

SPECYFIKACJA TECHNICZNA

PO ZMIANIE

(niniejsza Specyfikacja techniczna jest składana wraz z ofertą)

Przedmiot zamówienia:

cyfrowy aparat mammograficzny (7 sztuk)

o parametrach wymagalnych - granicznych określonych poniżej,

fabrycznie nowy, rok produkcji 2021 r. lub 2022r.

Wykonawca wypełnia tabelę wpisując odpowiednio parametry oferowanego urządzenia przy danym parametrze (w ostatniej kolumnie):

- gdy w ostatniej kolumnie widnieje „ TAK/ NIE”:

Wykonawca wybiera lub zaznacza właściwą odpowiedź np. „TAK” lub przekreśla „NIE”

- gdy w ostatniej kolumnie widnieje „.....” a dodatkowo w kolumnie z opisem parametru określono oczekiwaną „wartość” lub „wielkość” czy też „zakres” itp., wówczas Wykonawca wpisuje odpowiednie informacje w ostatniej kolumnie.

LP	Parametr	Parametr oczekiwany	Wartość parametru zaoferowana przez Wykonawcę
	Wymagania jakie musi spełniać każdy aparat mammograficzny		
1	Zgodny z wymogami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j. Dz.U. z 2020 poz.186 z późn. zmianami)	TAK	TAK/ NIE
2	Zgodny z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 listopada 2013 r. w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych (t.j Dz.U. z 2020 r. poz. 2209)	TAK	TAK/ NIE
3	Zgodny z wymaganiami zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 lutego 2011r. w sprawie warunków bezpiecznego stosowania promieniowania jonizującego dla wszystkich rodzajów ekspozycji medycznych (t.j. Dz.U. z 2017 r. poz.884)	TAK	TAK/ NIE
4	Oferowany model aparatu / producent / kraj pochodzenia	Podać
5	Mammograf cyfrowy fabrycznie wyposażony w detektor	TAK	TAK/ NIE
6	Mammograf fabrycznie nowy i nie używany, rok produkcji 2021 lub 2022	TAK	TAK/ NIE
7	Mammograf dopuszczony do pracy w warunkach mobilnych (tj. w mammobusie). <i>Dopuszczenie potwierdzone stosownym dokumentem.</i>	TAK	TAK/ NIE
	Generator RTG		
8	Generator wysokoczęstotliwościowy	TAK

	zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	(podać częstotliwość)	
9	Zakres wysokiego napięcia zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	Min. 25 - 31 kV
10	Maksymalna wartość ekspozycji w mAs	Min. 500 mAs
11	Maksymalny prąd dużego ogniska	Min. 100 mA
12	Cyfrowe wyświetlanie parametrów ekspozycji, tj. kV, mAs, materiał anody, rodzaj filtra zgodnie z aktualnym RMZ w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	TAK	TAK/ NIE
Techniki ekspozycji:			
13	- 2 punktowa - nastawa kV i mAs	TAK	TAK/ NIE
14	- 1 punktowa - nastawa kV a mAs wynikowe z AEC	TAK	TAK/ NIE
Kołpak z lampą rtg i filtrami			
15	Pojemność cieplna lampy lub zespołu lampa + kołpak	min. 300 kHU	Zgodnie z informacją w Formularzu oferty (kryterium: "Parametry techniczne")
16	Wielkość nominalna dużego ogniska mierzona zgodnie z IEC 336 metodą szczelinową zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	≤ 0,3 mm
17	Wielkość nominalna małego ogniska mierzona zgodnie z IEC 336 metodą szczelinową zgodnie z aktualnym RMZ w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	≤ 0,15 mm
18	Prędkość wirowania anody	Min. 5000 obr./min
19	Automatyka zmiany filtracji dostosowana do nastawionych kV (zmiana filtra bez ingerencji operatora)	TAK/NIE	TAK/ NIE
20	Co najmniej 1 filtr dodatkowy – podać materiał każdego filtra	Tak , podać
21	Wyświetlanie informacji o zastosowanym filtrze	TAK	TAK/ NIE
22	Automatyczny dobór kolimacji do wybranej płytki uciskowej	TAK	TAK/ NIE
Statyw mammograficzny			
23	Głowica o izocentrycznym ruchu obrotowym	TAK	TAK/ NIE
24	SID (Source to Image Distance)	≥65 cm

25	Grubość obudowy detektora od strony pacjentki, ułatwiająca pozycjonowanie zwłaszcza tęższych pacjentek	Max. 85 mm	Zgodnie z informacją w Formularzu oferty (kryterium: "Parametry techniczne")
26	Zmotoryzowany ruch obrotowy głowicy	TAK	TAK/ NIE
27	Zmotoryzowany ruch pionowy głowicy	TAK	TAK/ NIE
28	Zakres obrotu głowicy	≥od-135° do +180° Proszę podać
29	Ośłona twarzy pacjentki	TAK	TAK/ NIE
30	Zestaw do zdjęć powiększonych - stół ze współczynnikiem powiększenia co najmniej 1,5x zgodnie z aktualnym RMZ w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	TAK/ NIE W przypadku gdy oferowany aparat posiada niniejszy zestaw należy podać współczynnik powiększenia (o ile dotyczy)
31	Płytko kompresyjna do formatu 18 x 24 cm (+/-1 cm) z możliwością przesuwania części uciskającej wzdłuż dłuższej krawędzi detektora. Zgodnie z Odp. na pyt. 7 dopuszczono zaoferowanie płytki przesuwanej automatycznie.	TAK	TAK/ NIE
32	Automatyczne rozpoznawanie wielkości zainstalowanej płytki dociskowej i automatyczne dopasowywanie kolimacji do tej wielkości (autodetekcja)	TAK	TAK/ NIE
Automatyka ekspozycji rtg			
33	Automatyka AEC	TAK	TAK/ NIE
34	Automatyka doboru filtrów	TAK/NIE	TAK/ NIE
35	Automatyczna kontrola kompresji	TAK	TAK/ NIE
36	Automatyczny dobór kV do grubości uciśniętej piersi.	TAK	TAK/ NIE
System Uciskowy			
37	Zakres regulacji siły nacisku	≥ 3-20kg podać
38	Nastawa siły ucisku przez obsługę	TAK	TAK/ NIE
39	Zapasowa płytka uciskowa w wielkości min. 23x30 lub 24x29 cm , Zapasowa płytka uciskowa w wielkości min. 18x24.	TAK	TAK/ NIE
40	Automatyczna dekompresja po ekspozycji	TAK	TAK/ NIE
41	Możliwość zwolnienia ucisku w przypadku awarii zasilania – ręcznie lub automatycznie	TAK	TAK/ NIE
42	Motorowy system uciskowy z automatycznym zatrzymaniem ucisku po uzyskaniu zadanej siły kompresji	TAK	TAK/ NIE
43	Cyfrowe wyświetlanie wartości grubości uciśniętego sutka po kompresji	TAK	TAK/ NIE
44	Cyfrowe wyświetlanie wartości siły ucisku	TAK	TAK/ NIE

45	Nożne przyciski sterowania kompresją, umieszone z obu stron pacjentki	TAK	TAK/ NIE
46	Możliwość zwolnienia ucisku, w przypadku zaniku napięcia zasilania	TAK	TAK/ NIE
Detektor cyfrowy			
47	Detektor cyfrowy o wymiarach min. 23 cm x 29 cm, oraz formatach obrazowania min. 18x23cm oraz min. 23x29 zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu programów zdrowotnych	TAK	TAK/ NIE
48	Bezpośrednie przetwarzanie promieniowania RTG w sygnał obrazowy lub detektor cyfrowy z matrycą TFT z amorficznego krzemu a-Si i ze scyntylatorem CsI	TAK	TAK/ NIE
49	Czas pomiędzy zakończeniem ekspozycji a wyświetleniem obrazu na monitorze max 15 sek	TAK	TAK/ NIE
50	Rozmiar piksela max. 100 μm	TAK, proszę podać
51	Zakres dynamiki min.12 bit	TAK	TAK/ NIE
52	Kratka przeciwrozproszeniowa	TAK	TAK/ NIE
53	Czas pomiędzy ekspozycjami diagnostycznymi max. 25s	TAK	TAK/ NIE
Konsola Technika (stacja akwizycyjna)			
54	Monitor, komputer, klawiatura obsługowa, mysz, pulpit ekspozycji (stanowisko - konsola technika)	TAK	TAK/ NIE
55	Monitor obsługowy dla technika - LCD min. 19" (1280x1024 piksele)	TAK	TAK/ NIE
56	Szyba ochronna dla operatora ekwiwalent min. 0,5 mm Pb	TAK	TAK/ NIE
57	Pamięć operacyjna RAM min. 8GB	TAK	TAK/ NIE
58	Dysk twardy do archiwizacji obrazów min. 1TB	TAK	TAK/ NIE
59	Liczba zapamiętanych obrazów bez kompresji min. 10 000	TAK	TAK/ NIE
60	Nagrywarka umożliwiająca zapis obrazów na CD i / lub DVD w formacie DICOM. Zgodnie z Odp. na pyt. 1 dopuszczono zaoferowanie wbudowanej w stację lekarską nagrywarki DVD X8.	TAK	TAK/ NIE
61	Wyświetlanie zdjęcia podglądowego każdorazowo po wykonaniu projekcji mammograficznej z możliwością akceptacji bądź odrzucenia	TAK	TAK/ NIE
62	DICOM 3.0 – SEND/RECEIVE	TAK	TAK/ NIE
63	DICOM 3.0 – QUERY/RETRIEVE	TAK	TAK/ NIE
64	DICOM 3.0 – DICOM PRINT	TAK/NIE	TAK/ NIE
65	DICOM 3.0 – Storage Commitment	TAK	TAK/ NIE
66	DICOM 3.0 – Modality worklist	TAK	TAK/ NIE
67	Funkcje:	TAK	TAK/ NIE
68	Powiększenie	TAK	TAK/ NIE

69	Pomiary długości	TAK	TAK/ NIE
70	Dodawanie tekstu do obrazu	TAK	TAK/ NIE
71	Pomiar średniej wartości pikseli i odchylenia standardowego w ROI	TAK	TAK/ NIE
72	UPS do bezpiecznego zamknięcia systemu w przypadku zaniku napięcia Zgodnie z Odp. na pyt. 9 dopuszczono zaoferowanie UPS zabudowanego w konsoli.	TAK	TAK/NIE
73	Modyfikacja przez technika rodzaju projekcji badania po jego wykonaniu	TAK	TAK/ NIE
74	Nanoszenie znaczników mammograficznych w postaci graficznej i / lub literowej bezpośrednio na stacji obsługowej	TAK	TAK/ NIE
75	Możliwość manualnego wprowadzenia danych demograficznych pacjenta oraz pobrania tych informacji z systemu HIS/RIS	TAK	TAK/ NIE
76	Integracja z systemem PACS/RIS firmy Medinet pracującym w każdym mammobusie co najmniej w zakresie przesyłu i archiwizacji obrazów pacjentów oraz wystawiania listy roboczej	TAK	TAK/ NIE
Inne			
77	Zasilanie jednofazowe 230 VAC± 10% / 50 Hz	Tak	TAK/ NIE
78	Uchwyt mocujący do przechowywania płytek uciskowych, które nie są używane do badania Zgodnie z Odp. na pyt. 10 dopuszczono uchwyt umożliwiający również przechowywanie /odwieszenie zestawu do powiększeń.	TAK/ NIE	TAK/ NIE
79	Przeglądy serwisowe w okresie gwarancji, zgodne z zaleceniami producenta, wykonywane przez autoryzowanych pracowników serwisu	Tak	TAK/ NIE
80	Deklaracje i certyfikaty CE, wymagane dla dopuszczenia do stosowania na terenie RP	Tak	TAK/ NIE
81	Instrukcja obsługi w języku polskim	Tak	TAK/ NIE
82	Deklaracja dostarczenia wszelkiej dokumentacji powykonawczej w zakresie zleconym przez Realizatora, w szczególności dokumentów, o których mowa w Ustawie o wyrobach medycznych	Tak	TAK/ NIE
83	Szkolenia pracowników Realizatora zgodnie z postanowieniami Zapytania w tym wzoru umowy	Tak	TAK/ NIE
84	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski	Tak	TAK/ NIE
85	Okres zagwarantowania dostępności części zamiennych od daty sprzedaży	≥ 10 lat	TAK/ NIE
86	Okres gwarancji	≥5 lat	TAK/ NIE
87	Godziny pracy serwisu 8.00-17.00	Tak	TAK/ NIE

88	Czas naprawy liczony od momentu zgłoszenia awarii	Max. 2 dni robocze ¹	TAK/ NIE
89	Czas naprawy liczony od momentu zgłoszenia awarii w przypadku konieczności dostarczenia części spoza terenu RP	Max. 5 dni roboczych	TAK/ NIE
90	Gwarancja sprawności urządzenia na poziomie 97% dni roboczych w roku. To jest 240 dni roboczych w każdym roku trwania gwarancji : 365 dni - 52 niedziele -52 soboty- 8 dni świąt = 253 dni, 253 dni*97% = 245 dni roboczych	TAK	TAK/ NIE
91	Integracja mammografu z systemem PACS/ RIS firmy Medinet, użytkowanym przez Realizatora.	TAK	TAK/ NIE
92	Wykonanie testów akceptacyjnych i specjalistycznych po oddaniu aparatu do użytku	TAK	TAK/ NIE
93	Fantomy do wykonywania testów podstawowych oferowanego mammografu zgodnie z aktualnym polskim prawem	TAK	TAK/ NIE
94	Uchwyt umożliwiający montaż aparatu do podłoża DEDYKOWANY do mammobusów	TAK	TAK/ NIE
95	Wymiary aparatu umożliwiające montaż w mammobusie przez drzwi o szer. 70 cm	TAK	TAK/ NIE
96	Powierzchnia zajmowana przez aparat wraz z konsolą technika	Podać powierzchnię liczoną jako pow. rzutu pionowego zewnętrznych krawędzi mammografu
97	Waga aparatu mammograficznego	Podać
98	zakres temp. pracy i przechowywania aparatu	Zakres temp pracy: Zakres temp przechowywania:
99	Zmotoryzowany system obrotu ramienia do pozycji transportowej wraz z systemem zabezpieczenia przed uszkodzeniem lampy. lub specjalny tryb transportowy, w ramach którego urządzenie (lampa i detektor) jest zabezpieczone w fabryczny system mocowań w jednostce mobilnej i nie wymaga dodatkowych systemów zabezpieczeń.	TAK	TAK/ NIE
	Stacja opisowa lekarska (która będzie zlokalizowana w Gdyni przy ul Nocznickiego 8a, w centralnej opisowni LUX MED. Mammografia szt. 4		
	Stacja robocza		
100	Dyski: ssd512	Tak	TAK/ NIE

¹ Pod pojęciem dni roboczych należy rozumieć dni powszednie od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.

101	Win10 PRO, min. 32GB RAM, procesor klasy Intel Xenon E-1620v4 3.50GHz 10MB 2400 4C CPU lub równoważny.	Tak	TAK/ NIE
102	karta graficzna do monitorów diagnostycznych	Tak	TAK/ NIE
103	karta sieciowa Gigabit PCIe NIC	Tak	TAK/ NIE
104	USB Keyboard	Tak	TAK/ NIE
105	USB Laser Scroll Mouse	Tak	TAK/ NIE
106	16X i DVDRW SATA plus napęd USB DVDRW	Tak	TAK/ NIE
107	Gwarancja next business day On Site- 5 lat	Tak	TAK/ NIE
107	Monitor medyczny	Tak	TAK/ NIE
108	Zgodny z certyfikatem CE	Tak	TAK/ NIE
109	Przekątna monitora nie mniejsza niż 21 cali	Tak	TAK/ NIE
110	UPS 650VA 230V 1	Tak	TAK/ NIE
111	Gwarancja 5 lat	Tak	TAK/ NIE
112	Prezentacja obrazu w pionie	Tak	TAK/ NIE
113	Rozdzielczość monitora medycznego nie mniejsza niż 10 MP	Tak	TAK/ NIE
114	Kontrast monitora nie mniejszy niż 700:1	Tak	TAK/ NIE
115	Monitor kalibrowany do krzywej DICOM luminacja min. 1000 cd/m2	Tak	TAK/ NIE
116	Zgodne z normą DIN EN 15052 (DICOM 3.0)	Tak	TAK/ NIE
117	Monitor opisowy o przekątnej nie mniejszej niż 21 cali i rozdzielczości min. Full HD 1920x1080p	Tak	TAK/ NIE
118	Przeglądarka do zdjęć mammograficznych kompatybilna z użytkowanym przez Realizatora oprogramowaniem - 4 licencje	Tak	TAK/ NIE
119	Gwarancja na przeglądarkę - 5 lat.	Tak	TAK/ NIE
120	X-keys® XK-60 USB Keyboard	Tak	TAK/ NIE
121	Dostawa, instalacja wraz z konfiguracją	Tak	TAK/ NIE
122	Integracja stacji opisowej lekarskiej z systemem PACS i RIS firmy Medinet , użytkowanym przez Realizatora .	Tak	TAK/ NIE

Uwaga:

Oświadczamy, że oferowany sprzęt jest kompletny i będzie po zainstalowaniu gotowy do pracy zgodnie z jego przeznaczeniem bez konieczności dokonania dodatkowych zakupów.

Wymagane jest aby Wykonawca zaoferował sprzęt o parametrach takich, jakie są przedstawione w rubryce „Parametry wymagane”. Niespełnienie którejkolwiek z parametrów spowoduje odrzucenie oferty.

Wraz z niniejszym formularzem Wykonawca składa Karty katalogowe/ulotki (w języku polskim) dla oferowanego urządzenia (mammografu), potwierdzające spełnianie wszystkich parametrów/wymagań, określonych w Zapytaniu.

Miejscowość i data:

.....

Podpis Wykonawcy



FORMULARZ OFERTOWY

PO ZMIANIE

ZAPYTANIE OFERTOWE
w postępowaniu o udzielenie zamówienia na:

**„ Zakup aparatury diagnostycznej
dla wczesnego wykrywania nowotworów -
mammografy ”**

Dane dotyczące Wykonawcy:

Nazwa/Imię i Nazwisko:
Siedziba/m-ce zam.:kod.....ul.....
Województwo:.....nr telefonu/fax
http:// e-mail:
Osoba upoważniona do kontaktów:..... tel.

Dane dotyczące Realizatora:

LUX MED Sp. z o.o.
ul. Postępu 21C, 02-676 Warszawa
KRS: 0000265353
NIP: 527 252 30 80

Adres korespondencyjny:

LUX med. Sp. z o.o.
Centrum Diagnostyczne Mammografia
ul. Nocznickiego 8A, 81- 454 Gdynia
Strona internetowa, na której dostępne jest Zapytanie: <https://mammo.pl/bip/>
Adres e-mail do korespondencji: Bogumila.perkowska@luxmed-diagnostyka.pl

Nawiązując do ww. Zapytania zobowiązujemy się zrealizować przedmiot zamówienia zgodnie z warunkami określonymi w treści niniejszego zapytania:



w cenie (stanowiącej **KRYTERIUM 1**) określonej szczegółowo w poniższym Formularzu cenowym:

L.p.	Przedmiot zamówienia	Ilość	Producent / Nazwa / Model / Typ zaoferowanego produktu lub inne dane jednoznacznie <u>identyfikujące wszystkie zaoferowane produkty</u>	Wartość brutto [zł]
1	2	3	4	5
1.	ZADANIE1 - Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów – mammografu zgodnego z opisem zawartym w Zapytaniu.	7 szt.		
2.	ZADANIE 2* - Dostawa, instalacja i pozostałe czynności wskazane w Zapytaniu, zmierające do uruchomienia mammografów, o których mowa w poz. 1, wraz z przeszkoleniem personelu, zgodnie z opisem zawartym w Zapytaniu.	1 kpl.	xxxxxxxxxxx	
3.	Suma			

** uwaga - niniejsze zamówienie nie obejmuje kosztu adaptacji pomieszczenia w którym zostanie umiejscowiony mammograf.*

Oświadczamy, że oferujemy urządzenia o następujących parametrach technicznych (stanowiących **KRYTERIUM 2**):

parametr 1: zakres ruchu górnej powierzchni stolika liczony od podłogi (lampa u góry) **cm**.
(podać wartość). Wykonawca jest zobowiązany podać w ramach niniejszego parametru minimalną i maksymalną odległość od podłogi w cm, ocenie podlegą wartość minimalną.

parametr 2: na wyświetlaczu na statywie podawane imię i nazwisko pacjentki w celu dodatkowej kontroli dla zmniejszenia możliwości pomyłek (przypisania zdjęć do niewłaściwej osoby):

Tak / Nie - właściwe zaznaczyć.

parametr 3: Pojemność cieplna lampy lub zespołu lampa + kołpak **kHU** (podać wartość).

Realizator dopuszcza pojemność cieplną lampy lub zespołu lampa + kołpak, zależnie od terminologii producenta **min. 300 kHU**.

Parametr 4: Statyw wolnostojący z generatorem wbudowanym w statyw mammografu celem ograniczenia powierzchni zajmowanej przez aparat

Tak / Nie - właściwe zaznaczyć.

Parametr 5: Grubość odbudowy detektora od strony pacjentki **mm**

Realizator dopuszcza max. grubość 85 mm.

UWAGA: Na podstawie powyższych informacji, podanych przez Wykonawcę, Realizator będzie przyznawać odpowiednio punkty wg Kryteriów wymienionych w treści Zapytania.

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z treścią Zapytania i nie wnosimy żadnych uwag ani zastrzeżeń oraz uzyskaliśmy informacje niezbędne do przygotowania oferty.
2. Oświadczamy, że zawarte w treści Zapytania „Istotne Postanowienia Umowy” zostały przez nas zaakceptowane i zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na warunkach w niej określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Realizatora.
3. Oświadczamy, iż zobowiązujemy się do wykonania przedmiotu zamówienia w wymaganym terminie, zgodnie z zapisami Zapytania.
4. Termin związania ofertą wynosi **30 dni** od daty złożenia niniejszej oferty.
5. Osobą wyznaczoną do kontaktów z Realizatorem w ramach niniejszego zapytania jest:
6. Imię nazwisko:tel. /e-mail.
7. Oświadczamy, że oferta: zawiera / nie zawiera* (niepotrzebne skreślić) na str. oferty informacje, które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być one ogólnie udostępniane przez Realizatora.

W przypadku, gdy informacje zawarte w ofercie stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co do których Wykonawca zastrzega, że nie mogą być udostępnione innym uczestnikom postępowania, muszą być oznaczone klauzulą: „INFORMACJE STANOWIĄCE TAJEMNICĘ PRZEDSIĘBIORSTWA w rozumieniu art. 11 ust. 2 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j.: Dz. U. z 2018 r., poz. 419 ze zm.) i dołączone do oferty, zaleca się, aby były trwale, oddzielnie spięte. Zgodnie z tym przepisem przez tajemnicę przedsiębiorstwa rozumie się nieujawnione do wiadomości publicznej informacje techniczne, technologiczne, organizacyjne przedsiębiorstwa lub inne informacje posiadające wartość gospodarczą, co do których, przedsiębiorca podjął niezbędne działania w celu zachowania ich poufności. Wykonawca zastrzegając tajemnicę przedsiębiorstwa zobowiązany jest załączyć pisemne uzasadnienie odnośnie do charakteru zastrzeżonych w niej informacji. Uzasadnienie ma na celu udowodnienie spełnienia przesłanek określonych w przywołanym powyżej przepisie, tj. że zastrzeżona informacja:

- a) ma charakter techniczny, technologiczny lub organizacyjny przedsiębiorstwa,*
- b) nie została ujawniona do wiadomości publicznej,*
- c) podjęto w stosunku do niej niezbędne działania w celu zachowania poufności.*

Zaleca się, aby uzasadnienie, o którym mowa powyżej było sformułowane w sposób umożliwiający jego udostępnienie pozostałym uczestnikom postępowania, w przypadku uznania przez Realizatora o zasadności tego zastrzeżenia.

Załączniki do oferty:

1.

.....
podpis upoważnionej osoby²

² Dopuszcza się podpisanie oferty w sposób tradycyjny a następnie zeskanowanie dokumentu i przesłanie go do Realizatora na wskazany adres e-mail lub podpisanie oferty zapisanej w formacie pdf, opatrzonej podpisem kwalifikowanym i przesłanie na niniejszy adres e-mail.

Załącznik nr 2 do Zapytania

**ISTOTNE POSTANOWIENIA UMOWY
PO ZMIANIE**

1. Umowa została zawarta z pominięciem ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz.U. z 2019 ze zm.), w oparciu o *Regulamin udzielenia zamówienia na „Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów – mammografy” z dnia2021 r.*, a przedmiotem umowy jest:
 - zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów – mammografu: **7 szt.** (dalej jako Zadanie nr 1);
 - demontaż, odbiór i utylizacja 7 aparatów dotychczas użytkowanych przez Realizatora mammografów;
 - dostawa, instalacja i uruchomienie i serwis gwarancyjny, jak również przeszkolenie personelu z obsługi niniejszego sprzętu (dalej jako Zadanie nr 2).
2. Zakres rzeczowy przedmiotu umowy określa Zapytanie z dnia 2021 r. oraz oferta Wykonawcy, z której formularz ofertowy oraz Formularz parametrów wymaganych (Specyfikacja techniczna), stanowią integralną część niniejszej umowy (odpowiednio załącznik nr 1 i 2).
3. Umowa zawierana jest w związku z przyznaniem środków finansowych na podstawie umowy 1/15/70/2021/2709/612 na realizację Narodowej Strategii Onkologicznej w zakresie zadania pn. Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów –mammografy, dalej jako „Umowa na dofinansowanie”, wzór zawartej umowy zamieszczony na stronie internetowej pod adresem: <https://www.gov.pl/web/zdrowie/zakup-aparatury-diagnostycznej-dla-wczesnego-wykrywania-nowotworow--mammografy> jako załącznik nr 2.

§ 1 Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest: zakup, dostawa, zainstalowanie i uruchomienie wraz z przeprowadzeniem testów akceptacyjnych i specjalistycznych, kompletnych 7 (siedmiu) sztuk fabrycznie nowych, wyprodukowanych w r., nieużywanych mammografów cyfrowych wraz z wyposażeniem, akcesoriami, urządzeniami pomocniczymi i współpracującym oprogramowaniem, określonym w Zapytaniu, zwanych dalej „mammografami” lub „urządzeniami” a w liczbie pojedynczej „mammografem” lub „urządzeniem”. Ponadto w ramach umowy Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny sprzętu dostarczonego w ramach zamówienia w okresie trwania gwarancji. Nadto, Wykonawca dokona przeszkolenia personelu Realizatora dla różnych stanowisk w pełnym zakresie objętym instrukcją użytkowania oraz dokona demontażu, odbioru i utylizacji dotychczas użytkowanych siedmiu mammografów.

2. Realizator wycofa z użytkowania³ 7mammografów, które wskazał w ofercie konkursu realizowanego przez Ministerstwo Zdrowia na wybór realizatorów zadania Narodowego Programu Zwalczenia Chorób Nowotworowych pn. Zakup aparatury diagnostycznej dla wczesnego wykrywania nowotworów – mammografy, zgodnie z warunkami konkursu i umowy z MZ i wskazanym w niej terminem. Natomiast Wykonawca zobowiązuje się do demontażu, odbioru i utylizacji mammografów. Ponadto zawierając niniejszą umowę Wykonawca zapewnia i gwarantuje, że za pomocą przedmiotowego wycofanego sprzętu nie będą udzielane żadne świadczenia medyczne przez niego ani inne podmioty i że dokona niezwłocznie jego utylizacji. Po wykonaniu utylizacji sprzętu, Wykonawca potwierdzi niniejszy fakt, poprzez złożenie Realizatorowi pisemnego oświadczenia w tym zakresie (wraz z dokumentami potwierdzającym utylizację), nie później niż w ciągu 5 dni od jego przeprowadzenia.
3. Wykonanie prac i robót budowlanych, adaptacyjnych, projektowych i instalacyjnych, obejmujących ewentualną przebudowę pomieszczenia, w który zostanie zainstalowany mammograf, nie wchodzi w zakres niniejszej umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się wykonać przedmiot umowy zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia, ofertą Wykonawcy oraz przepisami, w tym regulującymi bezpieczeństwo użytkowników i higieniczno - sanitarnymi. Dostawa obejmuje wszystkie czynności potrzebne do przekazania urządzenia do eksploatacji, z wyłączeniem czynności określonych w ust. 3 powyżej.
5. Przedmiot umowy obejmuje także uzyskanie przez Wykonawcę na jego koszt wszelkich decyzji administracyjnych (włącznie z uiszczeniem opłat wynikających z takich decyzji) potrzebnych do wykonania Przedmiotu umowy, w tym, w trakcie realizacji umowy, w imieniu Realizatora, w oparciu o stosowne pełnomocnictwa, niezbędnych decyzji, pozwoleń i dopuszczeń, zatwierdzeń i opinii (w tym opinii sanitarnych) potrzebnych do wykonania przedmiotu umowy i rozpoczęcia eksploatacji urządzeń (jak również wszelkich decyzji wymaganych do utylizacji urządzeń demontowanych, o których mowa w ust.2). Realizator, w trakcie trwania umowy, udzieli Wykonawcy, na każde jego żądanie, stosownego pełnomocnictwa wymaganego w celu realizacji zadań opisanych w zdaniu powyżej.
6. Zakres przedmiotu umowy, parametry techniczne urządzeń, funkcjonalność urządzeń i pozostałe warunki realizacji zostały określone w Zapytaniu i Formularzu ofercie Wykonawcy, na którą składają się załącznik nr 1 i 2 do umowy.

§ 2 Oświadczenia Stron

1. Strony oświadczają, że są należycie umocowane do zawarcia Umowy.
2. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że urządzenia będące przedmiotem umowy spełnia wymagane obowiązującymi normami i przepisami prawa, parametry techniczne i użytkowe, a także określone obowiązującymi przepisami prawa wymagania bezpieczeństwa i jakości.
3. Wykonawca oświadcza i gwarantuje, że urządzenia są fabrycznie nowe, nierekondycjonowane, nie

³ Wycofanie ww. sprzętu oznacza iż nie będą za jego pomocą udzielane świadczenia zdrowotne dla pacjentów, zarówno przez Realizatora, jak i inne podmioty (w tym Wykonawcę).

- są urządzeniami powystawowymi, posiadają parametry opisane w ofercie.
4. W przypadku, gdy którekolwiek dostarczone przez Wykonawcę urządzenie nie spełnia zadeklarowanych przez Wykonawcę wymogów, Wykonawca dostarczy urządzenie zgodne z ofertą w terminie do 2 dni od wezwania. Realizator dopuszcza wydłużenie niniejszego terminu do 14 dni od wezwania (na wniosek Wykonawcy) o ile niniejsze nie będzie stało w sprzeczności z terminami realizacji wskazanymi w § 3 umowy.
 5. Wykonawca zobowiązuje się powiadomić Realizatora o każdej zmianie rachunku bankowego, zmianie nazwy, firm lub adresu.

§ 3 Terminy realizacji

1. Wykonawca zobowiązuje się wykonać umowę w następujących terminach:
 - a) zrealizować dostawę sprzętu stanowiącego przedmiot zamówienia opisany w Zadaniu nr 1 oraz dokonać instalacji, uruchomienia dostarczonego sprzętu, oraz zrealizować szkolenia personelu zgodnie z informacją poniżej:
 - 2 sztuk mammografów maksymalnie do dnia **30 stycznia 2022 r.;**
 - kolejnych 5 sztuk mammografów maksymalnie do dnia **28 kwietnia 2022 r.;**
 - b) zutylizować 7 mammografów użytkowanych dotychczas przez Realizatora **nie później niż do dnia 30 czerwca 2022 r.**⁴
2. Wykonawca wykona wszystkie prace i czynności objęte przedmiotem zamówienia w terminach wskazanych w § 3.
3. Obiór przedmiotu zamówienia, określonego w ust. 1 lit a) powyżej nastąpi na podstawie protokołu odbioru końcowego, podpisanego przez obie strony umowy (wg. Zał. nr 3 do umowy) oraz na podstawie protokołu uruchomienia i instalacji, podpisanego przez obie strony umowy (wg. Zał. nr 4 do umowy). Potwierdzenie realizacji zobowiązania, o którym mowa w ust. 1 lit b) nastąpi na podstawie pisemnego oświadczenia Wykonawcy wraz z dokumentami potwierdzającym utylizację.

§ 4 Realizacja dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć mammografy Realizatorowi, do miejsca stacjonowania mammobusów tj. KIS Transport – Spedition., ul. Budowlanych 4, 84-200 Wejherowo (zwanego dalej miejscem odbioru). Mammografy zostaną zainstalowane w mammobusach wskazanych przez Realizatora. Dostarczenie mammografów na miejsce odbioru powinno nastąpić w dniach i w godzinach pracy Realizatora (tj. od poniedziałku do piątku pomiędzy godziną: 8:00 a 15:00). o szczegółowym terminie dostarczenia urządzeń Wykonawca zawiadomi pisemnie Realizatora przynajmniej na 3 dni robocze przed planowanym terminem dostarczenia mammografu.
2. Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za mammografy, w tym ryzyko ich utrat lub, uszkodzenia do czasu podpisania protokołu odbioru końcowego urządzenia.

⁴ Niniejsza data jest wynikiem ustalenia pomiędzy Stronami w momencie zawarcia umowy, przy czym utylizacja mammografów winna nastąpić nie później niż do 45 dni od podpisania protokołu, o którym mowa w Zał. nr 3 do umowy.

3. Własność urządzenia medycznego wskazanego w § 1 przechodzi na Realizatora z chwilą podpisania przez Strony protokołu odbioru końcowego, o którym mowa w § 3 ust. 3.
4. Realizator nie ponosi odpowiedzialności za mammograf lub jego składowanie w trakcie realizacji dostawy i instalacji.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Realizatorowi urządzenia do miejsca odbioru na własny koszt i ryzyko.
6. Wykonawca zobowiązuje się ubezpieczyć urządzenia na czas transportu na wypadek uszkodzenia lub przypadkowej utraty. Zakres ubezpieczenia powinien obejmować wszelkie ryzyka, w szczególności choć nie wyłącznie: pożar, wybuch, działanie wody i wilgoci (m.in. powódź, deszcz nawalny), uderzenie pioruna, lawina, osuwanie się ziemi, uderzenie przedmiotu w środek transportu, wypadek środka transportu, wandalizm, załadunek i rozładunek, kradzież z włamaniem i rabunku oraz kradzież wraz ze środkiem transportu. Suma ubezpieczenia winna opiewać na kwotę nie niższą niż całkowita wartość urządzeń.
7. Wykonawca po montażu i instalacji urządzeń (wraz z jego elementami składowymi), dokona ich uruchomienia oraz wykona wymagane testy:
 - a) Akceptacyjne,
 - b) Bezpieczeństwa,
 - c) Jakości obrazowania,
 - d) Specjalistyczne.Przy czym testy akceptacyjne po zainstalowaniu urządzeń zostaną przeprowadzone najpóźniej w dniu odbioru urządzeń.
8. Wykonawca sprawdzi działanie wszystkich funkcji i elementów urządzenia.
9. Dostarczenie prawidłowych testów akceptacyjnych stanowi podstawę przekazania urządzeń do użytkowania i rozpoczęcia szkolenia personelu.
10. Instalację uważa się za zakończoną w chwili, gdy mammograf jest w pełni gotowy do używania i skonfigurowany w sposób umożliwiający przesyłanie badań w systemie RIS i PACS, co obydwie strony potwierdzą podpisaniem protokołu instalacji i uruchomienia mammografu, którego wzór stanowi Załącznik nr 4 do umowy.
11. Wykonawca poprzez dostarczenie mammografów zgodnych z wymogami określonymi w obowiązujących przepisach, umożliwia Realizatorowi uzyskanie pozytywnego odbioru mammografów przez Państwową Inspekcję Sanitarno-Epidemiologiczną.
12. Wykonawca przekaze Realizatorowi w wersji papierowej i elektronicznej dokumentację wymaganą do bezpiecznego użytkowania, w tym instrukcję obsługi urządzeń i dokumentację techniczną w języku polskim.
13. Wykonawca przedłoży Realizatorowi informacje na temat: wymaganej lub zalecanej przez producenta okresowej obsługi technicznej urządzeń (zakres i częstotliwość), zestawienie materiałów eksploatacyjnych i szybkozużywających oraz listę autoryzowanych serwisów lub upoważnionych podmiotów.
14. Wykonawca zapewni integrację urządzeń z oprogramowaniem/systemem informatycznym z którego korzysta Realizator i wykona testy potwierdzające poprawność integracji potwierdzone protokołem odbioru przez upoważnionego pracownika Realizatora.

15. Realizator dysponuje następującymi systemami specjalistycznymi: PACS i RIS firmy Medinet.
16. Na podstawie niniejszej Umowy, Wykonawca w chwili podpisania protokołu odbioru końcowego, o którym mowa w § 3 ust. 3 udzieli Realizatorowi licencji na korzystanie z zainstalowanego w urządzeniach oprogramowania koniecznego do diagnozowania, regulowania, kalibracji, serwisowania i napraw urządzeń, przy czym:
 - 1) licencja zostanie udzielona na czas nieokreślony, licencja będzie nieodwołalna, bez możliwości jej wypowiedzenia przez Wykonawcę przez cały okres eksploatacji urządzenia,
 - 2) licencja zostanie udzielona bez konieczności ponoszenia dodatkowych opłat, w ramach wynagrodzenia za dostawę urządzenia,
 - 3) licencja będzie przenoszalna na osobę trzecią wraz z przeniesieniem prawa własności urządzenia,
 - 4) prawo do korzystania z oprogramowania serwisowego przysługuje Realizatorowi oraz osobom trzecim wykonującym zlecone przez Realizatora czynności związane z diagnozowaniem, regulowaniem, kalibracją, serwisowaniem lub naprawą urządzeń.
17. Za nadzór i realizację przedmiotu zamówienia odpowiada po stronie Realizatora:
..... telefon:, e-mail:
18. Przedstawicielem Wykonawcy jest : telefon:, e-mail:

§ 6 Protokół Odbioru

1. Odbiór końcowy całego zadania ma na celu przekazanie Realizatorowi ustalonego przedmiotu umowy do eksploatacji po sprawdzeniu jego należytego działania. Gotowość do odbioru końcowego Wykonawca zgłosi Realizatorowi w formie pisemnej na co najmniej 3 dni robocze wcześniej, a także wraz ze zgłoszeniem do odbioru przekaże Realizatorowi całość wymaganej prawem dokumentacji w tym certyfikaty, aprobaty, deklaracje zgodności, instrukcje obsługi etc.
2. Wzór protokołu odbioru stanowi Załącznik nr 3 do umowy (potwierdzenie odbioru urządzenia) oraz Załącznik nr 4 (potwierdzenie instalacji i uruchomienia).
3. Protokoły podpisane przez obie strony stanowią podstawę do wystawienia faktur przez Wykonawcę, o czym szerzej w § 9 ust. 3 umowy.

§ 7 Szkolenie

1. Wykonawca uzgodni z Realizatorem na etapie realizacji zamówienia program szkolenia personelu medycznego i technicznego. Instruktaż powinien obejmować m.in.: wszystkie zaoferowane funkcje urządzeń (m.in.: mammografia klasyczna, wykonanie testów podstawowych). Szkolenia zostaną przeprowadzone zgodnie z ustalonym harmonogramem. Instruktaż w zakresie obsługi urządzeń będzie obejmował m.in.: szkolenie w zakresie bezpieczeństwa pracy z urządzeniem wytwarzającym promieniowanie jonizujące, stosowanie i dobór aplikacji klinicznych, wykonywanie testów jakości obrazowania, obsługi stacji opisowych i oprogramowania diagnostycznego.
2. Szkolenia winny być kompleksowe i obejmować wszelkie zagadnienia, które są niezbędne do

prawidłowej eksploatacji i konserwacji oraz oprogramowania mammografów. Wykonawca jest zobowiązany do dostarczenia uczestnikom szkolenia na swój koszt materiałów związanych z przedmiotem szkolenia.

3. Wykonawca zapewnia, że szkolenie będzie przeprowadzone przez osoby posiadające odpowiednią wiedzę oraz przygotowanie merytoryczne do przeprowadzania szkolenia w zakresie obsługi mammografu w trybie. Szkoleniem zostanie objętych 5 techników elektro radiologii. Szkolenie dla techników zostanie zorganizowane w dwóch grupach w zakresie 4 godzin (każda grupa).
4. Strony potwierdzają, iż szkolenia mogą być prowadzone w terminach uzgodnionych z użytkownikami, celem dostosowania się Wykonawcy do możliwości czasowych personelu Realizatora, w razie potrzeby także po wykonaniu niniejszej umowy. W związku z tym szkolenia nie warunkują podpisania żadnego z przewidzianych umową protokołów i możliwości wystawienia faktury.
5. Wykonawca zobowiązany jest także do udzielania telefonicznego i zdalnego wsparcia technicznego dla pracowników Pracowni Mammografii po uruchomieniu urządzenia przez okres trwania gwarancji w celu zapewnienia bezpieczeństwa i stabilności pracy przedmiotowych urządzeń.

§ 8 Gwarancje i rękojmie.

1. Wykonawca udziela na przedmiot zamówienia gwarancji wynoszącej **60 miesięcy** od dnia przekazania sprzętu do użytkowania, potwierdzonego protokołem odbioru.
2. Szczegóły dotyczące serwisu w okresie gwarancji, w tym zobowiązań Wykonawcy w zakresie gwarancji, opisane są w załączniku nr 6 do Umowy - Wymagania dotyczące serwisu w okresie gwarancyjnym.
3. Wykonawca gwarantuje zadeklarowaną jakość urządzeń oraz że urządzenia odpowiadają wymaganiom określonym w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych.
4. W okresie gwarancji, po dwukrotnej, nieudanej naprawie choćby części urządzenia Wykonawca dostarczy nowy moduł/podzespoł. W przypadku braku technicznej możliwości wymiany samego modułu/podzespołu na nowe Wykonawca wymieni całe urządzenie na nowe, zgodne z ofertą.
5. Wykonawca zobowiązuje się do naprawy lub wymiany, na własny koszt, wszystkich części lub elementów uznanych za wadliwe podczas okresu gwarancji. [Wykonawca udzieli gwarancji na wymienione podczas naprawy przedmiotu umowy podzespoły zgodnie z gwarancją udzieloną przez producenta albo do upływu terminu gwarancji na całe urządzenie, w zależności który termin upłynie później.](#) W trakcie gwarancji, czas naprawy sprzętu od momentu zgłoszenia usterki nie może przekroczyć 2 dni roboczych, z wyłączeniem sytuacji kiedy konieczne będzie dostarczenie części zamiennych spoza terytorium RP, wówczas dopuszcza się czas naprawy do 5 dni roboczych. Pod pojęciem dni roboczych strony rozumieją dni powszednie od poniedziałku do piątku z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
6. Jeśli Wykonawca, po wezwaniu do usunięcia wad w ramach gwarancji nie dopełni obowiązku usunięcia wad w drodze naprawy, w terminie wyznaczonym przez Realizatora, Realizator jest uprawniony do usunięcia wad w drodze naprawy przez inny autoryzowany serwis, bez upoważnienia

sądowego na koszt i ryzyko Wykonawcy zachowując przy tym inne uprawnienia przysługujące mu na podstawie prawa i umowy, w tym uprawnienie do naliczania kar umownych. Realizator obciąża wykonawcę kosztami naprawy wraz z ustawowymi odsetkami od daty ich poniesienia.

7. Gwarancja określona niniejszą umową nie obejmuje:
 - niewłaściwego użytkowania urządzeń tj niezgodnie z przeznaczeniem lub instrukcją użytkowania;
 - mechanicznego uszkodzenia urządzeń, powstałego z przyczyn leżących po stronie Realizatora lub osób trzecich i wywołane nimi wady;
 - samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych urządzeń (dokonywanych przez Realizatora lub inne nieuprawnione osoby);
 - uszkodzeń spowodowanych zdarzeniami noszącymi znamiona siły wyższej (jak opisanej w § 14 ust. 3 lit. c)).
8. Wykonanie uprawnień gwarancyjnych nie wpływa na zakres i nie uchybia innym uprawnieniom Realizatora przysługującym mu na podstawie przepisów o rękojmi.
9. Po zakończeniu umowy na serwis gwarancyjny w przypadku, gdy Wykonawca będzie jedynym uprawnionym do świadczenia serwisu pogwarancyjnego Wykonawca zobowiązuje się on do zawarcia umowy z Realizatorem na warunkach nie odbiegających od dotychczasowych. Ponadto po upływie okresu gwarancji Wykonawca zapewni dostęp i licencje umożliwiające prace serwisowe wszystkim podmiotom spełniającym wymagania obowiązujące w tym zakresie na terenie Unii Europejskiej.

§ 9 Wynagrodzenie

1. Zgodnie z Formularzem ofertowym Wykonawcy, stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszej umowy, Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokości:

ZADANIE 1 – Zakup 7 szt. mammografu– zgodnie z poz. 1 Formularza cenowego:

Cena netto: PLN

Cena brutto: PLN

Słownie: złote 00/100

ZADANIE 2 – Dostawa, instalacja, i pozostałe czynności wskazane w Zapytaniu, zmierzające do uruchomienia mammografów wraz z przeszkoleniem personelu – zgodnie z poz. 2 Formularza cenowego:

Cena netto: PLN

Cena brutto: PLN

Słownie: złote 00/100

RAZEM: ZADANIE 1 + ZADANIE 2:

Cena netto: PLN

Cena brutto: PLN

Słownie: złote 00/100

2. Wynagrodzenie ustalone powyżej obejmuje wszelkie koszty związane z realizacją zamówienia.
3. Płatność za wykonanie przedmiotu zamówienia nastąpi osobno dla zadania 1 i osobno dla Zadania 2, w ramach odrębnych faktur. Każdorazowo wynagrodzenie będzie płatne w terminie do 30 dni, od daty doręczenia przez Wykonawcę prawidłowo wystawionej faktury VAT do siedziby Realizatora. Podstawą wystawienia faktury jest podpisanie Protokołu Odbioru Końcowego (w przypadku realizacji Zadania 1) i Protokołu uruchomienia i instalacji (w przypadku realizacji Zadania 2) przez Realizatora i Wykonawcę. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia rachunku Realizatora.
4. Realizator oświadcza, że jest dużym przedsiębiorcą w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych) (t.j. Dz.U. 2019 poz. 118, 1649).

§ 10 Kary umowne, odpowiedzialność

1. WYKONAWCA ponosi pełną odpowiedzialność cywilną za obrażenia osób i uszkodzenia mienia spowodowane działaniem lub zaniechaniem osób wykonujących obowiązki WYKONAWCY wynikające z niniejszej Umowy, w tym wszelkie szkody, które poniósł REALIZATOR. Powyższa odpowiedzialność obejmuje także szkody na osobie (zarówno na pacjentach, jak i na operatorach) spowodowane niewłaściwym działaniem dostarczonych przez Wykonawcę urządzeń, za które winę ponosi Wykonawca.
2. Strony ustanawiają następujące kary umowne z tytułu nienależytego wykonania lub niewykonania niniejszej Umowy.
3. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Realizatora kary umownej w wysokości 0,5 % kwoty brutto, o której mowa w § 9 ust. 1 Umowy (określonej dla Zadania 1) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w dochowaniu terminów określonych w § 3 ust. 1 pkt a), górna granica kary zostaje ograniczona do wysokości 30% kwoty brutto, o której mowa w § 9 ust. 1 Umowy (określonej dla Zadania 1).
4. Wykonawca jest zobowiązany do zapłaty na rzecz Realizatora kary umownej w wysokości 0,5 % kwoty brutto, o której mowa w § 9 ust. 1 Umowy (określonej dla Zadania 1) za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia w usunięciu wad i usterek stwierdzonych przy odbiorze końcowym lub w okresie gwarancji - za każdy dzień opóźnienia, liczony od dnia wyznaczonego przez Realizatora do usunięcia wad i usterek lub od dnia wskazanego w niniejszej Umowie (na wykonanie naprawy gwarancyjnej zgodnie z Załącznikiem nr 6 do Umowy – Wymagania dotyczące serwisu w okresie gwarancyjnym)- do dnia potwierdzającego ich wykonanie, skwitowanego przez Realizatora. Górna granica kary wynikającą z niniejszego ustępu zostaje ograniczona do wysokości 30% kwoty brutto, o której mowa w § 9 ust. 1 Umowy (określonej dla Zadania 1)
5. W przypadku niedotrzymania przez WYKONAWCĘ gwarantowanych okresów sprawności urządzenia określonych w punkcie 1.6 Załącznika nr 6 do Umowy – (Wymagania dotyczące serwisu w okresie gwarancyjnym) WYKONAWCA zapłaci REALIZATOROWI karę umowną w wysokości 2 000,00 PLN (słownie: dwa tysiące złotych) netto za pierwszy procent poniżej gwarantowanej dostępności urządzenia określonej w Załączniku nr 6 do Umowy - Wymagania dotyczące serwisu w okresie

- gwarancyjnym. Kara za każdy następny procent niedotrzymania poziomu sprawności urządzenia będzie zwiększana o 1 000,00 PLN (słownie: jeden tysiąc złotych).
6. Wykonawca zapłaci karę umowną w razie odstąpienia od umowy przez Wykonawcę lub przez Realizatora z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy- w wysokości 10% całkowitego wynagrodzenia brutto dla Zadania 1 i Zadania 2 łącznie określonego w § 9 ust. 1 Umowy.
 7. W przypadku gdy na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy przez Wykonawcę Realizator będzie zmuszony do zapłaty kary umownej na podstawie Umowy nr 1/15/70/2021/2709/612 zawartej pomiędzy Realizatorem a Ministerstwem Zdrowia, Wykonawca zapłaci Realizatorowi karę umowną w wysokości kary umownej, do której zapłaty zostanie zobligowany Realizator, w kwocie nie wyższej jednak niż 3% wartości środków publicznych przyznanych Realizatorowi, zgodnie z umową zawartą pomiędzy Realizatorem a Ministerstwem Zdrowia. Podstawą do obliczenia ww. kary jest kwota: 4.200.000,00 zł. (słownie: cztery miliony dwieście tysięcy złotych 00/100), która została przyznana na realizację przedmiotowego zakupu. Powyższa kara umowna nie wyłącza możliwości dochodzenia kar umownych zastrzeżonych w ustępach powyżej.
 8. Wykonawca upoważnia Realizatora do potrącenia kar umownych z wynagrodzenia należnego Wykonawcy. Potrącenia, o których mowa powyżej mogą być dokonywane po pisemnym powiadomieniu Wykonawcy.
 9. W przypadku gdy na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania Umowy przez Wykonawcę Realizator będzie zmuszony na podstawie Umowy na dofinansowanie do zwrotu całości lub części dofinansowania z Ministerstwa Zdrowia przyznanego Realizatorowi na realizację zamówienia, Wykonawca zapłaci Realizatorowi karę umowną w wysokości dofinansowania, do zwrotu którego zmuszony był Realizator, w kwocie nie wyższej jednak niż 4.200.000,00 zł.. Powyższa kara umowna nie wyłącza możliwości dochodzenia kar umownych zastrzeżonych w ustępach powyżej.
 10. Powyższe postanowienia nie uchybiają prawu do dochodzenia przez Realizatora odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli wysokość szkody przekracza wysokość naliczonych kar umownych. W takim wypadku zapłacone kary umowne będą zaliczane na poczet należnego odszkodowania.
 11. Zapłata kar umownych nie stanowi ograniczenia obowiązków WYKONAWCY wynikających z Umowy.

§ 11 Odstąpienie od Umowy

1. Realizator jest uprawniony do odstąpienia od umowy, **wedle własnego uznania w całości lub w części**, w sytuacji, gdy:
 - a) którykolwiek przez dostarczonych przez Wykonawcę mammografów nie posiada wszelkich niezbędnych zezwoleń i zgód właściwych organów, niezbędnych do należytego używania urządzenia przez Realizatora,
 - b) którykolwiek mammograf posiada wadę uniemożliwiającą jego prawidłowe funkcjonowanie i wada ta nie może zostać usunięta,
 - c) pomimo pisemnego wezwania Wykonawcy i wyznaczenia dodatkowego terminu, Wykonawca jest w zwłoce wykonaniu przedmiotu zamówienia,

- d) w innych przypadkach przewidzianych w niniejszej Umowie lub w przepisach prawa.
2. W przypadku odstąpienia od Umowy z przyczyn określonych powyżej Wykonawca jest zobowiązany do zwrotu Realizatorowi odpowiedniej części wynagrodzenia wpłaconego z tytułu Umowy odpowiadającej części Umowy, od której Realizator odstąpił, a Realizator zobowiązany jest do zwrotu Urządzenia/Urządzeń, których wypowiedzenie dotyczy. W przypadku odstąpienia przez Realizatora od Umowy w części, Wykonawcy należy się wynagrodzenie odpowiadające wyłącznie części umowy, od której Realizator nie odstąpił.
 3. Pisemne oświadczenie o odstąpieniu Realizatora przesyła Wykonawcy wskazując w nim podstawę odstąpienia od Umowy oraz uzasadniające je okoliczności faktyczne. Prawo do odstąpienia od umowy Realizator może wykonać w całym okresie obowiązywania umowy, w tym w okresie gwarancji, w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości przez Realizatora o zaistnieniu którejkolwiek z przesłanek, określonej w umowie uprawniającej do skorzystania z tego uprawnienia.
 4. Odstąpienie od umowy w każdym przypadku określonym w ust. 1 wymaga uprzedniego pisemnego wezwania Wykonawcy przez Realizatora do usunięcia określonego w wezwaniu naruszenia umowy (w terminie nie przekraczającym 7 dni) z zagrożeniem odstąpienia od umowy w przypadku bezskutecznego upływu odpowiedniego terminu wskazanego w wezwaniu na usunięcie naruszenia.

§ 12 Zmiany umowy

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgody obu Stron wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Dopuszczalne są zmiany umowy zastosowane odpowiednio do treści art. 455 ustawy Prawo Zamówień Publicznych pod warunkiem, że nie zmieniają charakteru niniejszej umowy.
3. Z zastrzeżeniem formy przewidzianej w ust. 1 niniejszego paragrafu, Strony dopuszczają również możliwość zmiany umowy w następującym zakresie:
 - a) zmiany adresu, osób reprezentujących Strony w przypadku zmian organizacyjnych, w przypadku zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy,
 - b) zmiany kont bankowych,
 - c) wystąpienia okoliczności siły wyższej, w szczególności takich jak: pożar, powódź, niszczące działanie wiatru, gradobicie, uderzenie pioruna, upadek statku powietrznego, które to okoliczności przyczyniłyby się do opóźnienia realizacji zamówienia przez Wykonawcę – wówczas możliwe jest przedłużenie terminu na wykonanie zamówienia stosownie do przyczynienia się okoliczności siły wyższej do opóźnienia,
 - d) zmiany przepisów prawa lub istotnych z uwagi na działalność dla Realizatora stosunków umownych, w tym również zmiany okoliczności wynikających z umowy nr 1/15/70/2021/2709/612 zawartej z Ministerstwem Zdrowia na dofinansowanie zakupu przedmiotowych mammografów,
 - e) wystąpienia oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w treści umowy.
 - f) konieczności dokonania zmiany terminu realizacji szkolenia personelu, dokonanej na wniosek Wykonawcy, po uzyskaniu akceptacji Realizatora.

- g) konieczności dokonania zmiany terminu demontażu i utylizacji mammografu, który zostaje wycofany z użytkowania przez Realizatora, dokonanej na wniosek Wykonawcy, po uzyskaniu akceptacji Realizatora, o ile nie stoi to w sprzeczności z postanowieniami umowy nr 1/15/70/2021/2709/612 zawartej z Ministerstwem Zdrowia.
- h) konieczności dokonania zmiany terminu realizacji innych czynności niż określone w ust. 3 lit g), o ile wystąpiły obiektywne trudności z dotrzymaniem tego terminu i nie stoi to w sprzeczności z postanowieniami umowy nr 1/15/70/2021/2709/612 zawartej z Ministerstwem Zdrowia.
- i) obniżenia wynagrodzenia, w przypadkach, których nie można było przewidzieć w chwili zawierania umowy, a także w przypadku obniżenia stawki podatku od towarów i usług,
- j) zmiany stawki podatku od towarów i usług.

§ 13 Poufność

1. Wykonawca zobowiązuje się do utrzymania w tajemnicy i nieprzekazywania osobom trzecim informacji dotyczących zawarcia, treści i wykonywania Umowy, jak również wszelkich danych o przedsiębiorstwie i klientach Realizatora, na zasadach określonych w ustawie z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, w okresie obowiązywania Umowy oraz przez okres 10 lat od daty wygaśnięcia Umowy. Realizator informuje, że wszelkie informacje dotyczące zawarcia, treści i wykonywania Umowy oraz innych informacji, w których posiadanie wszedł Wykonawca w związku z realizacją niniejszej Umowy, stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ww. ustawy.
2. Wykorzystywanie danych określonych w ustępie powyżej, w innych celach, niż wyłącznie w celu i zakresie niezbędnym do należytego wykonania zobowiązań Wykonawcy określonych w niniejszej Umowie, jest niedopuszczalna bez uprzedniej zgody Realizatora o w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Informacje poufne nie będą obejmować informacji, które:
 - a) są publicznie dostępne, chyba że stały się one publicznie dostępne na skutek czynu niedozwolonego Wykonawcy lub osoby działającej z nim w porozumieniu, lub zachowania, za które Wykonawca ponosił odpowiedzialność,
 - b) znajdowały się w legalnym posiadaniu Wykonawcy zanim doszło do ich ujawnienia,
 - c) zostały ujawnione w sposób legalny Wykonawcy przez osoby trzecie bez ograniczeń co do ujawniania,
 - d) zostały opracowane niezależnie przez Wykonawcę bez naruszenia Umowy,
 - e) podlegają ujawnieniu według bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa.
4. W przypadku naruszenia przez Wykonawcę zobowiązań do zachowania poufności określonego w niniejszym paragrafie, Wykonawca będzie zobowiązany do zapłaty na rzecz LUX MED kary umownej w wysokości 10.000 zł (słownie: dziesięć tysięcy złotych) za każdy przypadek naruszenia zobowiązania do zachowania poufności. Realizator będzie mieć prawo dochodzenie odszkodowania w pełnej wysokości, w przypadku szkody przewyższającej wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 14 Klauzula antykorupcyjna


1. Wykonawca oświadcza, że jest mu wiadomym, iż Realizator oraz spółki należące do grupy kapitałowej Realizatora kierują się w swej działalności zasadami etycznego biznesu, przewidującymi zero tolerancji dla zachowań korupcyjnych oraz wymagającymi od Wykonawców oraz podmiotów współpracujących z Realizatorem obowiązków przestrzegania najlepszych praktyk, w tym przepisów prawa i dobrych obyczajów. „Grupa LUX MED” oznacza LUX MED oraz spółki zależne LUX MED, przez co rozumie się: (i) podmioty, wobec których LUX MED jest spółką dominującą albo które są spółką dominującą wobec LUX MED w rozumieniu art. 4 § 1 pkt 4 ustawy z dnia 15 września 2000 r. Kodeks spółek handlowych (dalej: „KSH”) oraz (ii) podmioty powiązane z LUX MED w rozumieniu art. 4 § 1 pkt 5 KSH, oraz (iii) podmioty stanowiące wraz z LUX MED grupę kapitałową w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 44 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości, oraz (iv) podmioty stanowiące wraz z LUX MED podatkową grupę kapitałową w rozumieniu art. 1a ust. 1 ustawy z dnia 15 lutego 1992 r. o podatku dochodowym od osób prawnych
2. Wykonawca oświadcza, że w związku ze dostawą urządzeń będących przedmiotem niniejszej Umowy, zobowiązuje się działać wyłącznie w zgodzie z prawem oraz dobrymi obyczajami. Wykonawca zobowiązuje się nie oferować ani nie dawać żadnych korzyści osobistych lub majątkowych w celu wpłynięcia na decyzję jakiegokolwiek osoby fizycznej lub prawnej, oraz że nie będzie brał udziału w jakichkolwiek porozumieniach lub ustaleniach, które miałyby na celu wpłynięcie na decyzję jakiegokolwiek osoby fizycznej lub prawnej w sposób sprzeczny z prawem lub dobrymi obyczajami. Wykonawca zobowiązany jest przestrzegać wszelkich obowiązujących przepisów prawa, w tym przepisów antykorupcyjnych i jest zobowiązany powstrzymać się od jakichkolwiek działań, które mogłyby narażać lub spowodować naruszenie przez Realizatora obowiązujących przepisów prawa lub utratę jego dobrego wizerunku.
3. Nie ograniczając zobowiązań Wykonawcy określonych w niniejszym paragrafie, Wykonawca niniejszym oświadcza i gwarantuje, że podczas realizacji niniejszej Umowy na rzecz Realizatora:
 - a) wszelkie płatności dokonane na rzecz Wykonawcy lub należne do zapłaty na rzecz Wykonawcy nie zostaną zapłacone na rzecz jakiegokolwiek innej osoby, chyba że obowiązek zapłaty wynika z przepisów prawa lub istniejących, udokumentowanych zobowiązań Wykonawcy podjętych w dobrej wierze,
 - b) Wykonawca nie zapłacił, nie zaoferował, nie podarował ani nie obiecał zapłacić lub podarować, jak też nie upoważnił żadnej osoby do zapłaty lub podarowania bezpośrednio lub pośrednio, jakichkolwiek pieniędzy lub wartości majątkowych w zamian za korzyści majątkowe lub wpłynięcie na decyzję o zakupie urządzeń od Wykonawcy (w szczególności zawarcie niniejszej Umowy).
4. W przypadku naruszenia powyższego zobowiązania, Realizatorowi przysługiwać będzie prawo odstąpienia od niniejszej Umowy z winy Wykonawcy oraz prawo dochodzenia odszkodowania za szkody poniesione wskutek niezgodnego z prawem i dobrymi obyczajami działania/zaniechania Wykonawcy, w tym prawo do dochodzenia utraconych korzyści.
5. W celu weryfikacji należytego wykonania ww. zobowiązania Wykonawcy, Realizator będzie uprawniony do przeprowadzenia audytu - weryfikacji dokumentacji, w tym księgowej Wykonawcy związanej z realizacją niniejszej Umowy. Na żądanie Realizatora, Wykonawca jest zobowiązany zapewnić Realizatorowi niezwłoczny dostęp do ww. dokumentacji w celu przeprowadzenia audytu.

§ 15 Klauzula społeczna

1. Realizator bezwzględnie wymaga od Wykonawcy poszanowania praw człowieka i traktowania pracowników z godnością i szacunkiem.
2. Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, iż w żadnej ze swoich działalności nie korzysta i nie będzie korzystał z pracy przymusowej bądź niewolniczej, pracy wynikającej z konieczności spłaty długu wobec pracodawcy ani pracy niedobrowolnej wykonywanej przez więźniów, a od pracowników rozpoczynających zatrudnienie u Wykonawcy nigdy nie żądał i nie będzie żądać złożenia w depozycie żadnych dokumentów ani wartości pieniężnych.
3. Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, że w żadnej ze swoich działalności nie korzysta i nie będzie korzystał z pracy wykonywanej przez dzieci. Wykonawca oświadcza że są mu znane i zobowiązuje się przestrzegać zasad, iż zatrudnienie osób młodocianych (poniżej 18 roku życia) jest możliwe wyłącznie w warunkach niezagrażających jego zdrowiu, a także wyłącznie w przypadku gdy wiek młodocianego pracownika przekracza obowiązującą w danym kraju dolną granicę wiekową zatrudnianych osób lub wiek zakończenia obowiązkowej edukacji.
4. Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, iż we wszystkich prowadzonych przez siebie działalnościach zapewnia, i nadal będzie zapewnić swoim pracownikom miejsce pracy, w którym zakazane są wszelkie formy prześladowania i dyskryminacji takie jak dyskryminacja ze względu na przynależność rasową, kolor skóry, wiek, płeć, orientację seksualną, przynależność etniczną, niepełnosprawność, wyznanie, przynależność do organizacji politycznych, członkostwo w związku zawodowym czy stan cywilny. Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, iż nie stosuje i nie będzie stosował kar cielesnych ani okrutnych lub w inny sposób bezprawnych środków dyscyplinujących.
5. Wykonawca oświadcza i zobowiązuje się, iż we wszystkich prowadzonych przez siebie działalnościach wynagradza i będzie wynagradzać pracowników zgodnie z obowiązującymi przepisami dotyczącymi wynagrodzeń.
6. W przypadku podejrzenia naruszenia powyższego zobowiązania, Realizatorowi przysługiwać będzie prawo odstąpienia od niniejszej Umowy z winy Wykonawcy oraz prawo dochodzenia odszkodowania za szkody poniesione wskutek niezgodnego z prawem i dobrymi obyczajami działania/zaniechania Wykonawcy, w tym prawo dochodzenia utraconych korzyści.

§ 16 Klauzula marketingowa

1. Jakiegokolwiek wykorzystanie przez Wykonawca nazwy/firmy/oznaczenia przedsiębiorstwa i/lub logo LUX MED/ Grupa LUX MED / LUX MED Diagnostyka / LUX MED Stomatologia / EURODENTAL / BUPA dla jakiegokolwiek celów wymaga:
 - a. uprzedniego pisemnego poinformowania Realizatora o treści, formie i przewidywanym terminie publikacji takiej informacji wraz z przedstawieniem propozycji/wizualizacji wykorzystania ww. nazwy/firmy/oznaczenia przedsiębiorstwa i/lub logo oraz

- 
- b. uprzedniego uzyskania od Dyrektora Pionu Marketingu i Rozwoju Oferty Realizatora lub wskazanej przez niego osoby pisemnej zgody na wykorzystanie tych danych i/lub ich publikację.
 2. Podejmując takie działanie Wykonawca zobowiązuje się zachować najwyższą staranność oraz dbać o dobre imię wszystkich spółek z Grupy LUX MED, a o wszelkich zdarzeniach mogących mieć niekorzystny wpływ na wizerunek Grupy LUX MED i/lub którejkolwiek ze spółek z Grupy LUX MED niezwłocznie powiadomić Dyrektora Pionu Marketingu i Rozwoju Oferty Realizatora.
 3. Za każdorazowe naruszenie praw Realizatora do nazwy/firmy i/lub logo wymienionych w ust. 1 niniejszego paragrafu, Realizator może żądać od Wykonawcy zapłaty kary umownej w wysokości 10 000 PLN (słownie: dziesięć tysięcy złotych), a za każdy następny dzień utrzymywania stanu naruszającego prawa LUX MED do znaków towarowych, następujący po dniu naruszenia dodatkowo karę umowną w wysokości 100 PLN (słownie: sto złotych). Zastrzeżenie kary umownej, nie wyłącza uprawnienia do żądania odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych. Wykonawca zapłaci Realizatorowi kary umowne, o których mowa w niniejszym paragrafie w terminie 14 dni od otrzymania wezwania do zapłaty na rachunek bankowy wskazany w wezwaniu.
 4. Za jakiegokolwiek wykorzystanie/użycie nazwy/firmy/oznaczenia przedsiębiorstwa i/lub logo wymienionych w ust. 1 powyżej przez podwykonawcę Wykonawcy współpracującego przy realizacji niniejszej Umowy, Wykonawca odpowiada jak za działania własne.

§ 17 Klauzula „białej księgi podatnika”

1. Wykonawca oświadcza, że jest czynnym podatnikiem VAT. Wykonawca niniejszym wskazuje rachunek bankowy nr..... jako rachunek do zapłaty, który zobowiązuje się umieszczać na fakturze i oświadcza, że wskazany powyżej nr rachunku właściwego dla dokonywania płatności wynikających z niniejszej umowy, został ujawniony w wykazie podmiotów, o którym mowa w art. 96b ust. 1 ustawy o podatku od towarów i usług (dalej: „Wykaz”). Wykonawca zobowiązuje się utrzymywania ww. rachunku właściwego dla dokonania płatności wynikających z niniejszej umowy, przez cały okres, w którym należne będą płatności wynikające z niniejszej umowy. Zmiana ww. rachunku do zapłaty wymaga powiadomienia Realizatora w formie pisemnej pod rygorem nieważności (przy czym nieskuteczne jest działanie przez pełnomocnika) i jest skuteczna po uprzednim ujawnieniu zmienionego rachunku w Wykazie.
3. Wykonawca zobowiązuje się naprawić wszelkie szkody, a także zwrócić wszelkie koszty i wydatki poniesione przez Realizatora w konsekwencji niewykonania lub nienależytego wykonania przez Wykonawcę zobowiązania określonego w ust. 1 niniejszego paragrafu, obejmujące w szczególności koszty postępowań sądowych, sądownoadministracyjnych, podatkowych, skarbowych, karnoskarbowych, wartość nałożonych na Realizatora kar i grzywien oraz wartość podatku od towarów i usług, do której rozliczenia zobowiązany był Wykonawca, a za którą odpowiedzialność zgodnie z przepisami prawa poniósł Realizator. Realizator jest uprawniony do potrącenia opisanych wyżej wierzytelności z wierzytelnościami Wykonawcy wynikającymi z niniejszej umowy. W każdym przypadku gdy na dzień zlecenia przelewu, rachunek Wykonawcy,



który został wskazany do zapłaty, nie będzie występował w Wykazie, LUX MED jest uprawniony wedle swego wyboru do:

- a. dokonania zapłaty na inny wybrany przez LUX MED rachunek Wykonawcy ujawniony w Wykazie na dzień zlecenia przelewu, a wówczas wszelkie uprawnienia Wykonawcy dotyczące możliwości wskazania rachunku właściwego dla zapłaty uważa się za niezastrzeżone. Realizator zwolniony jest z wszelkiej odpowiedzialności gdy dane zawarte w Wykazie będą nieaktualne lub niekompletne, zaś zapłata na rachunek ujawniony w Wykazie jest równoznaczna z wykonaniem zobowiązania przez Realizatora.
albo
 - b. wstrzymania się z zapłatą do czasu wskazania przez Wykonawcę takiego rachunku, który na dzień zlecenia przelewu będzie figurował w Wykazie. Wstrzymanie się z zapłatą w sytuacji określonej zdaniem poprzedzającym nie stanowi naruszenia przez Realizatora niniejszej umowy i nie uprawnia Wykonawcy do zastosowania środków przewidzianych prawem lub niniejszą umową związanych z zaległościami w regulowaniu należności wynikających z umowy.
4. Nadto, w przypadku kiedy Wykonawca zobowiązany jest na podstawie bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa do umieszczania wzmianki o mechanizmie podzielonej płatności (split payment) (dalej „MPP”) na fakturze, Wykonawca zobowiązuje się umieścić na fakturze wzmiankę o MPP. W przypadku wystawienia przez Wykonawcę faktury bez wzmianki o MPP w sytuacji, kiedy Wykonawca zobowiązany jest na podstawie obowiązujących przepisów prawa do umieszczania takiej wzmianki, LUX MED będzie uprawniony wedle swojego uznania do zapłaty z uwzględnieniem MPP; albo (iii), do wstrzymania się z zapłatą do czasu otrzymania od Wykonawcy prawidłowo wystawionej faktury uwzględniającej wzmiankę o MPP. Wstrzymanie się z zapłatą w sytuacji określonej zdaniem poprzedzającym nie stanowi naruszenia przez Realizatora niniejszej Umowy i nie uprawnia Wykonawcy do zastosowania środków przewidzianych prawem lub niniejszą Umową związanych z zaległościami w regulowaniu należności wynikających z Umowy. Realizator może także dokonać zapłaty za dostarczone produkty/ usługi bez uwzględnienia MPP; - w takim wypadku postanowienia ustępu 2 niniejszego paragrafu stosuje się odpowiednio, przy czym Realizator nie jest zobowiązany do badania istnienia obowiązku umieszczenia na fakturze wzmianki o MPP.

§ 18

Klauzula w zakresie przetwarzania danych osobowych (dane osób kontaktowych)

1. W ramach realizacji Umowy, Strony przetwarzają będą dane osób wyznaczonych do bieżącego kontaktu, w tym dane pracowników oraz współpracowników. W celu uniknięcia wątpliwości, każda ze Stron przetwarza dane osób wskazanych do bieżącej realizacji Umowy drugiej Strony jako ich odrębny i niezależny administrator, zgodnie z treścią art. 6 ust. 1 lit. f Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (dalej jako: „Rozporządzenie”), czyli na podstawie

uzasadnionego interesu administratora, jakim jest zapewnienie kontaktu w bieżących sprawach związanych ze współpracą Stron i wykonywaniem Umowy.


2. Zakres danych osobowych, które są udostępniane pomiędzy Stronami obejmuje: imię, nazwisko, służbowy adres e-mail, służbowy numer telefonu, stanowisko zajmowane w organizacji jeden ze Stron.
3. Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać udostępnione jej dane osobowe drugiej Strony zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie ochrony danych osobowych, w szczególności zgodnie z postanowieniami Rozporządzenia.
4. Każda ze Stron zobowiązana jest zrealizować obowiązek informacyjny wobec osób wyznaczonych do kontaktu drugiej Strony, których dane przetwarza. Klauzula obowiązku informacyjnego LUX MED została umieszczona na stronie internetowej w zakładce polityki prywatności pod adresem: <https://www.luxmed.pl/dla-pacjentow/o-nas/polityka-prywatnosci-/dane-osobowe-Wykonawcaow.html>.

§ 19

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Strony zobowiązane są do stosowania przepisów 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 (zwanego dalej „Rozporządzeniem”).
2. Realizator (dalej jako: „Administrator”) poleca a Wykonawca przyjmuje do przetwarzania dane osobowe przetwarzane w aparaturze diagnostycznej (mammografach), których zakup stanowi przedmiot niniejszej umowy, które Wykonawca przetwarza w związku z wykonywaniem usług serwisowych. Przetwarzanie odbywa się w celu i zakresie oraz na warunkach określonych w Umowie.
3. W celu uniknięcia wątpliwości, z tytułu realizacji obowiązków w zakresie przetwarzania danych osobowych, określonych w niniejszym paragrafie, Wykonawcy nie przysługuje dodatkowe wynagrodzenie, ponad to wynikające z Umowy.
4. Wykonawca nie decyduje o środkach i celach przetwarzania danych.
5. Przetwarzanie danych osobowych przez Wykonawcę polegać będzie na dostępie do tych danych, oraz wykonywaniu innych, niezbędnych dla realizacji Umowy operacji na danych.
6. Powierzone do przetwarzania dane osobowe obejmować będą kategorie w zakresie wynikającym z Umowy określone w załączniku nr 5.
7. Załącznik nr 5. określa kategorie osób, których dane dotyczą oraz rodzaj danych osobowych, które zostają powierzone Wykonawcy w związku z wykonywaniem przez niego usług określonych Umową. Zakres powierzenia wskazany w Załączniku nr 5 może zostać w każdym momencie zmieniony, rozszerzony lub ograniczony przez Administratora, co nastąpi poprzez przesłanie Wykonawcy drogą elektroniczną nowej wersji Załącznika nr 5. W przypadku, gdy Wykonawca nie zgłosi zastrzeżeń do nowej wersji Załącznika nr 5 w terminie 14 dni od dnia jego wysłania, uważa się, że załącznik ten został zaakceptowany.

8. Jeżeli należyta realizacja obowiązków Wykonawcy wynikających z realizacji niniejszej Umowy będzie tego wymagała, Wykonawca może dokonać dalszego powierzenia przetwarzania danych (ogólna zgoda Administratora), jednakże w przypadku, gdy powierzenie przetwarzania miałyby nastąpić do państwa trzeciego w rozumieniu Rozporządzenia, Wykonawca zobowiązany jest do uzyskania uprzedniej szczegółowej zgody Administratora, zgodnie z ust. 10 poniżej. Z zastrzeżeniem ust. 9 i 10 poniżej, warunkiem dalszego powierzenia danych osobowych przez Wykonawcę jest uprzednie powiadomienie Administratora o tym fakcie, z jednoczesnym oświadczeniem Wykonawcy, iż podmiot któremu zostaną podpowierzone dane osobowe spełnia wymogi, o których mowa w art. 28 Rozporządzenia i zostanie to zagwarantowane w umowie dalszego powierzenia przetwarzania danych. Wyrażenie przez Administratora niniejszej ogólnej zgody na dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych nie wyłącza możliwości wyrażenia przez Administratora sprzeciwu wobec dalszego powierzenia, który Administrator może wyrazić w terminie 5 dni roboczych od poinformowania go o zamiarze podpowierzenia. Brak reakcji Administratora w terminie, o którym mowa w zdaniu poprzednim jest równoznaczny z brakiem sprzeciwu.
9. Dodatkowej ponownej zgody Administratora nie wymaga transfer do podmiotów znajdujących się Liście Podmiotów Przetwarzających, stanowiącej załącznik nr 7 do niniejszej umowy. Administrator przyjmuje do akceptującej wiadomości listę dalszych podmiotów przetwarzających przekazaną przez Wykonawcę w dniu zawarcia umowy (załącznik), a Wykonawca oświadcza, że podmioty te spełniają wymogi w zakresie ochrony danych osobowych, jakie wynikają z art. 28 Rozporządzenia i że zostało lub niezwłocznie zostanie to zagwarantowane w umowie powierzenia przetwarzania danych osobowych. Administrator jest uprawniony do wyrażenia sprzeciwu wobec korzystania przez Wykonawcę z podmiotów przetwarzających wskazanych na liście w przypadku wystąpienia uzasadnionych wątpliwości w zakresie braku zgodności dalszego podmiotu przetwarzającego z przepisami prawa ochrony danych osobowych lub gdy Wykonawca nie dostarczy wystarczających dowodów na wypełnienie tych wymogów.
10. W przypadku, gdy Wykonawca chciałby powierzyć przetwarzanie danych osobowych do państwa trzeciego, Wykonawca zobowiązany jest do uzyskania uprzedniej, szczegółowej zgody Administratora. Wraz z zapytaniem o zgodę Administratora, Wykonawca przedstawi Administratorowi wszelkie niezbędne informacje pozwalające na ocenę, czy taki transfer będzie zgodny z przepisami prawa ochrony danych osobowych i zapewniony zostanie adekwatny poziom ochrony danych osobowych. W przypadku zlecenia przez Wykonawcę czynności dalszemu przetwarzającemu z państwa trzeciego, Wykonawca zobowiązany jest do stosowania mechanizmów przesyłania danych zgodnie z rozdziałem V Rozporządzenia. W szczególności, Wykonawca w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.
11. Uprawnienia podmiotu, któremu Wykonawca dalej powierzy przetwarzanie danych osobowych nie mogą być szersze, aniżeli uprawnienia Wykonawcy, wynikające z niniejszej Umowy.



Wykonawca zobowiązany jest do zawarcia odpowiedniej umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych, zgodnie z wymogami Rozporządzenia. Powiadomienia w zakresie korzystania z usług dalszych podmiotów przetwarzających mogą być dokonywane w formie pisemnej lub elektronicznej na adres: daneosobowe@luxmed.pl. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na każde żądanie Administratora, dowodów potwierdzających zgodność przetwarzania danych osobowych dalszego podmiotu przetwarzającego z przepisami o ochronie danych osobowych.

12. Wykonawca uprawniony jest do przetwarzania powierzonych danych do dnia wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy. W terminie 14 dni od wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy, Wykonawca zobowiązany jest usunąć powierzone dane osobowe, jeżeli dokonał ich jakichkolwiek kopii lub utrwalił je na jakichkolwiek nośnikach, chyba że obowiązek ich dalszego przetwarzania przez Wykonawcę wynika z odrębnych przepisów prawa.
13. Dostęp do powierzonych Wykonawcy danych osobowych mogą mieć jedynie pracownicy lub współpracownicy Wykonawcy, którzy otrzymali jego upoważnienie do przetwarzania tych danych, poprzedzone złożeniem przez te osoby oświadczenia o zachowaniu tych danych oraz sposobów ich zabezpieczenia w tajemnicy.
14. Wykonawca zobowiązany jest zapewnić bezpieczeństwo przetwarzania powierzonych danych osobowych poprzez wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, adekwatnych do rodzaju powierzonych danych oraz ryzyka naruszenia praw osób, których te dane dotyczą. Wykonawca oświadcza, że znane mu są przepisy Rozporządzenia oraz, że je stosuje.
15. Wykonawca zobowiązany jest współpracować z Administratorem w zakresie udzielania odpowiedzi na żądania osoby, której dane dotyczą, opisane w rozdziale III Rozporządzenia (w szczególności informowanie i przejrzysta komunikacja, dostęp do danych, obowiązek informacyjny, prawo dostępu, prawo do sprostowania danych, usunięcia danych, ograniczenia przetwarzania, przenoszenia danych, prawo sprzeciwu).
16. Mając na uwadze charakter przetwarzania powierzonych danych oraz dostępnych Wykonawcy informacji, zobowiązany jest on wspierać Administratora w wywiązywaniu się przez Administratora z obowiązków w zakresie bezpieczeństwa danych, zarządzania naruszeniami ochrony danych osobowych oraz ich zgłaszaniem do organu nadzoru oraz osoby, której dane dotyczą, oceny skutków dla ochrony danych oraz konsultacjami z organem nadzoru (Art. 32-36 Rozporządzenia).
17. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie, nie później niż w terminie 24 h⁵ po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych poinformować o nim Administratora w formie elektronicznej na adres e-mail: daneosobowe@luxmed.pl. Informacja przekazana Administratorowi powinna zawierać łącznie co najmniej:
 - opis charakteru naruszenia oraz - o ile to możliwe - wskazanie kategorii i przybliżonej liczby osób, których dane zostały naruszone i ilości/rodzaju danych, których naruszenie dotyczy,

⁵ liczących od momentu jego wystąpienia lub pojawienia się uzasadnionych okoliczności jego wystąpienia.



- imię, nazwisko i dane kontaktowe inspektora ochrony danych lub innej jednostki/osoby, z którą Administrator może kontaktować się w związku z wystąpieniem naruszenia,
 - opis możliwych konsekwencji naruszenia,
 - opis zastosowanych lub proponowanych do zastosowania przez Wykonawcę środków w celu zaradzenia naruszeniu, w tym minimalizacji jego negatywnych skutków.
18. Zgłoszenie, o którym mowa w ustępie 17 powyżej powinno być przesłane w sposób zapewniający bezpieczeństwo przekazywanych informacji, tj. w formie zaszyfrowanej.
 19. Zmiana adresu e-mail Administratora, o którym mowa w ustępach powyżej lub zmiana sposobu zgłaszania incydentów Administratorowi może być dokonana w formie elektronicznej lub dokumentowej i nie stanowi zmiany niniejszej Umowy.
 20. Wykonawca zobowiązuje się na bieżąco śledzić zmiany regulacji ochrony danych osobowych i dostosowywać sposób przetwarzania danych, w szczególności procedury wewnętrzne i sposoby zabezpieczenia danych osobowych do aktualnych wymagań prawnych.
 21. Wykonawca zobowiązany jest udzielać Administratorowi wszelkich informacji niezbędnych dla wykazania przez Administratora wywiązywania się ze wszystkich obowiązków określonych w niniejszej Umowie oraz przepisach prawa, w szczególności Rozporządzenia.
 22. Administrator jest uprawniony do przeprowadzania audytów zgodności przetwarzania przez Wykonawcę powierzonych danych osobowych z przepisami Rozporządzenia, ustaw oraz Umowy polegających w szczególności na żądaniu udzielenia pisemnej informacji lub wyjaśnień oraz – w uzasadnionych przypadkach - inspekcjach miejsc przetwarzania danych osobowych przez Wykonawcę. Wykonawca ma prawo do odmowy udzielenia pisemnej informacji lub wyjaśnień oraz udzielenia dostępu do miejsc przetwarzania danych osobowych w zakresie, w którym audyt mógłby zagrażać ujawnieniu innych danych osobowych, aniżeli przetwarzanych przez Wykonawcę na mocy niniejszej Umowy. W takim przypadku Wykonawca zobowiązany jest w sposób jasny i wyczerpujący, w formie pisemnej uzasadnić swoje stanowisko.
 23. Informacja o planowanej inspekcji zostanie przekazana Wykonawcy z co najmniej 7-dniowym wyprzedzeniem, z jednoczesnym wskazaniem zakresu inspekcji oraz osób upoważnionych przez Administratora do przeprowadzenia inspekcji. Powyższe nie wyklucza zlecenia wykonania inspekcji przez podmiot zewnętrzny upoważniony przez Administratora, jednakże każda z osób działająca w imieniu podmiotu zewnętrznego może dokonywać inspekcji wyłącznie po uprzednim przedstawieniu Wykonawcy imiennego upoważnienia do dokonania inspekcji oraz wyłącznie w zakresie wskazanym w tym upoważnieniu. W przypadku, gdyby przedstawiony przez Administratora zakres inspekcji bądź narzędzia do wykonania czynności podczas inspekcji stanowiłyby naruszenie przepisów prawa ochrony danych przez Wykonawcę, jest on uprawniony do sprzeciwienia się przeprowadzeniu przez Administratora inspekcji i jednocześnie zobowiązana jest do niezwłocznego powiadomienia o tym fakcie Administratora w formie elektronicznej lub pisemnej.
 24. Administratorowi przysługuje prawo wydawania Wykonawcy rekomendacji co do sposobu przetwarzania powierzonych danych oraz stosowanych przez Wykonawcę środków technicznych i organizacyjnych zabezpieczających powierzone dane osobowe. Rekomendacje Administratora nie są wiążące dla Wykonawcy, jednakże wydana rekomendacja zobowiązuje


Wykonawcę do weryfikacji możliwości jej wdrożenia w wewnętrzne procedury przetwarzania danych osobowych. Rekomendacje wydane przez Administratora nie mogą zakładać naruszenia przepisów prawa przez Wykonawcę w przypadku ich wdrożenia.

25. Wykonawca zobowiązany jest niezwłocznie powiadamiać Administratora o wszelkich skargach, pismach, kontrolach organu nadzoru, postępowaniach sądowych i administracyjnych pozostających w związku z powierzonymi danymi osobowymi oraz współdziałać z Administratorem w tym zakresie, w szczególności poprzez udostępnianie Administratorowi wszelkiej dokumentacji z tym związanej.
26. Wykonawca odpowiada za działania i zaniechania osób, przy pomocy których będzie przetwarzał powierzone dane osobowe, jak za działania lub zaniechania własne.
27. W przypadku, gdy w związku z niezgodnym z przepisami Rozporządzenia przetwarzaniem danych osobowych powierzonych Wykonawcy, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, Administrator poniesie jakiegokolwiek koszty, w szczególności związane z wypłatą zadośćuczynienia lub koszty obsługi prawnej, Wykonawca zobowiązany będzie do pokrycia tych kosztów w pełnej wysokości, a w przypadku wytoczonego postępowania sądowego - do udzielenia Administratorowi wszelkiego wsparcia w takim postępowaniu, a także do przejęcia odpowiedzialności w przypadku przyznania podmiotowi danych odszkodowania w takim postępowaniu, w wysokości odpowiadającej równowartości przyznanego odszkodowania lub kosztów zadośćuczynienia oraz wszelkich kosztów poniesionych przez Administratora w takim postępowaniu.
28. Strony ustalają następujące punkty kontaktowe w związku z realizacją niniejszej umowy w zakresie dotyczącym przetwarzania danych osobowych:
 - a. po stronie Administratora: Inspektor ochrony danych dostępny pod adresem: daneosobowe@luxmed.pl;
 - b. po stronie Wykonawcy:Zmiana w/w adresów e-mail może być dokonana w formie elektronicznej lub dokumentowej i nie stanowi zmiany niniejszej Umowy.

§ 20

Zmiany umowy z powodu skutków COVID-19

1. Strony Umowy niezwłocznie, wzajemnie informują się o wpływie okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 na należyte wykonanie tej umowy, o ile taki wpływ wystąpił lub może wystąpić. Strony umowy potwierdzają ten wpływ dołączając do informacji, o której mowa w zdaniu pierwszym, oświadczenia lub dokumenty, które mogą dotyczyć w szczególności:
 - 1) nieobecności pracowników lub osób świadczących pracę za wynagrodzeniem na innej podstawie niż stosunek pracy, które uczestniczą lub mogłyby uczestniczyć w realizacji Umowy;
 - 2) decyzji wydanych przez Głównego Inspektora Sanitarnego lub działającego z jego upoważnienia państwowego wojewódzkiego inspektora sanitarnego, w związku z przeciwdziałaniem COVID-19, nakładających na Wykonawcę obowiązek podjęcia określonych czynności zapobiegawczych lub kontrolnych;

- 
- 3) poleceń wydanych przez wojewodów lub decyzji wydanych przez Prezesa Rady Ministrów związanych z przeciwdziałaniem COVID-19, o których mowa w art. 11h ust. 1 i 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 (t.j. Dz. U. poz. 1842 z późn. zm.);
 - 4) wstrzymania dostaw produktów, komponentów produktu lub materiałów, trudności w dostępie do sprzętu lub trudności w realizacji usług transportowych;
 - 5) okoliczności, o których mowa w pkt 1–4, w zakresie w jakim dotyczą one podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy;
2. W przypadku gdy stroną składającą informacje, o której mowa w ust. 1 jest Wykonawca, wraz z tą informacją lub niezwłocznie w kolejnym terminie Wykonawca przedłoży Realizatorowi projekty aneksów do Umów o podwykonawstwo. Do przedłożonych projektów aneksów Wykonawca dołączy uzasadnienie potwierdzające ich wpływ na należyte wykonanie Umowy i propozycje zmian Umowy proponowane przez Wykonawcę.
 3. Każda ze stron Umowy może żądać przedstawienia dodatkowych oświadczeń lub dokumentów potwierdzających wpływ okoliczności związanych z wystąpieniem COVID-19 na należyte wykonanie tej umowy w celu uzasadnienia proponowanych zmian Umowy.
 4. Strona Umowy na podstawie otrzymanych oświadczeń lub dokumentów, o których mowa w ust. 1 - 3, w terminie 14 dni od dnia ich otrzymania, przekazuje drugiej stronie swoje stanowisko, wraz z uzasadnieniem, odnośnie wpływu skutków COVID-19, na należyte jej wykonanie. Jeżeli strona Umowy otrzymała kolejne oświadczenia lub dokumenty, termin liczony jest od dnia ich otrzymania.
 5. Realizator, po stwierdzeniu, że okoliczności związane z wystąpieniem skutków COVID-19 mogą wpłynąć lub wpływają na należyte wykonanie Umowy może w uzgodnieniu z Wykonawcą dokonać zmiany Umowy, w szczególności przez:
 - 1) zmianę terminu wykonania Umowy lub jej części, lub czasowe zawieszenie wykonywania Umowy lub jej części,
 - 2) zmianę sposobu wykonywania zamówienia.

§ 21

Postanowienia Końcowe

1. Przeniesienie przez Wykonawcę praw lub obowiązków wynikających z Umowy na osobę trzecią wymaga uprzedniej pisemnej zgody Realizatora pod rygorem nieważności.
2. Wszelkie spory wynikłe z niniejszej Umowy będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy miejscowo dla siedziby Realizatora.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie Przepisy Kodeksu Cywilnego.
4. Umowa została sporządzona w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, w tym dwa dla Realizatora.

Załączniki:

załącznik Nr 1 – Formularz ofertowy

załącznik Nr 2 – Formularz parametrów wymaganych





- załącznik Nr 3 – Wzór protokołu odbioru końcowego urządzenia
- załącznik Nr 4 – Wzór protokołu instalacji i uruchomienia
- Załącznik nr 5 - Przedmiot przetwarzania – zakres Danych osobowych
- Załącznik nr 6 – Wymagania dotyczące serwisu w okresie gwarancyjnym
- Załącznik nr 7 - Lista Podmiotów Przetwarzających

.....
Wykonawca

.....
Realizator





załącznik Nr 3 do umowy – Wzór protokołu odbioru końcowego urządzenia

WZÓR PROTOKOŁU ODBIORU KOŃCOWEGO⁶

.....
Data

Niniejszy protokół stanowi potwierdzenie odbioru sprzętu: mammografu:
..... (typ/model/producent), stanowiącego przedmiot umowy nr
.....

Niniejszym strony potwierdzają, że odbiór końcowy zamówienia nastąpił w terminie i na warunkach określonych w ww. umowie.

Realizator zgłosił następujące uwagi:

Wraz ze sprzętem stanowiącym przedmiot umowy, Wykonawca przekazał następujące dokumenty:

1.
2.
3.

.....
Wykonawca

.....
Realizator

⁶ Treść protokołu może ulec zmianie po ustaleniu jej przez strony. Integralną częścią protokołu jest Formularz parametrów technicznych.





załącznik Nr 4 do umowy – Wzór protokołu instalacji i uruchomienia

WZÓR PROTOKOŁU INSTALACJI I URUCHOMIENIA⁷

.....
Data

Niniejszy protokół stanowi potwierdzenie instalacji i uruchomienia mammografu:
..... (typ/model/producent), stanowiącego przedmiot umowy nr
.....

Niniejszym strony potwierdzają, że instalacja i uruchomienie ww. sprzętu nastąpiło zgodnie z warunkami określonych w umowie nr

.....
Wykonawca

.....
Realizator

^{7 7} Treść protokołu może ulec zmianie po ustaleniu jej przez strony. Integralną częścią protokołu jest Formularz parametrów technicznych.



Załącznik nr 5 do umowy - Przedmiot przetwarzania – zakres Danych osobowych

1. Kategorie osób, których dane dotyczą:

- Pacjenci Administratora
- Personel Administratora

2. Rodzaj Danych osobowych:

Dane zwykłe	Szczególne kategorie danych osobowych	Dane osobowe dotyczące wyroków skazujących oraz naruszeń prawa lub powiązanych środków bezpieczeństwa
Imię (imiona), nazwisko, numer PESEL, data urodzenia (wiek), płeć	Dane dotyczące zdrowia – dane zwarte w dokumentacji medycznej (wyniki badań)	Nie dotyczy

Załącznik nr 6 – [do Umowy] Wymagania dotyczące serwisu w okresie gwarancyjnym

1. Przeglądy okresowe urządzenia odbywają się w terminach wynikających z wymagań producenta określonych w instrukcji obsługi urządzenia. WYKONAWCA zobowiązuje się czuwać nad terminami przeglądów i jest zobowiązany poinformować REALIZATORA o terminie przeglądu na piśmie lub e-mailowo co najmniej na 14 dni przed planowanym przeglądem i ponosi odpowiedzialność za szkody wynikłe z niedotrzymania terminu przeglądu. Szczegółowy termin przeglądu poszczególnego urządzenia zostanie uzgodniony pomiędzy Stronami na piśmie lub e-mailowo.
2. Przekazywanie zleceń wykonania napraw gwarancyjnych oraz uzgadnianie zakresu prac serwisu gwarancyjnego innych niż przeglądy okresowe odbywa się poprzez centrum zgłoszeniowe WYKONAWCY dostępne pod nr tel.: w dni robocze w godzinach; bądź pod wskazany adres e-mail: 7 dni w tygodniu 24h na dobę. Zgłoszenia może dokonać osoba upoważniona przez REALIZATORA. Osobą odpowiedzialną za realizację przedmiotowej umowy po stronie WYKONAWCY jest p. – tel.
3. WYKONAWCA zobowiązuje się do rozpoczęcia obsługi serwisowej – przystąpienia do naprawy zgłoszonej usterki nie później niż do 24 godzin po uzyskaniu informacji od REALIZATORA o zaistniałym problemie w dni robocze pomiędzy 8.00 a 16.00, tj. od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy.
4. W przypadku zgłoszenia awarii w dni ustawowo wolne od pracy, czas na usunięcie awarii, wymianę części liczony jest od pierwszego dnia roboczego następującego po dniu ustawowo wolnym od pracy od godz. 8.00.
5. WYKONAWCA zobowiązuje się do naprawy urządzenia w terminie nie przekraczającym 2 dni roboczych od momentu zgłoszenia usterki przez REALIZATORA oraz 5 dni roboczych od momentu zgłoszenia usterki przez REALIZATORA w przypadku, gdy nastąpi konieczność wymiany części. Po przekroczeniu powyższego terminu WYKONAWCA zobowiązany jest do zapłaty REALIZATOROWI kary umownej w wysokości określonej w paragrafie 10 ust. 4 niniejszej umowy.
6. WYKONAWCA zapewnia, że poza przypadkami usterek spowodowanych działaniem siły wyższej (w tym np. działanie osób trzecich), gwarantuje sprawność urządzenia przez 97 % nominalnego czasu pracy (253 dni rocznie), tj. 240 dni w każdym roku obowiązywania gwarancji (365 dni – 52 niedziele-52 soboty – 8 dni świąt = 253 dni, $253 \text{ dni} \cdot 0,97 = 245 \text{ dni}$ dostępności * 9 h czasu pracy = 1 960 h sprawności Urządzenia w roku).
7. Poprzez niesprawność Urządzenia rozumie się brak możliwości wykonywania diagnostycznie akceptowalnych skanów u pacjenta.
8. Z czasu przestoju wyłącza się czas niezbędny do wykonania okresowego przeglądu technicznego oraz przestoje zatwierdzone przez REALIZATORA.
9. Czas przestoju liczony jest w oparciu o godziny działania serwisu, zgodnie z pkt. 1.3 powyżej i zaczyna się w momencie pierwszego kontaktu z WYKONAWCĄ, a kończy w momencie przedstawienia diagnostycznie akceptowalnego skanu/obrazu i udostępnienia aparatu do badań pacjentów.
10. REALIZATOR zobowiązany jest udostępnić Urządzenie pracownikom WYKONAWCY w uzgodnionym uprzednio terminie. O fakcie niedopuszczenia pracownika WYKONAWCY w uzgodnionym terminie WYKONAWCA zawiadomi REALIZATORA w formie pisemnej lub e-mailowej. W przypadku niedopuszczenia przez REALIZATORA pracowników WYKONAWCY czas na naprawę Przedmiotu Umowy rozpocznie swój bieg od chwili dopuszczenia przez REALIZATORA pracowników WYKONAWCY, a termin realizacji zlecenia ulegnie automatycznemu przedłużeniu jak w punkcie 1.5. Dopuszczenie do Przedmiotu Umowy może wymagać podpisania przez pracownika WYKONAWCY odpowiednich dokumentów i umów,

wymaganych przez obowiązujące prawo, w szczególności odnoszących się do ochrony danych osobowych. Okres, w którym REALIZATOR niezasadnie odmówił dostępu WYKONAWCY do Przedmiotu Umowy, nie wlicza się do okresu przestoju.

11. Raport serwisowy („Raport”) jest podstawowym dokumentem obrazującym czas pracy WYKONAWCY niezbędny do naprawy Przedmiotu Umowy, w tym w szczególności czas oczekiwania na realizację zlecenia, czas podróży oraz ilość i rodzaj części, które powinny być zamówione w celu usunięcia awarii.
12. Części zamienne przechowywane przez WYKONAWCĘ u REALIZATORA pozostają własnością WYKONAWCY. Zużyte lub uszkodzone części, wymienione w czasie naprawy, zostaną zwrócone WYKONAWCY, a WYKONAWCA jest zobowiązany do ich zabrania i utylizacji na własny koszt i ryzyko.
13. WYKONAWCA zobowiązuje się używać do naprawy Przedmiotu Umowy wyłącznie oryginalne części zamienne.
14. WYKONAWCA nie może powierzyć wykonywanie obowiązków związanych z realizacją niniejszego Umowy częściowo lub całkowicie stronie trzeciej, bez uprzedniej pisemnej zgody REALIZATORA.
15. WYKONAWCA zobowiązuje się niezwłocznie powiadomić REALIZATORA na piśmie o fakcie zaprzestania produkcji części zamiennych do Przedmiotu Umowy.

Załącznik nr 7 do Umowy
Lista dalszych podmiotów przetwarzających

Lp.	Nazwa podmiotu	Siedziba i adres podmiotu	Przedmiot współpracy	Zakres dalszego powierzenia
1.				
2.				
3.				
4.				
5.				
6.				