

U M O W A Nr _____ /2022/ZP
na „Dostawę cystoskopu giętkiego
dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach
zawarta w dniu _____ 2022 r. w Poddębicach, pomiędzy:

„Poddębickie Centrum Zdrowia” Sp. z o.o. w Poddębicach	
ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice	
Reprezentowanym przez: <i>(imię i nazwisko osoby reprezentującej firmę)</i>	Prezes Zarządu
	prof. nadzw. dr hab. n. med. Jan Krakowiak
KRS	wpisanym pod numerem 0000384815 XX Wydziału Krajowego Rejestru Sądowego Sądu Rejonowego dla Łodzi – Śródmieścia w Łodzi
NIP:	828-14-09-238
REGON:	101075971
e-mail:	sekretariat@nzozpcz.pl

zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”, a:

Reprezentowanym przez: <i>(imię i nazwisko osoby reprezentującej firmę)</i>	
KRS lub odpowiedni rejestr:	
NIP:	
REGON:	
e-mail:	

zwanym w dalszej części umowy „Wykonawcą”,

Umowa jest wynikiem postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego – ogłoszenie przekazane w dniu – 17.10.2022r., opublikowane w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej pod numerem 2022/S 204-578047 w dniu 21.10.2022r., oparte na przepisach Ustawy z dnia 11.09.2019 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2022 r., poz. 1710).

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest dostawa, instalacja oraz uruchomienie sprzętu medycznego, zgodnie z Formularzem cenowym oraz parametrami technicznymi – Załącznik nr 2 do SWZ dla „Poddębickiego Centrum Zdrowia” Sp. z o.o., ul. Mickiewicza 16, 99-200 Poddębice. Sprzęt będący przedmiotem umowy zostanie zakupiony i sfinansowany w ramach konkursu Narodowa Strategia Onkologiczna w

zakresie zadania pn. „Zakup sprzętu do diagnostyki nowotworów pęcherza moczowego.”

2. Wykonawca dostarczy sprzęt określony w pakiecie nr 1 do siedziby Zamawiającego na własny koszt i ryzyko. Parametry techniczne w/w sprzętu zostały określone w załączniku nr 2 do SWZ, który stanowi załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
3. Przedmiot dostawy opisany w Formularzu cenowym oraz parametrach technicznych – Załącznik nr 2 do SWZ musi spełniać wymogi określone obowiązującym prawem polskim, jak i prawem Unii Europejskiej, zostać dopuszczony do obrotu handlowego i posiadać wymagane prawem ważne dokumenty, stwierdzające dopuszczenie do stosowania na terenie Polski, a także spełniać inne wymagania (normy, parametry), określone przez Zamawiającego w załączniku nr 2 do SWZ.
4. Przedmiot dostawy musi odpowiadać wymaganiom polskich norm przenoszących normy europejskie, norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie, europejskich ocen technicznych, wspólnych specyfikacji technicznych, norm międzynarodowych, specyfikacji technicznych i innych systemów referencji technicznych ustanowionych przez europejskie organizacje normalizacyjne. W przypadku braku Polskich Norm przenoszących normy europejskie, norm innych państw członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego przenoszących normy europejskie oraz norm, europejskich ocen technicznych, specyfikacji technicznych i systemów referencji technicznych zastosowanie ma art. 101 ust. 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.
5. Przedmiot dostawy musi być dopuszczony do obrotu i używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych.
6. Wykonawca oświadcza, że dostarczony sprzęt jest fabrycznie nowy, niepowystawowy, nieregenerowany, wyprodukowany w 2022 roku, wolny od wad fizycznych i prawnych, kompletny i po zainstalowaniu gotowy do pracy, bez dodatkowych kosztów oraz posiada instrukcję obsługi w języku polskim.
7. Wykonawca po zainstalowaniu, uruchomieniu przedmiotu zamówienia, w ramach wynagrodzenia określonego w § 5 ust. 1 niniejszej Umowy, zobowiązany jest również do:
 - dokonywania aktualizacji oprogramowania dostarczonego sprzętu (jeżeli dotyczy);
 - dokonania wpisu do paszportów technicznych urządzenia potwierdzających instalację i sprawność dostarczonego urządzenia oraz termin następnego przeglądu;
 - przeszkolenia 2 szkoleń personelu medycznego Zamawiającego: pierwsze szkolenie odbędzie się w zakresie obsługi dostarczonego sprzętu po zainstalowaniu, skonfigurowaniu i gotowości do użytkowania, drugie szkolenie w czasie użytkowania w uzgodnieniu z Zamawiającym, każde z odbytych szkoleń zostanie potwierdzone certyfikatem.
8. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia sprzętu oraz dokumentacją określoną w ust. 10 poniżej w terminie do dni roboczych liczonych od dnia podpisania umowy (*max. 14 dni, zapis zostanie doprecyzowany po wyborze Wykonawcy*). We wskazanym wyżej terminie Wykonawca zobowiązany jest do zainstalowania i uruchomienia dostarczonego sprzętu i oprogramowania oraz przeszkolenia pracowników Zamawiającego.
9. Wykonawca zobowiązuje się wykonać wszelkie prace instalacyjne zgodnie z obowiązującymi przepisami i normami.
10. Wykonawca przekaże wraz z dostarczonym sprzętem:
 - a) Deklarację zgodności wystawioną zgodnie z klasyfikacją wyrobów medycznych ujętą w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 5 listopada 2010 r. w sprawie klasyfikowania wyrobów medycznych.
 - b) Tłumaczenie deklaracji zgodności przez Wykonawcę na język polski jeżeli oryginał deklaracji wystawiony jest w języku obcym.
 - c) Poświadczenie zgłoszenia wyrobu medycznego do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych.
 - d) Kartę Gwarancyjną.
 - e) Instrukcję Obsługi, Użytkowania i Konserwacji w języku polskim, zarówno w wersji papierowej i elektronicznej.