

WYJAŚNIENIA DO TREŚCI SPECYFIKACJI ISTOTNYCH WARUNKÓW ZAMÓWIENIA

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, którego przedmiotem są OKRESOWE PRZEGLĄDY I KONSERWACJA SPRZĘTU ORAZ APARATURY MEDYCZNEJ DO DIAGNOSTYKI RTG (numer postępowania: ZP-17-104BN).

Zgodnie z art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2015 r. poz. 2164 z późniejszymi zmianami), zwanej dalej ustawą Pzp, w związku z otrzymanymi pytaniami do postanowień specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jakie wpłynęły do Zamawiającego w przedmiotowym postępowaniu, Zamawiający udziela następujących odpowiedzi:

Pytanie nr 1:

Zwracamy się z prośbą o wyjaśnienie treści SIWZ, w szczególności opisu pakietu nr 1, gdyż składa się on z następujących elementów:

- 1) Angiograf INFINIX VC-i
- 2) Tomograf Komputerowy AQUILION 64 TSX-101A/EC
- 3) Aparat RTG MAX-1000A
- 4) Rezonans magnetyczny MRT-1503/W,31,ST

Przedmiotowe aparaty stanowią odrębne urządzenia i nie powinno się ich łączyć w jeden pakiet, gdyż w ten sposób naruszona zostaje podstawowa zasada udzielania zamówień publicznych, tj. Zasada opisana w art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, która mówi, że:

„Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”.

Nasze stanowisko potwierdza również Wyrok KIO, w którym to Krajowa Izba Odwoławcza uwzględniła nasze odwołanie dotyczące zarzutów naruszenia przez Zamawiającego art. 7 ust. 1 Pzp poprzez przeprowadzenie postępowania w sposób naruszający zasadę uczciwej konkurencji, równego traktowania wykonawców, przejrzystości oraz proporcjonalności tj. poprzez sformułowanie postanowień SIWZ w sposób bezzasadnie ograniczający krąg podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu oraz zarzutów naruszenia przez Zamawiającego art. 29 ust. 1,2 i 3 Pzp w zw. z art. 36aa ust. 1 Pzp w zw. z art. 96 ust. 1 pkt 11) Pzp w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia polegające na niedopuszczeniu możliwości składania ofert częściowych i tym samym ograniczenie liczby podmiotów uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu oraz zarzutów naruszenia przez Zamawiającego art. 29 ust. 1,2 i 3 Pzp w zw. z art. 7 ust. 1 Pzp poprzez wadliwe opisanie przedmiotu zamówienia w zakresie Zadania 1 polegające na wprowadzeniu do tego zadania w zakresie przedmiotu zamówienia usług dostępnych wyłącznie u jednego podmiotu bez podziału tego zamówienia na części/pakiety i tym samym ograniczenie liczby wykonawców uprawnionych do ubiegania się o udzielenie zamówienia w postępowaniu i nakazała podział zamówienia na pięć części.

Odpowiedź:

Zamawiającym przychyła się do sugestii Wykonawcy i, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp modyfikuje treść specyfikacji istotnych warunków zamówienia poprzez wydzielenie z pakietu nr 1 pakietów nr 1A, 1B, 1C, 1D. W związku z powyższym wprowadza się następujące zmiany do treści SIWZ:

Rozdział I pkt 3 otrzymuje brzmienie:

Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych w zakresie wyszczególnionych poniżej części (pakietów):

Pakiet nr 1A: Przegląd i konserwacja agniografu INFINIX VC-i,

Pakiet nr 1B: Przegląd i konserwacja tomografu komputerowego AQUILION 64 TSX-101A/EC,

Pakiet nr 1C: Przegląd i konserwacja aparatu RTG MAX-1000A,

Pakiet nr 1D: Przegląd i konserwacja rezonansu magnetycznego MRT-1503/W,31,ST,

Pakiet nr 2: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Philips,

Pakiet nr 3: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Dynarad Corporation,

Pakiet nr 4: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Radiologia S.A.,

Pakiet nr 5: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Ziehm Vision,

Pakiet nr 6: Przegląd i konserwacja sprzętu General Electric,

Pakiet nr 7: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Durr Dental,

Pakiet nr 8: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Fujifilm,

Pakiet nr 9: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Siemens,

Pakiet nr 10: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Intermedical,

Pakiet nr 11: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Planmeca,

Pakiet nr 12: Przegląd i konserwacja sprzętu marki Medrad

W związku z powyższą zmianą, w załączeniu do niniejszych odpowiedzi Zamawiający przekazuje także załącznik nr 1, 1A oraz 2 do SIWZ z uwzględnionymi zmianami.

Pytanie nr 2:

Dot. pkt. II) SIWZ – OPZ oraz par. 1 ust. 4 wzoru umowy.

Odpowiedzialność w zakresie serwisu urządzenia spoczywa na podmiocie świadczącym usługi serwisowe w zakresie prowadzonej działalności. Wykonywanie usługi serwisu pogwarancyjnego na gruncie ustawy o wyrobach medycznych, przez podmioty inne niż producent lub jego autoryzowany przedstawiciel, jest w pełni dopuszczalne, a użytkownik wyrobu, tutaj szpital, nie jest przy tym związany żadnymi ewentualnymi ograniczeniami wynikającymi z umowy gwarancyjnej.

Z art. 90 Ustawy o wyrobach medycznych nie wynika bezwzględny nakaz stosowania się do zaleceń producenta w odniesieniu do firm, które mogą wykonać przegląd i serwis sprzętu. Warunek autoryzacji tudzież autoryzacyjnych szkoleń producenta dotyczy ściśle etapu dostarczenia wyrobu i wprowadzenia do obrotu, a zatem obejmuje takie podmioty jak producenta, importera i dystrybutora sprzętu, nie zaś niezależne od producenta firmy serwisowe. Powyższe potwierdza również Ministerstwo Zdrowia, Departament Polityki Lekowej i Farmacji, w indywidualnej interpretacji z 2011 roku oświadczając wręcz, że: „w szczególności art. 90 ustawy nie określa, że serwis mogą sprawować jedynie podmioty autoryzowane przez wytwórcę. (...) Do kierownika zakładu lub osoby użytkującej wyrób medyczny należy wybór podmiotu, który będzie wykonywał naprawy, dokonywał przeglądu i serwisował użytkowaną przez zakład opieki zdrowotnej aparaturę”.

Obecne zapisy naruszają podstawową zasadę udzielania zamówień publicznych, tj. Zasada opisana w art. 7 ust. 1 ustawy Pzp, która mówi, że:

„Zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości”.

W związku z powyższym, zwracamy się z prośbą o wykreślenie wymagań dotyczących Wykonawców w zakresie figurowania w wykazie podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub

autoryzowanego przedstawiciela sprzętu do wykonywania czynności serwisowych i dopuszczenie do udziału w postępowaniu innych wykonawców mogących świadczyć usługi serwisowe przedmiotowych urządzeń medycznych, zapewniając w ten sposób Zamawiającemu uzyskanie korzystnych cenowo ofert, co stanowi bardzo ważnych element gospodarowania środkami publicznymi, szczególnie w kwestii przestrzegania przepisów ustawy o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych.

Kwestię tę potwierdza również wspomniany wcześniej Wyrok KIO 1500/17 z dnia 31.07.2017 r., w którym to Zamawiający uwzględnił nasze odwołanie dotyczące wymagań związanych z autoryzacją.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 3:

Dot. par. 2 ust. 11 wzoru umowy.

Zwracamy się z prośbą o modyfikację zapisów par. 2 ust. 11 wzoru umowy poprzez dopuszczenie, aby wybrany Wykonawca mógł przedstawiać Zamawiającemu ofertę na fabrycznie nowe części zamienne oraz używane części. To sam Zamawiający zdecyduje czy chce zakupić część zamienną dla swojego aparatu za np. 10 000,00 zł czy za 1 000,00 zł. Wykonawca często oferuje części zamienne z taką samą gwarancją jak dla fabrycznie nowych części, a więc Zamawiający nic nie traci zapoznając się z takimi dwoma ofertami.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na powyższą modyfikację. Jednocześnie Zamawiający wskazuje, że w cenie oferty Wykonawca zobowiązany jest ująć koszt części zamiennych.

Pytanie nr 4:

Zwracamy się niniejszym z pytaniem czy dla pakietu nr 2 wymóg posiadania uprawnienia do serwisowania i naprawy autoryzowane przez producenta można rozumieć jako certyfikat imienny wystawiony przez producenta sprzętu na konkretnego inżyniera jako dowód na skończone szkolenie z konkretnego aparatu będącego przedmiotem w postępowaniu?

Taki certyfikat imienny w pełni uprawnia inżyniera do wykonywania czynności serwisowych na danym aparacie.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza przedstawienie certyfikatu imiennego, wystawionego przez producenta sprzętu na konkretnego inżyniera jako dowodu na skończone szkolenie z konkretnego aparatu będącego przedmiotem w postępowaniu, jako dowód na skończone szkolenie z konkretnego aparatu.

Pytanie nr 5:

Dotyczy § 1 ust. 3 Załącznika nr 9 do SIWZ - UMOWA – PROJEKT.

Zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający ma na myśli świadectwo stwierdzające sprawność lub niesprawność sprzętu.

Odpowiedź:

Pod pojęciem świadectwa, Zamawiający rozumie świadectwo stwierdzające sprawność lub niesprawność sprzętu. Jest to dokument, który wystawia serwisant po wykonanym przeglądzie, zawierający w szczególności:

- Dane urządzenia podlegającego przeglądowi (nazwa, typ, nr fabryczny),

- Miejsce użytkowania,
- Opis podjętych działań serwisowych tj. przeprowadzonej konserwacji, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa, ich opis, wyniki i uwagi,
- Informację czy aparat jest sprawny i dopuszczony do użytkowania,
- Datę wykonania ww. czynności,
- Nazwisko i nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał ww. czynności,
- Termin następnego przeglądu.

Pytanie nr 6:

Dotyczy § 2 ust. 3 Załącznika nr 9 do SIWZ - UMOWA - PROJEKT.

Z uwagi na fakt, iż przedmiotem postępowania są przeglądy a sprzęt im podlegający ma ponad 10 lat - nie jesteśmy w stanie zapewnić pełnej kompletności przedmiotowej dokumentacji. Mając powyższe na uwadze zwracamy się z prośbą o potwierdzenie, że Zamawiający uzna warunek za spełniony poprzez dostarczenie instrukcji obsługi dla angiografu, rezonansu magnetycznego oraz tomografu komputerowego. Aparat RTG MAX-1000A ma już 20 lat i producent nie udostępnia już dokumentacji tego sprzętu.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, że odstępuje od wymogu zapewnienie pełnej, kompletnej dokumentacji dla urządzenia RTG MAX-1000A. W związku z powyższym zapis §2 pkt 3 wzoru umowy dla części nr 1C niniejszego postępowania brzmi następująco:

Podczas pierwszego przeglądu danego sprzętu, Wykonawca sprawdzi kompletność jego dokumentacji, w szczególności instrukcji użytkowania (atestu). W przypadku stwierdzenia braków, Wykonawca zobowiązany będzie w ramach wynagrodzenia określonego w niniejszej umowie do dostarczenia instrukcji obsługi sprzętu.

Pytanie nr 7:

Dotyczy § 9 ust. 1 pkt. 2 Załącznika nr 9 do SIWZ - UMOWA - PROJEKT.

Zwracamy się z prośbą o zmniejszenie kar umownych z 15% na 10%.

Wysokość kar zaproponowana przez Zamawiającego jest niewspółmierna do wartości Zamówienia. Zaproponowana przez Wykonawcę wysokość kar jest powszechnie stosowana przez Zamawiających przy postępowaniach o zbliżonym zakresie do przedmiotowego. Zwracamy się z prośbą o zastąpienie słowa „opóźnienie” słowem „zwłoka”.

Odpowiedź:

Zamawiający w odpowiedzi na powyższe pytanie dokonuje następującej modyfikacji treści załącznika nr 9 do SIWZ (wzoru umowy):

Treść §9 pkt. 1 ppkt 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie:

z tytułu odstąpienia od umowy przez Zamawiającego, z przyczyn za które odpowiada Wykonawca, w szczególności, o których mowa w § 12 pkt 2 umowy lub rozwiązania umowy na podstawie § 12 pkt 6 umowy - w wysokości 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 8 pkt 1 umowy za przedmiot, którego odstąpienie dotyczy.

Treść §9 pkt. 2 wzoru umowy otrzymuje brzmienie

Zamawiający zapłaci Wykonawcy karę umowną za odstąpienie od umowy z przyczyn zależnych od Zamawiającego w wysokości 10 % wartości wynagrodzenia brutto określonego w § 8 pkt 1 za pakiet, którego dotyczy odstąpienie, za wyjątkiem przypadku odstąpienia, o którym mowa w art. 145 Pzp.

Zamawiający nie dopuszcza możliwości zmiany przewidzianych kar umownych za opóźnienie na kary umowne naliczane za zwłokę.

Pytanie nr 8:

Dotyczy pkt. 3 Załącznika nr 2 do SIWZ – OFERTA.

„Należy wskazać ilość dni w pełnej liczbie. Niniejszy termin stanowi kryterium oceny ofert, zgodnie z treścią rozdziału XIII SIWZ. Brak wskazania terminu spowoduje odrzucenie oferty jako niezgodnej z treścią SIWZ.”

Prosimy o usunięcie przedmiotowego zapisu, gdyż kryterium oceny jest cena oraz doświadczenie. Ponadto pkt. XIII SIWZ dotyczy Wzoru umowy.

Odpowiedź:

Zamawiający, w odpowiedzi na powyższe pytanie dokonuje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia poprzez usunięcie z załącznika nr 2 do SIWZ (oferta) zapisu pkt 3 o następującej treści:

“Oświadczamy, iż każdorazowy przegląd i konserwację wykonamy w terminie nie dłuższym niż dni.

Należy wskazać ilość dni w pełnej liczbie. Niniejszy termin stanowi kryterium oceny ofert, zgodnie z treścią rozdziału XIII SIWZ. Brak wskazania terminu spowoduje odrzucenie oferty jako niezgodnej z treścią SIWZ.”

Pytanie nr 9:

Dot. pkt. III.2) SIWZ – Warunków udziału w postępowaniu.

W świetle art. 90 ustawy o wyrobach medycznych wykonanie usług serwisu pogwarancyjnego przez podmioty inne niż producent lub jego autoryzowany przedstawiciel jest w pełni dopuszczalne. W/w ustawa nie przewiduje też konieczności posiadania certyfikowanych przez producenta szkoleń dla inżynierów serwisu, a mając na uwadze, że większe znaczenie w usługach serwisowych ma doświadczenie pracowników wykonujących te usługi, niż szkolenie wykonane przez producenta, zwracamy się z prośbą o dopuszczenie do serwisu inżynierów przeszkolonych z urzędzeń będących przedmiotem zamówienia przez podmiot uprawniony do serwisowania urzędzeń medycznych posiadający certyfikat ISO 13484, tj. w zakresie serwisowania, instalowania oraz dystrybucji wyrobów medycznych do diagnostyki obrazowej.

Odpowiedź:

Zamawiający podtrzymuje zapisy treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

Pytanie nr 10:

Dotyczy § 1 ust. 6 pkt. 1 Załącznika nr 9 do SIWZ - UMOWA – PROJEKT w związku z Załącznikiem nr 1A do SIWZ.

Zwracamy się z prośbą o wykreślenie przedmiotowego punktu, gdyż zgodnie z zaleceniami producenta przewiduje się odpowiednio:

Angiograf – 2 przeglądy/rok,

Tomograf komputerowy – 4 przeglądy/rok,

RTG - 2 przeglądy/rok,

Rezonans Magnetyczny - 4 przeglądy/rok.

Odpowiedź:

Zamawiający informuje, iż nie wprowadza sugerowanych zmian i podtrzymuje wskazaną częstotliwość, zgodną z zaleceniami autoryzowanego przedstawiciela producenta sprzętu.

Ponadto, działając na podstawie art. 38 ust. 4 ustawy Pzp Zamawiający dokonuje modyfikacji treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia w następujący sposób:

W zakresie pakietu nr 4 – przegląd i konserwacja sprzętu marki Radiologia S.A. dodaje się pozycję numer 2: aparat RTG mobilny TXL Plus 4.

W związku z powyższą zmianą, Zamawiający przekazuje zmodyfikowany załącznik nr 1 stanowiący opis przedmiotu zamówienia oraz załącznik nr 1A stanowiący harmonogram realizacji umowy a także Formularz oferty, stanowiący załącznik nr 2 do SIWZ.

Powyższe odpowiedzi są wiążące i należy je uwzględnić przy sporządzaniu oferty w ramach niniejszego postępowania.

W związku z faktem, iż powyższe zmiany treści SIWZ prowadzą do zmiany treści ogłoszenia o zamówieniu, zgodnie z przepisem art. 12a ust. 2 ustawy Pzp Zamawiający przedłuża termin składania ofert.

W związku z powyższym treść rozdziału IX w pkt 1 i 2 SIWZ otrzymuje brzmienie:

1. Miejsce i termin składania ofert:
 - 1) miejsce składania ofert: SPSKM – Dział Zamówień Publicznych, pok. Nr 2,
 - 2) termin składania ofert: do dnia 21.11.2017 r. do godz. 12:00.
2. Miejsce i termin otwarcia ofert:
 - 1) miejsce otwarcia ofert: SPSKM – Dział Zamówień Publicznych, pok. Nr 2,
 - 2) termin otwarcia ofert: w dniu 21.11.2017 r. o godz. 12:30.

*z upoważnienia Dyrektora SPSKM
Z-ca Dyr. Ds. Ekonomicznych - Główny Księgowy
mgr Ewa Mołek*

OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Pakiet nr 1A: (angiograf INFINIX VC-1) i Pakiet nr 1C: (aparat RTG MAX-1000A)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Gruntowne oczyszczenie filtrów i układów elektroniki (szafy sterujące, konsole, stół, generator, ramię C)
2. Sprawdzenie wentylatorów.
3. Przegląd funkcji mechanicznych systemu.
4. Pomiary kV i mA generator RTG.
5. Kontrola dawki.
6. Sprawdzenie i regulacja toru wizyjnego (pomiar video, testy rozdzielczości etc.)
7. Sprawdzenie układu automatyki DSA.
8. Sprawdzenie działania oprogramowania.
9. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
10. Archiwowanie systemu.
11. Pozostałe prace według instrukcji sprawdzeń i przeglądów producenta.
12. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 1B: (tomograf komputerowy AQUILION 64 TSX-101A/EC)

1. Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:
2. Demontaż obudów i gruntowne oczyszczenie układów elektroniki (konsola, gantry, stół, generator, zasilacze i płyty systemu, klawiatura, monitor).
3. Kontrola i czyszczenie filtrów.
4. Kontrola parametrów generatora (co 12 miesięcy: kV, mA, If, czas ekspozycji) i ewentualna regulacja.
5. Sprawdzenie parametrów elektrycznych zasilaczy z ewentualną konieczną korektą.
6. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego
7. Kontrola parametrów przy pomocy fantomów.
8. Kalibracja systemu w razie konieczności.
9. Pozostałe prace według instrukcji sprawdzeń i przeglądów producenta.
10. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 1D: (rezonans magnetyczny MRT-1503/W3)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Demontaż obudów i gruntowne oczyszczenie układów elektroniki (konsola, gantry, stół, zasilacze i płyty systemu, klawiatura, monitor).

2. Sprawdzenie systemu chłodzenia magnezu, ciśnienia i poziomu ciekłego helu.
3. Sprawdzenie systemów bezpieczeństwa pracy: czujnika poziomu tlenu i wyłączników awaryjnych.
4. Kontrola parametrów cewek diagnostycznych.
5. Sprawdzenie parametrów elektrycznych zasilaczy z ewentualną konieczną korektą.
6. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
7. Kontrola parametrów aparatu mających wpływ na jakość obrazu przy pomocy fantomów.
8. Kalibracja systemu w razie konieczności.
9. Pozostałe prace według instrukcji sprawdzeń i przeglądów producenta.
10. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 2:

poz. 1 (aparat RTG BUCKY DIAGNOST TH/VT) i poz. 2 (aparat do zdjęć celowanych EASY DIAGNOST/DSI)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Sprawdzenie bezpieczeństwa mechanicznego
2. Kontrola występowania usterek zewnętrznych
3. Kontrola zużycia części ruchomych
4. Oczyszczanie i smarowanie ruchomych części mechanicznych
5. Czyszczenie wnętrza aparatu
6. Sprawdzenie parametrów roboczych, w razie potrzeby ich regulacja
7. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
8. Sprawdzenie funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy
9. Sprawdzenie jakości obrazu jak również wartości pomiarowych i aplikacyjnych urządzenia ew. regulacja w przypadkach ich odchylenia od wartości normalnych dla standardu urządzenia
10. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 3:

poz. 1 (aparat RTG jezdny DYNARAD HF-110) oraz

Pakiet nr 4:

poz. 1 (aparat RTG przenośny TX-PLUS-4), poz. 2 (aparat RTG mobilny TX-PLUS 4)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Sprawdzenie bezpieczeństwa mechanicznego
2. Kontrola występowania usterek zewnętrznych
3. Kontrola układów mechanicznych i elektronicznych
4. Kontrola zużycia części ruchomych
5. Oczyszczanie i smarowanie ruchomych części mechanicznych
6. Konserwacja układów napędowych
7. Czyszczenie wnętrza aparatu
8. Sprawdzenie parametrów roboczych, w razie potrzeby ich regulacja

ZP-17-104BN

9. Kalibracja aparatu
10. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
11. Sprawdzenie funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy
12. Sprawdzenie jakości obrazu jak również wartości pomiarowych i aplikacyjnych urządzenia ew. regulacja w przypadkach ich odchylenia od wartości normalnych dla standardu urządzenia.
13. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 5:

poz. 1 (aparat rentgenowski śródoperacyjny z ramieniem C Ziehm Vision)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Wystawienie Certyfikatu sprawności
2. Sprawdzenie bezpieczeństwa mechanicznego
3. Kontrola występowania usterek zewnętrznych
4. Kontrola układów mechanicznych i elektronicznych
5. Sprawdzenie, pomiary i korekta fizycznych parametrów ekspozycji
6. Sprawdzenia i korekta geometrii wiązki promieniowania
7. Kontrola jakości obrazów
8. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
9. Czyszczenie wnętrza aparatu
10. Oczyszczanie dróg chłodzenia i odprowadzania ciepła
11. Inspekcja zużycia części
12. Konserwacja układów napędowych
13. Smarowanie ruchomych części mechanicznych
14. Sprawdzenie jakości obrazu jak również wartości pomiarowych i aplikacyjnych urządzenia ew. regulacja w przypadkach ich odchylenia od wartości normalnych dla standardu urządzenia
15. Kalibracja aparatu
16. Konserwacja oprogramowania systemowego i aplikacyjnego
17. Sprawdzenie i ocena funkcjonalności aparatu i jego gotowości do pracy
18. Przygotowanie szczegółowego protokołu z przeglądu zawierającego wyniki pomiarów w odniesieniu do obowiązujących norm.
19. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 6

poz. 1 (densytometr LUNAR PRODIGY ADVANCE)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Sprawdzenie bezpieczeństwa mechanicznego
2. Kontrola występowania usterek zewnętrznych
3. Kontrola układów mechanicznych i elektronicznych
4. Kontrola zużycia części ruchomych

5. Oczyszczanie i smarowanie ruchomych części mechanicznych
6. Konserwacja układów napędowych
7. Czyszczenie wnętrza aparatu
8. Sprawdzenie parametrów roboczych, w razie potrzeby ich regulacja
9. Kalibracja aparatu
10. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
11. Sprawdzenie funkcjonowania urządzenia i jego gotowości do pracy
12. Sprawdzenie jakości obrazu jak również wartości pomiarowych i aplikacyjnych urządzenia ew. regulacja w przypadkach ich odchylenia od wartości normalnych dla standardu urządzenia
13. Testy diagnostyczne systemu:
 - Limit to limit
 - BeamWobble
 - AligmentAid
 - Picture
 - Hacksaw Test
 - Primary Calibration
 - 3x: skan fantomu QA Block, skan fantomu AISpine, 3x skan fantomu QA Block
14. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 7

poz. 1 (skaner RTG Vista Scan Mini)

W skład przeglądu okresowego wchodzi:

1. Wyczyszczenie szczeliny lasera
2. Wyczyszczenie pentapryzmatu oraz pierścienia RPM
3. Aktualizacja oprogramowania urządzenia (jeśli jest dostępna nowa wersja)
4. Wymiana pasa transmisyjnego
5. Wymiana sprężyn wałka docisku pasa transmisyjnego
6. Wymiana gum ustalacza
7. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
8. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 8

poz. 1 (system obróbki cyfrowej zdjęć RTG)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Czyszczenie zespołu filtrów i układów chłodzenia
2. Kontrola, regulacja oraz czyszczenie mechanizmów urządzeń
3. Kontrola i kalibracja lasera (subscanning unit)
4. Czyszczenie i kontrola zespołu lamp kasujących
5. Kontrola aplikacji sterujących, aplikacji użytkownika, inicjalizacja bazy danych
6. Wymiana materiałów eksploatacyjnych – w razie konieczności
7. Testy układu elektroniki sterującej

8. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
9. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 8

poz. 3 (drukarka do zdjęć rtg drypix prima)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Sprawdzenie i analiza logów błędów
2. Sprawdzenie systemu wydruku (geometria, gęstość optyczna)
3. Sprawdzenie działania blokad oraz wentylatorów
4. Czyszczenie wałka czyszczącego (wymiana zg. z umową)
5. Czyszczenie filtrów (wymiana filtra sekcji chłodzącej zg. z umową)
6. Czyszczenie wnętrza kamery
7. Sprawdzenie i czyszczenie pasków i wałków napędowych
8. Czyszczenie zespołu densytometrycznego
9. Czyszczenie zespołu wywoływania termicznego
10. Sprawdzenie działania kalibracji i kontrola systemu wydruku
11. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
12. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 9

poz. 1 (aparat do zdjęć kostnych Vertex CX Stojak)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Ocena stanu technicznego
2. Sprawdzenie bezpieczeństwa mechanicznego
3. Kontrola występowania usterek zewnętrznych
4. Inspekcja zużycia części
5. Oczyszczanie dróg chłodzenia i odprowadzania ciepła
6. Smarowanie ruchomych części mechanicznych
7. Sprawdzenie ekranowania kabli wysokiego napięcia
8. Sprawdzenie ograniczenia IONTOMATU
9. Kondycjonowanie lampy
10. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
11. Sprawdzenie mocowania statywu
12. Sprawdzenie rolek linek stalowych oraz hamulcy ramion wspierających statywu
13. Sprawdzenie funkcji wózka i szuflady kasety
14. Sprawdzenie funkcjonowania urządzenia i jego gotowość do pracy
15. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 10

poz 1 (aparat do zdjęć kostnych Basic)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Sprawdzenie napięcia zasilania
2. Ogólne sprawdzenie działania aparatu
3. Czyszczenie aparatu
4. Kontrola zasilacza niskiego napięcia
5. Kontrola ciągłości wewnętrznego uziemienia
6. Kontrola przycisku ekspozycyjnego
7. Kontrola układu jezdnego aparatu
8. Kontrola wysokiego napięcia kV
9. Kontrola kolimacji
10. Kontrola natężenia oświetlenia pola symulacji promieniowania RTG
11. Kontrola pracy ramienia z lampą RTG
12. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
13. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 11

poz. 1 (aparat RTG punktowy)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Kontrola zamocowania aparatu
2. Kontrola ramienia nożycowego pod względem stabilności i obejrzenie dokładnie wszystkich przegub
3. Smarowanie tulei w ramieniu poziomym
4. Sprawdzenie stabilności głowicy (regulacja)
5. Sprawdzenie wskazań kątomierza
6. Oględziny głowicy pod względem ewentualnych wycieków oleju (zdjęcie osłony głowicy)
7. Sprawdzenie bezpieczników czy odpowiadają one wartościom podanym przez producenta
8. Kontrola wszystkich wtyków i kabli
9. Kontrola działania przycisków sterownicy (ewentualna wymiana membrany klawiatury)
10. Sprawdzenie kabla połączeniowego sterownica –pilot
11. Kontrola przzerwania ekspozycji
12. Kontrola lampki ostrzegawczej: Uwaga Promieniowanie
13. Przeprowadzenie procedury kalibracji prądu lampy
14. Wykonanie zdjęcia fantomu rozdzielczości
15. Wykonanie ekspozycji końcowych
16. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
17. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

poz. 2 (aparat RTG panoramiczny)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Sprawdzenie śruby i lasera
2. Sprawdzenie kolumny:
- kontrola prostolinijności

ZP-17-104BN

- śruby silnika podnoszącego
- wyłącznik bezpieczeństwa
- uchwyt ścienny
- czujnik pozycji silnika podnoszącego
- śruby obudowyobudowy przedniej

3. Sprawdzenie promieniowania:

- promień panoramy
- fantom obrazu ball
- AEC
- obraz ceph

4. Smarowanie kolimatorów

5. Naciąganie paska głowicy

6. Sprawdzenie kasety:

- automatyczny wydruk
- znaczniki

7. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.

8. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

Pakiet nr 12:

poz. 1, 2, 3, 4 (strzykawki automatyczne)

Przegląd i konserwacja zgodnie z wymogami producenta w tym:

1. Ocena stanu systemu
2. Odczytanie rejestru błędów systemu
3. Czyszczenie i smarowanie elementów mechanicznych i gniazd tłoka głowicy
4. Kalibracja potencjometrów sprzężenia zwrotnego pozycji tłoka oraz układu zabezpieczającego (Mechanical Stop)
5. Sprawdzenie napięć zasilających
6. Kalibracja limitu ciśnienia
7. Kalibracja modułu pomiaru czasu inekcji
8. Wykonanie serwisowych testów kontrolno-sprawdzających
9. Wykonanie testów bezpieczeństwa elektrycznego.
10. Weryfikacja funkcjonowania mechanizmów zabezpieczających
11. Weryfikacja działania systemu zgodnie z normami producenta
12. Wstawienie Świadectwa sprawności sprzętu potwierdzającego stan techniczny aparatu.

HARMONOGRAM REALIZACJI UMOWY

Pakiet nr 1A:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Angiograf	INFINIX VC-i	Toshiba Medical System	99A06x7024	802-696/3/06	2006	3	co 12 miesięcy	wrzesień 2018 r.

Pakiet nr 1B:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Tomograf komputerowy	AQUILION 64 TSX-101A/EC	Toshiba Medical System	ECA 05Y2213	802-665/06	2005	3	co 12 miesięcy	kwiecień 2018 r.

Pakiet 1C:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG	MAX-1000A	Toshiba Medical System	C7597011	802-459/99	1997	3	co 12 miesięcy	październik 2018 r.

Pakiet 1D:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Rezonans magnetyczny	MRT-1503/W,31,ST	Toshiba Medical System	W3A07X2008	802-749	2007	3	co 12 miesięcy	kwiecień 2018 r.

Pakiet nr 2:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG	BUCKY DIAGNOST TH/VT	Philips	9890010 06512/79454	802-523/01	2001	3	co 12 miesięcy	listopad 2018 r.
2	Aparat do zdjęć celowanych	EASY DIAGNOST/DSI	Philips	9848500 42401/79455	802-524/01	2001	3	co 12 miesięcy	listopad 2018 r.

Pakiet nr 3:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG jezdny	DYNARAD HF-110	Dynarad Corporation	3748	802-353/96	1994	3	co 12 miesięcy	maj 2018 r.

Pakiet nr 4:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG przenośny	TX-PLUS-4	Radiologia S.A.	PKS 12530	802-879	2010	3	co 12 miesięcy	grudzień 2018 r.
2	Aparat RTG przenośny	TXL-Plus 4	Radiologia S.A.	PKL-10796	802-1244	2015	3	co 12 miesięcy	luty 2018 r.

Pakiet nr 5:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat rentgenowski śródoperacyjny z ramieniem C	Ziehm Vision	Ziehm Vision	90161	802-850	2009	3	co 12 miesięcy	styczeń 2018 r.

Pakiet nr 6:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Densytometr	LUNAR PRODIGY ADVANCE	General Electric	PA 301 450	802-719/07	2007	3	co 12 miesięcy	styczeń 2018 r.

Pakiet nr 7:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Skaner RTG	Vista SCAN MINI	Durr Dental	D241051025	802-995	2013	3	co 12 miesięcy	maj 2018 r.

Pakiet nr 8:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	System obróbki cyfrowej zdjęć RTG	Główne elementy zestawu: Czytnik płyt obrazowych XG-1, czytnik płyt obrazowych Profect CS, konsola technika CR Console lite + monitor + czytnik kodów paskowych - 2 kpl., dwuformatowa kamera laserowa DRYPIX 4000 z sorterem - 2 szt., stacja konwersji obrazów + monitor - 1 kpl., zestaw	Fujifilm		802-665	2006	3	co 12 miesięcy	listopad 2018 r., po 6 miesiącach od przeglądu poz. 2

ZP-17-104BN

		komputerowy stacji lekarskiej – 3 kpl., konwerter sygnału nieDICOMowego + REMOTE PANEL model 845 Y 0057 – 2 kpl.							
2	Część systemu obróbki cyfrowej zdjęć RTG	Czytnik płyt obrazowych XG-1, czytnik płyt obrazowych Profect CS	Fujifilm		802-665	2006	3	Przeгляд dodatkowy po 6 miesiącach od przeglądu poz. 1	maj 2018 r.
3	Drukarka do zdjęć RTG	DRYPIX PRIMA	Fujifilm	26900422	802-996	2013	3	co 12 miesięcy	maj 2018 r.

Pakiet nr 9:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG do zdjęć kostnych	VERTIX CX stojak	Siemens	1313	802-781	1994	3	co 12 miesięcy	styczeń 2018 r.

Pakiet nr 10:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG do zdjęć kostnych	Basic 100-30	Intermedical	005/13/01198	802-1105	2013	3	co 12 miesięcy	listopad 2018 r.

Pakiet nr 11:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Aparat RTG punktowy	Prox	Planmeca	IPX007058	802-993	2013	3	co 12 miesięcy	maj 2018 r.
2	Aparat RTG panoramiczny	Promax	Planmeca	RPX242999	802-994	2013	3	co 12 miesięcy	maj 2018 r.

Pakiet nr 12:

Lp.	Nazwa aparatu	Typ aparatu	Producent	Nr fabryczny	Nr inwentarzowy	Rok prod.	Ilość przeglądów w okresie umowy	Częstotliwość przeglądów	Termin wykonania I przeglądu
1	Strzykawka automatyczna	Mark V ProVis	Medrad	102771	802-696	2006	3	co 12 miesięcy	październik 2018 r.
2	Strzykawka automatyczna	SoM 700 PO	Medrad	22434	802-665	2006	3	co 12 miesięcy	październik 2018 r.
3	Strzykawka automatyczna	Spectris Solaris EP	Medrad	42174	802-749	2006	3	co 12 miesięcy	sierpień 2018 r.
4	Strzykawka automatyczna	Mark V Plus	Medrad	628921		1994	3	co 12 miesięcy	listopad 2018 r.

załącznik nr 2 do SIWZ
ze zmianami z dn. 13.11.2017 r.

Miejscowość _____ dnia _____

Pieczęć firmowa wykonawcy

OFERTA
DLA SAMODZIELNEGO PUBLICZNEGO SZPITALA KLINICZNEGO
IM. ANDRZEJA MIEŁĘCKIEGO ŚLĄSKIEGO UNIWERSYTETU MEDYCZNEGO
W KATOWICACH

Nazwa wykonawcy
.....
Siedziba/adres
.....
REGON
NIP
Tel.
Fax
Osoba upoważniona do kontaktu z zamawiającym
Tel.
E-mail
Osoba upoważniona do podpisania umowy
.....

Zamawiający wymaga wypełnienia wszystkich pól / podania wszystkich danych wymaganych w ramce powyżej

W nawiązaniu do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na **OKRESOWE PRZEGLĄDY I KONSERWACJĘ SPRZĘTU ORAZ APARATURY MEDYCZNEJ DO DIAGNOSTYKI RTG (ZP-17-104BN)** oferuję wykonanie usługi na warunkach określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia za cenę:

w zakresie pakietu nr 1A - Angiograf INFINIX VC-i :*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Angiograf INFINIX VC-i	

w zakresie pakietu nr 1B – Tomograf Komputerowy AQUILION 64 TSX-101A/EC:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Tomograf Komputerowy AQUILION 64 TSX-101A/EC	

w zakresie pakietu nr 1C - Aparat RTG MAX-1000A:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG MAX-1000A	

w zakresie pakietu nr 1D - Rezonans magnetyczny MRT-1503/W,31,ST:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Rezonans magnetyczny MRT-1503/W,31,ST	

w zakresie pakietu nr 2 – sprzęt marki Philips:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG BUCKY DIAGNOST TH/VT	
Aparat do zdjęć celowanych EASY DIAGNOST/DSI	

w zakresie pakietu nr 3 – sprzęt marki Dynarad Corporation:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG jezdny DYNARAD HF-110	

w zakresie pakietu nr 4 – sprzęt marki Radiologia S.A.:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG przenośny TX-PLUS-4	
Aparat RTG mobilny TXL-Plus 4	

w zakresie pakietu nr 5 – sprzęt marki Ziehm Vision:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat rentgenowski śródoperacyjny z ramieniem C Ziehm Vision	

w zakresie pakietu nr 6 – sprzęt marki General Electric:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)

Densytmometr LUNAR PRODIGY ADVANCE	
------------------------------------	--

w zakresie pakietu nr 7 – sprzęt marki Durr Dental:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Skaner RTG Vista SCAN MINI	

w zakresie pakietu nr 8 – sprzęt marki Fujifilm:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
System obróbki cyfrowej zdjęć RTG	
Część systemu obróbki cyfrowej zdjęć RTG	
Drukarka do zdjęć RTG DRYPIX PRIMA	

w zakresie pakietu nr 9 – sprzęt marki Siemens:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG do zdjęć kostnych VERTIX CX stojak	

w zakresie pakietu nr 10 – sprzęt marki Intermedical:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT%

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG do zdjęć kostnych Basic 100-30	

w zakresie pakietu nr 11 – sprzęt marki Planmeca:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT %

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Aparat RTG punktowy Prox	
Aparat RTG panoramiczny Promax	

w zakresie pakietu nr 12 – sprzęt marki Medrad:*

łączna cena ofertowa z podatkiem VAT zł w tym VAT %

słownie: zł

w tym cena jednostkowa za 1 przegląd i konserwację następującego sprzętu wynosi:

Nazwa sprzętu/model	Cena jednostkowa brutto za 1 przegląd i konserwację (w PLN)
Strzykawka automatyczna Mark V ProVis	
Strzykawka automatyczna SoM 700 PO	
Strzykawka automatyczna Spectris Solaris EP	
Strzykawka automatyczna Mark V Plus	

* Należy wypełnić w zależności od tego, w jakim pakiecie składana jest oferta.

- 1) Oświadczamy, że cena/y brutto zawarta/e w ofercie zawierają wszystkie koszty, jakie ponosi zamawiający w przypadku wyboru niniejszej oferty.
- 2) Oświadczamy, że przedmiot zamówienia realizowany będzie począwszy od daty zawarcia umowy, jednak nie wcześniej niż od 01.01.2018 r. do 31.12.2020 r.
- 3) Oświadczamy, iż każdorazowy przegląd i konserwację wykonamy w terminie nie dłuższym niż dni.
Należy wskazać ilość dni w pełnej liczbie. Niniejszy termin stanowi kryterium oceny ofert, zgodnie z treścią rozdziału XIII SIWZ. Brak wskazania terminu spowoduje odrzucenie oferty jako niezgodnej z treścią SIWZ.

- 4) Oświadczamy, że akceptujemy warunki płatności określone przez zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia przedmiotowego postępowania.
- 5) Oświadczamy, że jesteśmy związani niniejszą ofertą przez okres 30 dni od dnia upływu terminu składania ofert.
- 6) Oświadczamy, że niniejsza oferta zawiera na stronach nr od ____ do ____ informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
- 7) Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z projektem umowy, stanowiącym załącznik nr 9 do specyfikacji istotnych warunków zamówienia i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy zgodnej z niniejszą ofertą, na warunkach określonych w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, w miejscu i terminie wyznaczonym przez zamawiającego.
- 8) Oświadczamy, iż przedmiot zamówienia zrealizujemy samodzielnie¹.
- 9) Oświadczamy, iż przedmiot zamówienia zrealizujemy w następującym zakresie przy udziale podwykonawcy/ów: _____
(podać nazwę i adres) _____².
- 10) Ofertę niniejszą składam na _____ kolejno ponumerowanych stronach.
- 11) Jeżeli złożono ofertę, której wybór prowadziłyby do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego zgodnie z przepisami o podatku od towarów i usług, zamawiający w celu oceny takiej oferty doliczy do przedstawionej w niej ceny podatek od towarów i usług, który miałby obowiązek rozliczyć zgodnie z tymi przepisami. Wykonawca, składając ofertę, informuje zamawiającego, czy wybór oferty będzie prowadzić do powstania u zamawiającego obowiązku podatkowego, wskazując nazwę (rodzaj) towaru lub usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do jego powstania, oraz wskazując ich wartość bez kwoty podatku (zgodnie z załącznikiem nr 8 do SIWZ).

_____, dnia _____ r.

PODPIS I PIECZĄTKA WYKONAWCY

¹ W przypadku realizacji zamówienia z udziałem podwykonawców, należy skreślić pkt 8 i wypełnić pkt 9.

² Należy wypełnić w przypadku realizacji zamówienia z udziałem podwykonawców. W przypadku braku wypełnienia pkt 9 Zamawiający uzna, że Wykonawca zrealizuje przedmiot umowy samodzielnie.