Numer referencyjny postępowania:

**SZP/DT-SERW/14/2023**

**Załącznik nr 2 do SWZ**

# **Wymagania ogólne przedmiotu zamówienia**

# **dodatkowe warunki zamówienia**

**„PRZEGLĄDY I NAPRAWY APARATURY MEDYCZNEJ I SPRZĘTU   
ORAZ WYKONYWANIE TESTÓW SPECJALISTYCZNYCH APARATÓW RTG ”**

* + - 1. Zamawiający, zgodnie z art. 95 ustawy Pzp., określa wymagania związane z realizacją zamówienia w zakresie zatrudnienia przez Wykonawcę lub podwykonawcę na podstawie stosunku pracy osób wykonujących wskazane przez zamawiającego czynności w zakresie realizacji zamówienia, jeżeli wykonanie tych czynności polega na wykonywaniu pracy   
         w sposób określony w art. 22 § 1 ustawy z dnia 26 czerwca 1974 r. – Kodeks pracy   
         (j.t. Dz. U. z 2020 r., poz. 1320 z późn. zm.), w tym w szczególności osób bezpośrednio wykonujących usługi przeglądów i napraw aparatury medycznej i sprzętu oraz testów specjalistycznych aparatów RTG.
      2. Szczegółowe warunki zatrudnienia osób na umowę o pracę i sankcje zawarte są   
         w Projektowanych postanowieniach umowy w sprawie zamówienia publicznego, które zostaną wprowadzone do treści tej umowy.

**Dodatkowe warunki zamówienia dla części nr: 1, 4, 5, 7, 8, 9, 10, 12, 21, 34:**

**Wykonawca zobowiązany jest:**

1. Dysponować określonym przez producenta zapleczem technicznym, częściami zamiennymi, częściami zużywalnymi i materiałami eksploatacyjnymi;
2. Posiadać określone przez producenta instrukcje serwisowe wyrobu sporządzone w sposób zrozumiały dla zatrudnionych osób oraz odpowiednie procedury i instrukcje wykonywania czynności
3. Posiadać legalne oprogramowanie serwisowe dla sprawdzenia parametrów aparatów   
   i wykonania kalibracji urządzeń, a także pełnej procedury przeglądowej.
4. Zatrudniać osoby posiadające określone przez producenta kwalifikacje i doświadczenie zawodowe.
   * + 1. Posiadać dokumentację wykonanych instalacji, napraw, konserwacji, działań serwisowych, aktualizacji oprogramowania, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń

i kontroli bezpieczeństwa wyrobu, który wykorzystuje do udzielania świadczeń zdrowotnych, zawierającą w szczególności daty wykonania tych czynności, nazwisko lub nazwę (firmę) podmiotu, który wykonał te czynności, ich opis, wyniki i uwagi dotyczące wyrobu.

1. Posiadać dokumentację określającą terminy następnych konserwacji, działań serwisowych, przeglądów, regulacji, kalibracji, wzorcowań, sprawdzeń i kontroli bezpieczeństwa wyrobu stosowanego do udzielania świadczeń zdrowotnych, wynikające z instrukcji używania lub zaleceń podmiotów, które wykonały czynności,
2. Posiadać legalizowaną i wymaganą przez producenta aparaturę kontrolno-pomiarową.
3. Wymienia części zgodnie z instrukcją techniczną/instrukcją obsługi producenta.