Sopot, dnia ……….2023 r.

**PROTOKÓŁ ODBIORU (WZÓR)**

**(do umowy nr …………….. z dnia ……………)**

1. **ZAMAWIAJĄCY**:

………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………...,

w imieniu którego odbioru dokonują:

……………………………………………………………………………………………………………

*Imię, Nazwisko stanowisko*

……………………………………………………………………………………………………………

*Imię, Nazwisko stanowisko*

niniejszym potwierdza przyjęcie od **WYKONAWCY:**

……………………………………………………………………………………………………………

w imieniu którego przekazuje:

…………………………………………………………………………………………………………....

*Imię, Nazwisko stanowisko*

następujące urządzenia:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **L.p.** | **Nazwa** | **Typ / Model** | **Nr seryjny** | **Ilość** |
| 1 |  |  |  |  |
| 2 |  |  |  |  |
| 3 |  |  |  |  |
| 4 |  |  |  |  |
| 5 |  |  |  |  |

1. **ZAMAWIAJĄCY** potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonymi urządzeniami:
2. paszport techniczny o ile jest wymagany,
3. dokumentację techniczną sprzętu (DTR),
4. dokumenty wskazane w Szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia,
5. instrukcje obsługi w języku polskim po jednym egzemplarzu w formie papierowej i elektronicznej,
6. dokumenty licencji oprogramowania (o ile są wymagane),
7. instrukcje/zalecenia dotyczące mycia i dezynfekcji,
8. oświadczenie autoryzowanego serwisu lub producenta sprzętu dotyczące zasad wykonywania przeglądów technicznych, ich częstotliwości oraz pomiarów bezpieczeństwa elektrycznego,
9. wykaz materiałów zużywalnych wykorzystywanych w bieżącej eksploatacji dla danego rodzaju sprzętu,
10. oświadczenie gwarancyjne (dokument gwarancji),
11. inne: ………………………………………………………….

Ponadto stosownie do treści art. 90 ust. 3 i 4 ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (j.t. Dz.U. z 2020., poz. 186 ze zm.):

Jeżeli dostarczany sprzęt medyczny dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga specjalnych części zamiennych, części zużywalnych lub materiałów eksploatacyjnych określonych przez wytwórcę wyrobu, załącza do wyrobu wykaz dostawców takich części i materiałów.

Jeżeli dostarczany sprzęt medyczny dla prawidłowego i bezpiecznego działania wymaga fachowej instalacji, okresowej konserwacji, okresowej lub doraźnej obsługi serwisowej, aktualizacji oprogramowania, okresowych lub doraźnych przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń lub kontroli bezpieczeństwa - które zgodnie z instrukcją używania wyrobu nie mogą być wykonane przez użytkownika - załącza do wyrobu wykaz podmiotów upoważnionych przez wytwórcę lub autoryzowanego przedstawiciela do wykonywania tych czynności.

1. ZAMAWIAJĄCY potwierdza wykonanie przez Wykonawcę następujących prac:
2. instalacja i uruchomienie sprzętu,
3. inne:…………………………………………………………………………………………………..
4. Zasady wykonywania przeglądów okresowych (zalecenia producenta i częstotliwość):

………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

1. Uwagi i zastrzeżenia:

…………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………………

**ZAMAWIAJĄCY** **WYKONAWCA**