych w oparciu o język zapytań SQL	TAK	
119.	Możliwość wydruku przygotowanych zestawień oraz ich eksportowania przynajmniej w formacie XLS, XML i TXT	TAK	
120.	Możliwość tworzenia formularzy zleceń i wynikowych odpowiadających dokładnym potrzebom i charakterystyce danej pracowni diagnostycznej	TAK	
121.	System przygotowany do bezpośredniej komunikacji z NFZ umożliwiającej rozliczanie wykonanych świadczeń	TAK	
122.	Możliwość generowania sprawozdań finansowych i korekt w celu bezpośredniego rozliczania świadczeń z NFZ	TAK	
123.	Możliwość importu danych kontraktu wygenerowanego przez NFZ	TAK	
124.	DICOM Modality Worklist - system generuje listy robocze dla poszczególnych urządzeń diagnostycznych.	TAK	
125.	Język interfejsu użytkownika - język polski	TAK	
126.	Możliwość importu badań w formacie DICOM ze standardowych zewnętrznych nośników danych	TAK	
127.	Automatyczne przypisywanie importowanych obrazów DICOM pod pacjentów występujących w systemie	TAK	
Integracja z systemem HIS.			
128.	Integracja dostarczanego systemu RIS/PACS z posiadanym przez Zamawiającego systemem HIS z wykorzystaniem standardu HL7 lub/ oraz z wykorzystaniem mechanizmów bazodanowych. Integracja musi zapewnić przesyłanie danych zleceń z systemu HIS do systemu RIS/PACS oraz przesyłania wyników badań opisowych i obrazowych z systemu RIS/PACS do systemu HIS. Jeśli integracja będzie realizowana w standardzie HL7 muszą być wykorzystane komunikaty minimum ORM, ORU i ADT.	TAK	
129.	Dane przesyłane z Systemu medycznego, umożliwiające przesyłanie zlecenie i odbiór wyników, w tym co najmniej: <ul style="list-style-type: none"> dane personalne pacjentów (nazwisko, imię, PESEL, miejsce zamieszkania) dane zlecenia (numer zlecenia, techniczny identyfikator zlecenia, jednostka zlecająca, lekarz zlecający) dane badania (kod i nazwa badania) 	TAK	
130.	Przekazywanie zleceń drogą elektroniczną wraz z danymi skierowania oraz danymi osobowymi pacjenta	TAK	
131.	Automatyczne przesyłanie do systemu HIS informacji o terminie umówienia badania.	TAK	
132.	Automatyczne odsyłanie do systemu HIS opisu badania zleconego elektronicznie.	TAK	
133.	Możliwość anulowania/odrzuć zlecenia wysłanego z systemu HIS po stronie RIS/PACS.	TAK	
134.	Śledzenie statusu realizacji zlecenie po stronie HIS.	TAK	
135.	Możliwość przesyłania linków do wyników badań w systemie RIS/PACS (dostęp on-line do wyników wykonanych w systemie RIS/PACS)	TAK	
136.	Automatyczne uzupełnianie danych rozliczeniowych NFZ w systemie HIS po odesłaniu wyników badania z systemu RIS/PACS.	TAK	
137.	Synchronizacja danych osobowych pacjenta w systemie HIS po wprowadzeniu zmian w systemie RIS/PACS	TAK	
138.	Dostęp z systemu RIS/PACS do wszystkich badań gromadzonych w systemie HIS	TAK	
139.	Dostęp z systemu RIS/PACS do pełnej historii leczenia pacjenta	TAK	

140.	Dostęp z systemu RIS/PACS do rejestru pacjentów w systemie HIS z celu umówienie na badanie.	TAK	
141.	Możliwość dopisanie pacjenta po stronie HIS podczas rejestracji pacjenta w systemie RIS/PACS	TAK	
142.	Synchronizacja słowników systemów HIS i RIS/PACS jednostek zlecających, lekarzy kierujących systemu z możliwością wprowadzenia, modyfikacji pozycji słownika.	TAK	
143.	Możliwość zapisu informacji w systemie HIS o umówionym/wykonanym badaniu w systemie RIS/PACS	TAK	
144.	Automatyczny zapis zleceń zewnętrznych wprowadzony w systemie RIS/PACS do systemu HIS z możliwością ich późniejszego rozliczenie z NFZ.	TAK	

.....
 (podpis i pieczęć Wykonawcy lub osób upoważnionych
 do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy)

(pieczęć firmy Wykonawcy)

....., data.....

**OŚWIADCZENIE O SPEŁNIENIU WARUNKÓW
UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

OŚWIADCZENIE WYKONAWCY

Data:

Nazwa Wykonawcy:

.....

Siedziba Wykonawcy:

.....

Oświadczam, że spełniam warunki, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i nie podlegam wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

.....
(podpis i pieczęć Wykonawcy lub osób upoważnionych
do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy)

(pieczęć firmy)

....., data.....

**OŚWIADCZENIE O SPEŁNIENIU WARUNKÓW
UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU**

**OŚWIADCZENIE PEŁNOMOCNIKA
Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia**

Data:

Nazwa Wykonawców:

- 1)
2)
3)

Siedziba Wykonawców:

- 1)
2)
3)

Oświadczam, że Wykonawcy, których reprezentuję spełniają warunki, o których mowa w art. 22 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych i nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 24 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych.

.....
(podpis i pieczęć Pełnomocnika Wykonawców
wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia)

(pieczęć firmy)

....., data.....

OŚWIADCZENIE O PRZYNALEŻNOŚCI DO GRUPY KAPITAŁOWEJ

Nazwa Wykonawcy:

Siedziba Wykonawcy:.....

Niniejszym oświadczam, iż:

1. nie należę do żadnej *

2. należę do *

grupy kapitałowej w rozumieniu ustawy z dnia 16 lutego 2007r. o ochronie konkurencji i konsumentów (Dz. U. Nr 50 poz. 331 z późn. zm.)

W przypadku zaistnienia okoliczności, o której mowa w pkt 2 powyżej, niniejszym załączam listę podmiotów należących do tej samej grupy kapitałowej, o której mowa w art. 24 ust.2 pkt.5 ustawy Prawo zamówień publicznych.

Lp.	Nazwa podmiotu	Adres siedziby
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		

.....
(podpis i pieczęć Pełnomocnika Wykonawców
wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia)

* niepotrzebne skreślić

(pieczęć firmy Wykonawcy)

....., data.....

WYKAZ Części zamówienia, które Wykonawca zamierza powierzyć do wykonania podwykonawcom

Lp.	Rodzaj powierzonej części zamówienia	Wartość powierzonej części zamówienia
1		
2		
3		
4		
5		
6		
7		
8		
9		
10		

.....
(data i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy)

(pieczęć firmy Wykonawcy)

....., data.....

WYKAZ WYKONANYCH ZAMÓWIEŃ ODPOWIADAJĄCYCH SWOIM RODZAJEM I WARTOŚCIĄ DOSTAWOM STANOWIĄCYM PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA – zgodnie z wymaganiami SIWZ
--

Zamawiający	Przedmiot zamówienia	Data wykonywania (data zakończenia)	Wartość zamówienia

.....
(data i podpis Wykonawcy lub osób upoważnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy)

Umowa Nr

zawarta dniar. w Krapkowicach pomiędzy:

Krapkowickim Centrum Zdrowia Sp. z o.o.

z siedzibą w Krapkowicach, os. XXX-lecia 21, 47-303 Krapkowice, wpisaną do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000312406, której akta rejestrowe prowadzi Sąd Rejonowy w Opolu VIII Wydział Gospodarczy, NIP 1990080635, REGON 160213499,

reprezentowana przez:

Marcina Misiewicz - Prezesa Zarządu

zwanym dalej „Zamawiającym”

a

.....

zwanym dalej „Wykonawca”.

§1

1. Przedmiotem umowy jest r ucyfrowienie aparatu RTG znajdującego się w Pracowni RTG Krapkowickiego Centrum Zdrowia Sp. z o.o., na Os. XXX lecia 21 w Krapkowicach, zgodnie ze złożoną ofertą w postępowaniu przetargowym o numerze, która wraz z SIWZ tego postępowania stanowi integralną część umowy.
2. W ramach niniejszej umowy Wykonawca zobowiązany jest do:
 - a. Dostawy, podłączenia i uruchomienia urządzeń i sprzętu wraz z oprogramowaniem, wskazanych w ofercie, do Pracowni RTG mieszczącej się w Szpitalu w Krapkowicach na Os. XXX lecia 21,
 - b. przeprowadzenie szkolenia w zakresie eksploatacji i administrowania urządzeniami, sprzętem oraz oprogramowaniem dla dziesięciu pracowników Zamawiającego. Po upływie miesiąca Wykonawca przeprowadzi szkolenie przypominające.
3. Wraz ze sprzętem i oprogramowaniem Wykonawca dostarczy:
 - a. kartę gwarancyjną,
 - b. dokumentację techniczną,
 - c. instrukcję obsługi w języku polskim w formie pisemnej i na nośniku elektronicznym.
4. Urządzenia i sprzęt wraz z oprogramowaniem muszą być fabrycznie nowe, rok produkcji 2014.
5. Urządzenia i sprzęt wraz z oprogramowaniem muszą być kompatybilne i po zainstalowaniu i uruchomieniu gotowe do pracy zgodnie z ich przeznaczeniem, bez żadnych dodatkowych zakupów inwestycyjnych.
6. Urządzenia i sprzęt wraz z oprogramowaniem oprócz spełnienia odpowiednich parametrów funkcjonalnych, winny być zgodne z normami określonymi przepisami prawa, gwarantować bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego oraz zapewnić wymagany poziom usług medycznych.

§2

1. Realizacja umowy w zakresie dostawy, podłączenia i uruchomienia urządzeń i sprzętu wraz z oprogramowaniem oraz pierwsze szkolenie w zakresie eksploatacji i administrowania urządzeniami, sprzętem oraz oprogramowaniem nastąpi nie później niż w ciągu 40 dni od daty zawarcia niniejszej umowy.
2. Dostawa urządzeń i sprzętu wraz z oprogramowaniem dokonana będzie do miejsca wskazanego w § 1 ust.1, po uzgodnieniu z przedstawicielem Zamawiającego konkretnego dnia i godziny, z przynajmniej tygodniowym wyprzedzeniem.
3. Przyjęcie, podłączenie i uruchomienie urządzeń i sprzętu wraz z oprogramowaniem przez Zamawiającego zostanie potwierdzone protokołem zdawczo- odbiorczym podpisanym przez upoważnionych przedstawicieli obu stron .

§3

1. Gwarancja Wykonawcy obejmuje wszystkie elementy wdrażanego systemu informatycznego wraz z dostarczonym sprzętem oraz wykonanymi pracami instalacyjnymi wynosi minimum 24 miesiące od daty odbioru końcowego.
2. Podczas trwania gwarancji Strony ustalają:
 - a. czas reakcji serwisu na wezwanie maksymalnie 72 godziny w dni robocze od chwili zgłoszenia,
 - b. czas usunięcia zgłoszonych usterek, wad i wykonania napraw licząc od momentu przybycia serwisu na wezwanie-: 3 dni robocze,
 - c. w przypadku naprawy trwającej powyżej 3 dni roboczych, na czas usunięcia usterki Wykonawca zapewni urządzenie zastępcze.
3. Dostarczenie urządzenia zastępczego zgodnie z umową traktowane jest jak wykonanie naprawy gwarancyjnej w terminie.
4. Dodatkowo Zamawiającemu przysługuje żądanie dostarczenia przedmiotu wolnego od wad, jeżeli w terminie gwarancji zostały dokonane co najmniej 3 jego naprawy, a przedmiot nadal jest wadliwy.
5. Koszty dojazdu serwisu, diety, noclegi itp. w okresie gwarancji są dla Zamawiającego – bezpłatnie.
6. Wezwania, zgłoszenia reklamacji i konieczności napraw zgłaszane będą telefonicznie, pod numerem:, fax pod numerem i e-mail na adres:

7. W trakcie okresu gwarancji i na jego zakończenie Wykonawca przeprowadzi dwa bezpłatne przeglądy techniczne przedmiotów objętych gwarancją, zgodnie z wymaganiami dokumentacji technicznej. Przeprowadzenie przeglądu technicznego Wykonawca potwierdzi stosownym protokołem.
8. Każda interwencja gwarancyjna w postaci naprawy lub wymiany części powoduje wydłużenie gwarancji o czas wyłączenia przedmiotu z eksploatacji, trwający powyżej terminów przewidzianych na usunięcie usterek, wad i wykonanie napraw.

§5

1. Za należyte wykonanie umowy Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w kwocie zł netto (słownie: 00/100) + VAT tj.: zł brutto (słownie: 00/100) wg oferty cenowej Wykonawcy z dnia
2. Wynagrodzenie Wykonawcy będzie płatne w terminie 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT.
3. Wykonawca uprawniony jest do wystawienia faktury VAT po sporządzeniu przez strony protokołu odbioru, o którym mowa w § 2 ust.3.
4. W przypadku zwłoki w płatności Wykonawca może naliczać odsetki ustawowe.
5. Za termin zapłaty uznaje się termin obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§6

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 0,05% kwoty brutto, o której mowa w § 5 ust. 1, za każdy dzień opóźnienia w wykonaniu umowy.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 10% kwoty brutto, o której mowa w § 5 ust. 1, w przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron, jeśli przyczyny odstąpienia leżą po stronie Wykonawcy.
3. Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną w wysokości 10% kwoty brutto, o której mowa w § 5 ust. 1, za odstąpienie od umowy z winy Zamawiającego.

§7

Umowa została zawarta w oparciu o tryb „przetargu nieograniczonego” na podstawie ustawy Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r. poz. 907 ze zm).

§8

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej.

§9

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.

§10

Spory powstałe w związku z niniejszą umową rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.

§11

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

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY