

SZPITAL W PYSKOWICACH
spółka z ograniczoną odpowiedzialnością
ul. Szpitalna 2, 44-120 Pyskowice
tel. /32/ 233-24-24
NIP 9691608096 Regon 276247465

Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o.

Pyskowice, 26.10.2016 r.

ul. Szpitalna 2

44 – 120 Pyskowice

Numer sprawy: Sp/AZP/382/11/poza/2016

OGŁOSZENIE O PLANOWANYM ZAKUPIE

o wartości szacunkowej nie przekraczającej progu stosowania ustawy z dnia 22 czerwca 2016 roku Prawo zamówień publicznych (t. j. Dz. U. z 2016 r. poz. 1020.) określonego w art. 4 pkt. 8, numer sprawy Sp/AZP/382/11/poza/2016 nazwa zadania: Sprzedaż, dostawa i montaż systemu nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG (zestaw na dwa łóżka)

W związku z planowanym zakupem Zarząd Szpitala w Pyskowicach Sp. z o.o. Prosi o przedstawienie oferty cenowej w następującym zakresie:

Przedmiotem niniejszego zamówienia jest dostawa:

System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG wraz z osprzętem o następujących minimalnych wymaganiach:

Parametry:

| | |
|---|---|
| 1 | Oprogramowanie w języku polskim |
| 2 | Możliwość monitorowania jednocześnie 2 łóżek |
| 3 | Graficzny obraz badań KTG |
| 4 | Komputerowa analiza i interpretacja przedporodowego zapisu KTG. Interpretacja w odniesieniu do innych klinicznie potwierdzonych zapisów KTG. |
| 5 | Graficzne przedstawienie w analizie: zmienności długo i krótkoterminowe, podstawowa akcja serca płodu, akceleracje i deceleracje, rozróżnianie deceleracji ze względu na ich „głębokość”, ruchy płodu, utrata sygnału, skurcze macicy |
| 6 | Możliwość adnotacji wykresu KTG w czasie rzeczywistym i po zakończeniu badania |

| | |
|----|---|
| 7 | Automatyczne tworzenie wykresów trendów dla wartości: ciąż patologicznych, w interpretacji zapisu kardiokograficznego dokonuje się cyfrowej analizy zapisu, a w szczególności określenia mikrooscylacji STV, ruchów płodu, podstawowej akcji serca płodu po wykonaniu kilku badań KTG tej samej pacjentce |
| 8 | Podgląd badań w czasie rzeczywistym |
| 9 | Automatyczny zapis badania do pamięci, bez konieczności dodatkowego potwierdzenia w systemie komputerowym |
| 10 | Zredukowany czas badania do 10 min |
| 11 | Widok „wielołożkowy”. Możliwość zdefiniowania ilości monitorowanych zapisów KTG na jednym ekranie |
| 12 | Tworzenie szczegółowej bazy pacjentek. Możliwość dodawania adnotacji. |
| 13 | Alarmowanie o wykrytych nieprawidłowościach na bieżąco i po wykonaniu analizy |
| 14 | Alarmy tachykardii i bradykardii sygnalizowane graficznie oraz dźwiękowo z możliwością ustawienia progów |
| 15 | Alarm o braku kontaktu przetwornika KTG |
| 16 | Pełna archiwizacja zapisów badań z możliwością powtórzenia i wydruku |
| 17 | Możliwość wydruku wykresu oraz raportu analizy na drukarce komputerowej |
| 18 | Monitorowanie ciąży bliźniaczej z możliwością wyboru tryby wyświetlania krzywych (na jednym/dwóch wykresach) |
| 19 | Możliwość czytania, wydruku, oraz archiwizacji zapisów badań zapamiętanych w aparatach KTG |
| 20 | Możliwość stworzenia profili użytkownika z pełnymi lub ograniczonymi uprawnieniami |
| 21 | Pełna kompatybilność z aparatami KTG produkowanymi w UE |
| 22 | Współpraca z aparatami produkowanymi w UE bez konieczności stosowania dodatkowych modułów (przystawek) |
| 23 | Aparaty KTG połączone z systemem za pomocą interface'ów bezprzewodowych |
| 24 | Komputer PC z monitorem i drukarką przystosowany do systemu. Parametry minimum: procesor Intel i5, dysk twardy 1TB, pamięć RAM 4GB, system operacyjny Windows 7 Pro lub nowszy, monitor LCD o przekątnej minimum 23", drukarka laserowa kolorowa |
| 25 | Dołączone dokumenty dopuszczające oprogramowanie do obrotu i używania w Polsce |

Parametry osprzętu:

| Nazwa parametru |
|---|
| Trzy sztuki aparatu KTG na wózku jezdnym |
| Przetworniki ultradźwiękowe $\leq 1.5 \text{ MHz} \pm 1\%$ |
| Zakres odczytu dla przetworników ultradźwiękowych – min. 50-210 bpm |
| Natężenie fali ultradźwiękowej dla przetwornika $\leq 6 \text{ mW/cm}^2$ |
| Zewnętrzny przetwornik Toco, Max nacisk 300g, Czułość 100% = 128g |
| Znacznik zdarzeń dla pacjentki |
| Znacznik zdarzeń dla personelu |
| Alarmy utraty sygnału, wysokiego i niskiego tętna płodu; granice alarmów definiowalne przez użytkownika |
| Zakres alarmu wysokiego tętna 150 – 200 bpm |
| Zakres alarmu niskiego tętna 50 – 120 bpm |
| Wydruk na papierze bez podziałki |
| Podłączenie RS 232 do systemu centralnego monitorowania |
| Dodatkowe łącze RS 232 do monitora funkcji życiowych pacjentki |
| Możliwość pracy drukarki z prędkościami 1, 2, 3 cm/min |
| Automatyczne wykrywanie ruchów płodu |
| Wydruk w czasie rzeczywistym krzywych dla bliźniąt na dwóch oddzielnych skalach na papierze (150mm x 210mm) |
| Możliwość rozbudowy o dodatkowe akcesoria okołoporodowe (EKG Płodu oraz IUP) |
| Wbudowana drukarka termiczna o rozdzielczości 203.2 pixel/inch |
| Możliwość zastosowania papieru o dwóch różnych szerokościach standardowy (143mm x 150mm) i szeroki do ciąży bliźniaczej (150mm x 210mm) |
| Wyświetlacz 7-segmentowy LED |
| Alarm nakładania sygnałów tętna |
| Współpraca z monitorami funkcji życiowych firm Huntleigh, Dinamap, Welch Allyn, Nellcor |
| Współpraca z cyfrowymi systemami centralnego monitorowania oraz oprogramowaniem komputerowym |
| Możliwość rozbudowy aparatu o funkcję monitorowania ciąży bliźniaczej |
| Wózek pod kardiograf z mocowaniem na aparat i koszykiem na przechowywanie materiałów eksploatacyjnych |
| Dołączone dokumenty dopuszczające aparat do obrotu i używania w Polsce |
| Dołączony dokument od producenta upoważniający Wykonawcę do sprzedaży i serwisowania aparatu w Polsce |

Wspólny Słownik Zamówienia

Kod CPV

33195000-3 – System monitorowania Pacjentów

33123210-3 – Urządzenia do monitorowania

Termin wykonania zadania:

30 listopad 2016 r.

Wartość zamówienia

cenę za zrealizowanie niniejszego zamówienia należy podać w formularzu ofertowym. Informuję, że zaproponowane ceny będą porównane z innymi ofertami. Z firmą, która przedstawi najkorzystniejszą ofertę zostanie podpisana umowa. Od decyzji Zamawiającego nie przysługują środki odwoławcze.

Opis warunków udziału w postępowaniu oraz opis sposobu dokonywania oceny spełniania tych warunków:

- A/ aktualny odpis z właściwego rejestru albo wpis do Centralnej Ewidencji Działalności Gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert potwierdzający zakres prowadzenia działalności.
- B/ Formularz ofertowy zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik Nr. 1
- C/. Oświadczenie, że oferent akceptuje załączone warunki umowy.
- D/ Dokumenty potwierdzające parametry zaproponowanego urządzenia w tym dopuszczenie do obrotu oraz certyfikat CE

I. Kryteria oceny i ich znaczenie:

| Nazwa kryterium | Waga |
|--|-----------|
| Cena | 60 |
| $\frac{\text{oferta z najniższą ceną}}{\text{cena oferty badanej}} \times 80\% = \text{ilość przyznanych punktów}$ | |

II. Okres Gwarancji **20**

Liczona na podstawie oferty w miesiącach

12 miesięcy – 2 pkt

24 miesiące – 10 pkt

36 miesięcy – 20 pkt

III. Czas reakcji serwisu w dnie powszechnie **20**

Liczona na podstawie oferty w godzinach

powyżej 24 godzin od wezwania – 10 pkt

do 24 godzin od wezwania – 20 pkt

Miejsce i termin składania ofert:

Oferty należy składać do dnia: 02.11.2016 r do godziny 11:00 w siedzibie zamawiającego
Szpital w Pyskowicach Sp. z o. o.

ul. Szpitalna 2

44-120 Pyskowice

Pokój nr 17 sekretariat Dyrekcji

Oferta powinna zawierać m. in.: cenę (netto oraz brutto) oraz wykaz jednostek służby zdrowia, do których dostarczone oferowany przedmiot zamówienia przez Państwa firmę w przeciągu ostatnich 3 lat, informację

Ogłoszenie o wynikach

Wyniki zostaną podane na stronie internetowej www.szpitalpyskowice.com.pl w zakładce BIP postępowania do 30.000 EURO oraz przekazane dostawcą, którzy złożyli oferty.



Osobą do kontaktów w sprawie niniejszego zamówienia jest:

Tomasz Siuta tel. +48 32 233 24 24 w. 281,

tel/fax. (32) 233-24-24 w. 283,

e-mail: zp.pyskowice@gmail.com

Załączniki :

Formularz ofertowy zał. Nr 1

Wzór umowy z załącznikami

PREZES ZARZĄDU

Leszek Kubiak

Prezes Zarządu Leszek Kubiak

Załącznik Nr. 1

FORMULARZ OFERTOWY

Nazwa wykonawcy

Adres wykonawcy

Miejscowość.....

Data

dot.: postępowania o wartości szacunkowej nie przekraczającej progu stosowania ustawy z dnia 29 stycznia 2004 roku Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz.U. Z 2015 r poz. 2164) określonego w art. 4 pkt. 8, numer sprawy: Sp/AZP/382/11/poza/2016. Nazwa zadania: „Sprzedaż, dostawa i montaż systemu nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG (zestaw na dwa łóżka)”

Przedmiotem niniejszego zamówienia jest dostawa:

System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG o następujących minimalnych wymaganiach:

Parametry:

| | | Tak | Nie |
|----|---|-----|-----|
| 1 | Oprogramowanie w języku polskim | | |
| 2 | Możliwość monitorowania jednocześnie 2 łóżek | | |
| 3 | Graficzny obraz badań KTG | | |
| 4 | Komputerowa analiza i interpretacja przedporodowego zapisu KTG. Interpretacja w odniesieniu do innych klinicznie potwierdzonych zapisów KTG. | | |
| 5 | Graficzne przedstawienie w analizie: zmienności długo i krótkoterminowe, podstawowa akcja serca płodu, akceleracje i deceleracje, rozróżnianie deceleracji ze względu na ich „głębokość”, ruchy płodu, utrata sygnału, skurcze macicy | | |
| 6 | Możliwość adnotacji wykresu KTG w czasie rzeczywistym i po zakończeniu badania | | |
| 7 | Automatyczne tworzenie wykresów trendów dla wartości: cięż patologicznych, w interpretacji zapisu kardiokograficznego dokonuje się cyfrowej analizy zapisu, a w szczególności określenia mikrooscylacji STV, ruchów płodu, podstawowej akcji serca płodu po wykonaniu kilku badań KTG tej samej pacjentce | | |
| 8 | Podgląd badań w czasie rzeczywistym | | |
| 9 | Automatyczny zapis badania do pamięci, bez konieczności dodatkowego potwierdzania w systemie komputerowym | | |
| 10 | Zredukowany czas badania do 10 min | | |

| | | | |
|----|---|--|--|
| 11 | Widok „wielołożkowy”. Możliwość zdefiniowania ilości monitorowanych zapisów KTG na jednym ekranie | | |
| 12 | Tworzenie szczegółowej bazy pacjentek. Możliwość dodawania adnotacji. | | |
| 13 | Alarmowanie o wykrytych nieprawidłowościach na bieżąco i po wykonaniu analizy | | |
| 14 | Alarmy tachykardii i bradykardii sygnalizowane graficznie oraz dźwiękowo z możliwością ustawienia progów | | |
| 15 | Alarm o braku kontaktu przetwornika KTG | | |
| 16 | Pełna archiwizacja zapisów badań z możliwością powtórnego odtworzenia i wydruku | | |
| 17 | Możliwość wydruku wykresu oraz raportu analizy na drukarce komputerowej | | |
| 18 | Monitorowanie ciąży bliźniaczej z możliwością wyboru tryby wyświetlania krzywych (na jednym/dwóch wykresach) | | |
| 19 | Możliwość zczytania, wydruku, oraz archiwizacji zapisów badań zapamiętanych w aparatach KTG | | |
| 20 | Możliwość stworzenia profili użytkownika z pełnymi lub ograniczonymi uprawnieniami | | |
| 21 | Pełna kompatybilność z aparatami KTG produkowanymi w UE | | |
| 22 | Współpraca z aparatami produkowanymi w UE bez konieczności stosowania dodatkowych modułów (przystawek) | | |
| 23 | Aparaty KTG połączone z systemem za pomocą interface'ów bezprzewodowych | | |
| 24 | Komputer PC z monitorem i drukarką przystosowany do systemu. Parametry minimum: procesor Intel i5, dysk twardy 1TB, pamięć RAM 4GB, system operacyjny Windows 7 Pro lub nowszy, monitor LCD o przekątnej minimum 23", drukarka laserowa kolorowa | | |
| 25 | Dołączone dokumenty dopuszczające oprogramowanie do obrotu i używania w Polsce | | |
| 26 | Trzy sztuki aparatu KTG na wózku jezdnym | | |
| 27 | Przetworniki ultradźwiękowe $\leq 1.5 \text{ MHz} \pm 1\%$ | | |
| 28 | Zakres odczytu dla przetworników ultradźwiękowych – min. 50-210 bpm | | |
| 29 | Natężenie fali ultradźwiękowej dla przetwornika $\leq 6 \text{ mW/cm}^2$ | | |
| 30 | Zewnętrzny przetwornik Toco, Max nacisk 300g, Czulość 100% = 128g | | |
| 31 | Znacznik zdarzeń dla pacjentki | | |
| 32 | Znacznik zdarzeń dla personelu | | |
| 33 | Alarmy utraty sygnału, wysokiego i niskiego tętna płodu; granice alarmów definiowalne przez użytkownika | | |
| 34 | Zakres alarmu wysokiego tętna 150 – 200 bpm | | |

| | | | |
|----|---|--|--|
| 35 | Zakres alarmu niskiego tętna 50 – 120 bpm | | |
| 36 | Wydruk na papierze bez podziałki | | |
| 37 | Podłączenie RS 232 do systemu centralnego monitorowania | | |
| 38 | Dodatkowe łącze RS 232 do monitora funkcji życiowych pacjentki | | |
| 39 | Możliwość pracy drukarki z prędkościami 1, 2, 3 cm/min | | |
| 40 | Automatyczne wykrywanie ruchów płodu | | |
| 41 | Wydruk w czasie rzeczywistym krzywych dla bliźniąt na dwóch oddzielnych skalach na papierze (150mm x 210mm) | | |
| 42 | Możliwość rozbudowy o dodatkowe akcesoria okołoporodowe (EKG Płodu oraz IUP) | | |
| 43 | Wbudowana drukarka termiczna o rozdzielczości 203.2 pixel/inch | | |
| 44 | Możliwość zastosowania papieru o dwóch różnych szerokościach standardowy (143mm x 150mm) i szeroki do ciąży bliźniaczej (150mm x 210mm) | | |
| 45 | Wyświetlacz 7-segmentowy LED | | |
| 46 | Alarm nakładania sygnałów tętna | | |
| 47 | Współpraca z monitorami funkcji życiowych firm Huntleigh, Dinamap, Welch Allyn, Nellcor | | |
| 48 | Współpraca z cyfrowymi systemami centralnego monitorowania oraz oprogramowaniem komputerowym | | |
| 49 | Możliwość rozbudowy aparatu o funkcję monitorowania ciąży bliźniaczej | | |
| 50 | Wózek pod kardiograf z mocowaniem na aparat i koszykiem na przechowywanie materiałów eksploatacyjnych | | |
| 51 | Dołączone dokumenty dopuszczające aparat do obrotu i używania w Polsce | | |
| 52 | Dołączony dokument od producenta upoważniający Wykonawcę do sprzedaży i serwisowania aparatu w Polsce | | |

Oferuję wykonanie przedmiotu zamówienia:

1. Termin wykonania zamówienia:

dostawa do 05.12.2016 r.

(wpisać).....

2. Wartość zamówienia

cena netto:.....cena brutto:.....

3. Okres gwarancji:.....

4. Czas reakcji serwisu:.....

(data i czytelny podpis wykonawcy)



Wzór Umowy

UMOWA Nr Sp/AZP/381/.../2016

Zawarta w dniu2016 r. w Pyskowicach pomiędzy:

Szpitałem w Pyskowicach Sp. z o.o., 44-120 Pyskowice ul. Szpitalna 2 Wpisanym do rejestru przedsiębiorców KRS prowadzonym przez Sąd Rejonowy w Gliwicach wydział X Gospodarczy pod numerem KRS 0000469643

NIP 9691608096 REGON 276247465

Wysokość kapitału zakładowego 17.100.000,00 zł

reprezentowany przez:

Leszek Kubiak – Prezes Zarządu

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”

a

.....nazwa..... kod pocztowy..... miasto.....,
.....ul.....

Wpisanym do rejestru Przedsiębiorców KRS prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla miasto
Wydział Gospodarczy pod numerem KRS

.....,NIP.....REGON.....

reprezentowanym przez:

.....

zwany w dalszej części umowy „Wykonawcą”


Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego nr Sp/AZP/382/11/2016 na podstawie ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych z późniejszymi zmianami, zostaje zawarta Umowa o następującej treści

§ 1
PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest dostawa i montaż (w siedzibie Zamawiającego) Systemu nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG zgodnie z ofertą Wykonawcy.
2. Wykonawca oświadcza, że przedmiot umowy odpowiada ściśle wymogom określonym w ogłoszeniu.
3. Przedmiot umowy jest fabrycznie nowy i gotowy do używania.
4. Wykonawca dostarczy i zamontuje przedmiot umowy do siedziby Zamawiającego własnym transportem, na swój koszt i ryzyko wraz z dokumentacją w języku polskim, instrukcją obsługi, warunkami gwarancji i karta gwarancyjną.
5. Wykonawca dostarczy przedmiot umowy w dniu roboczym w godzinach od 7:00 do 14:00 w terminie do r. Wykonawca jest zobowiązany zawiadomić Zamawiającego o planowanym terminie dostawy z co najmniej 2-dniowym wyprzedzeniem.
6. Wykonawca przeprowadzi szkolenie pracowników Zamawiającego w siedzibie Zamawiającego w zakresie bieżącej obsługi, konserwacji i eksploatacji System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG w terminie jak dla dostawy.
7. Miejscem dostawy i montażu jest Szpital w Pyskowicach Sp. z o.o.

§ 2

1. Strony postanawiają, że warunkiem odbioru będzie potwierdzenie kompletności dostawy System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG, zamontowanie go w miejscu przeznaczenia, sprawdzenie poprawności działania oraz przeszkolenie co nastąpi w obecności przedstawicieli Wykonawcy i Zamawiającego. Potwierdzenie zostanie dokonane obustronnie podpisanym protokołem przekazania Systemu nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG do eksploatacji
2. Wszystkie czynności określone w ust. 1 zostaną dokonane przez Wykonawcę w tym samym dniu.



§ 3

1. Wykonawca udziela gwarancji na okres miesięcy od daty podpisania protokołu przekazania do eksploatacji
2. W przypadku awarii systemu w okresie wskazanym w ust. 1 Wykonawca przystąpi do jego naprawy w terminie nie przekraczającym godzin od zgłoszenia awarii (z Wyłączeniem dni ustawowo wolnych od pracy). Zgłoszenie przez Zamawiającego awarii nastąpi pisemnie lub faksem.
3. Czas usunięcia awarii przez Wykonawcę wynosi 14 dni od jej zgłoszenia przez Zamawiającego. W sytuacji, w której wystąpi konieczność sprowadzenia części zamiennych, o czym Wykonawca jest zobowiązany poinformować Zamawiającego nie później niż w terminie 48 godzin od zgłoszenia awarii, czas usunięcia awarii nie może przekroczyć 14 dni od jej zgłoszenia przez Zamawiającego.
4. Naprawa System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG odbywać się będzie w siedzibie Zamawiającego. W uzasadnionym przypadku naprawa aparatu może odbywać się w innym miejscu, pod warunkiem wyrażenia zgody przez Zamawiającego w formie pisemnej. W przypadku wykonywania naprawy aparatu poza siedzibą Zamawiającego Wykonawca ponosi wszelkie koszty i ryzyko związane z jego transportem do i z miejsca naprawy.
5. Na czas dłuższy naprawy niżdni Wykonawca zapewnia sprzęt zastępczy.
6. Wykonawca zobowiązuje się do wymiany System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG na nowy w okresie wskazanym w ust. 1 w przypadku wystąpienia trzech awarii, których usunięcie związane będzie z wymianą części lub podzespołów lub jeśli usunięcie awarii jest niemożliwe.
Wymiana powinna nastąpić w ciągu 14 dni od daty zgłoszenia awarii przez Zamawiającego.
7. W przypadku wymiany uszkodzonego aSystem nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG na nowy lub wymiany jego części lub podzespołów w związku z okolicznościami określonymi w ust. 3 oraz w przypadku skorzystania przez Zamawiającego z rękojmi, w stosunku do nowego, wymienionego System nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG lub wymienionych części obowiązują warunki gwarancji i serwisu wynikające ze złożonej oferty.
8. Przerwy w Systemie nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG spowodowane naprawami gwarancyjnymi odpowiednio wydłużają okres gwarancji.
9. Wykonawca w ramach umowy, zobowiązany jest do dokonania bezpłatnie okresowego przeglądu konserwacyjnego systemu zgodnie z ofertą przetargową.
10. Uprawnienia Zamawiającego z tytułu gwarancji nie wyłączają odpowiedzialności Wykonawcy z tytułu rękojmi.



§ 4

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - 1) za opóźnienie w dostawie przedmiotu umowy w wysokości 0,2% wartości umowy brutto za każdy dzień opóźnienia,
 - 2) za odstąpienie od umowy lub rozwiązanie umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy – w wysokości 10% wartości umowy brutto.
2. Strony postanawiają, że mogą dochodzić odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 5

1. Wykonawcy za wykonanie przedmiotu niniejszej umowy w całości przysługuje wynagrodzenie w wysokości zł brutto (słownie:
.....) zł netto (słownie:
.....)
2. cena określona w ust 1 obejmuje wszystkie koszty związane z wykonaniem umowy w tym: koszt Systemu nadzoru okołoporodowego z analizą kliniczną zapisu KTG i osprzętu, koszt transportu i jego ubezpieczenie, montaż, szkolenie oraz podatek VAT.
3. Zapłata nastąpi na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę na podstawie protokołu przekazania do eksploatacji.
4. Zamawiający dokona zapłaty przelewem w terminie 7 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury i podpisanego protokołu odbioru systemu na rachunek wskazany przez Wykonawcę na fakturze.
5. Za datę zapłaty strony uważać będą datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
6. Zamawiający oświadcza, że wyraża zgodę na wystawienie faktur VAT bez jego podpisu.

§ 6

1. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z tytułu niniejszej Umowy, bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na



piśmie.

2. Zmian umowy dokonuje się w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Ustawy Prawo Zamówień Publicznych.
4. Strony mają obowiązek wzajemnego informowania o wszelkich zmianach statusu prawnego swojej firmy, a także o wszczęciu postępowania upadłościowego, układowego i likwidacyjnego.
5. Ewentualne spory powstałe na tle wykonywania przedmiotu umowy strony rozstrzygać będą polubownie. W przypadku nie dojścia do porozumienia spory rozstrzygane będą przez rzeczowo właściwy sąd powszechny według siedziby Zamawiającego.

§ 7

1. Umowę sporządzono w 2 jednakowych egzemplarzach; po 1 egzemplarzu dla Wykonawcy i 1 dla Zamawiającego.
2. Integralną część niniejszej umowy stanowi oferta Wykonawcy jako załączniki.

SPRZEDAJĄCY

KUPUJĄCY