



ZAPYTANIE OFERTOWE NR 1/GRANT 2026

w związku z realizacją Przedsięwzięcia w ramach Projektu grantowego pn. „Wsparcie podstawowej opieki zdrowotnej (POZ)” realizowanego w ramach Programu Fundusze Europejskie na Infrastrukturę, Klimat, Środowisko 2021-2027, współfinansowanego ze środków Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego.

Data zapytania	20.07.2026
Nazwa Grantobiorcy/Zamawiającego	FAMAR Sp. z o.o. ul. Gruduska 50 06-400 Ciechanów NIP: 5662012631 REGON: 147058965 KRS: 0000493614
Przedmiot zamówienia	Przedmiotem zamówienia jest zakup, dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie oraz przekazanie do użytkowania fabrycznie nowego aparatu ultrasonograficznego , przeznaczonego do wykonywania badań diagnostycznych w warunkach podstawowej opieki zdrowotnej.
Planowany termin realizacji (od - do)	Sierpień 2026– wrzesień 2026
Termin przesłania oferty	na adres email agnieszka.wajmer@gmail.com lub na adres Gruduska 50, 06-400 Ciechanów w zamkniętej kopercie z dopiskiem „ Grant dla POZ FAMAR” do dnia 2026-08-27 godz.12.00

Tryb postępowania: zasada konkurencyjności

Niniejsze postępowanie jest prowadzone zgodnie z zachowaniem zasady równego traktowania oraz uczciwej konkurencji wobec wszystkich potencjalnych oferentów.

Postępowanie nie jest prowadzone w trybie ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych, ponieważ Zamawiający nie jest podmiotem zobowiązanym do stosowania tej ustawy w zakresie niniejszego zamówienia. Postępowanie prowadzone jest z zachowaniem zasad przejrzystości, uczciwej konkurencji, równego traktowania



Fundusze Europejskie
na Infrastrukturę,
Klimat, Środowisko



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



NFZ
Narodowy Fundusz Zdrowia

wykonawców, proporcjonalności, efektywności oraz racjonalnego i celowego wydatkowania środków publicznych / środków projektu.

Zamówienie nie może być udzielone podmiotom powiązanim z Zamawiającym osobowo lub kapitałowo.

Opis przedmiotu zamówienia:

1. Przedmiotem zamówienia jest **zakup, dostawa, wniesienie, instalacja, uruchomienie oraz przekazanie do użytkowania fabrycznie nowego aparatu ultrasonograficznego**, przeznaczonego do wykonywania badań diagnostycznych w warunkach podstawowej opieki zdrowotnej.
2. Zamówienie obejmuje również:
 - o dostawę aparatu USG do miejsca wskazanego przez Zamawiającego,
 - o wniesienie sprzętu,
 - o instalację i uruchomienie aparatu,
 - o konfigurację urządzenia,
 - o dostawę wymaganych głowic,
 - o przekazanie dokumentacji technicznej i użytkowej w języku polskim,
 - o przekazanie dokumentów potwierdzających dopuszczenie wyrobu medycznego do obrotu i używania,
 - o przeszkolenie personelu Zamawiającego z obsługi aparatu,
 - o zapewnienie gwarancji,
 - o zapewnienie serwisu gwarancyjnego i pogwarancyjnego na terenie Polski.
3. Aparat USG będzie wykorzystywany w działalności przychodni POZ, w szczególności do wspomagania diagnostyki pacjentów w zakresie badań jamy brzusznej, tarczycy, naczyń, tkanek miękkich, układu moczowego oraz innych badań możliwych do wykonania w ramach podstawowej opieki zdrowotnej zgodnie z kompetencjami personelu medycznego.
4. Zamawiający nie dopuszcza zaoferowania sprzętu używanego, demonstracyjnego, powystawowego, regenerowanego ani rekondycjonowanego.

Kod CPV

33112200-0 – Aparaty ultrasonograficzne

Dodatkowo pomocniczo:

33100000-1 – Urządzenia medyczne

50421000-2 – Usługi w zakresie napraw i konserwacji sprzętu medycznego

Minimalne wymagania techniczne aparatu USG



Oferowany aparat musi spełniać co najmniej poniższe wymagania. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne lub lepsze, pod warunkiem zachowania funkcjonalności, jakości diagnostycznej oraz zgodności z przeznaczeniem urządzenia. Szczegółowy opis w załączniku nr 2.

1. Wymagania ogólne

1. Aparat ultrasonograficzny fabrycznie nowy, rok produkcji nie starszy niż 2026.
2. Aparat stacjonarny lub mobilny na jezdnej konsoli, przeznaczony do pracy w placówce medycznej.
3. Urządzenie klasy diagnostycznej, przeznaczone do badań ogólnych, internistycznych, naczyniowych, narządów powierzchniowych oraz badań w ramach POZ.
4. Aparat wyposażony w zintegrowaną konsolę, monitor, panel sterowania, porty głowic oraz system archiwizacji danych.
5. Menu aparatu oraz instrukcja obsługi w języku polskim lub angielskim, przy czym Zamawiający wymaga przekazania instrukcji użytkownika w języku polskim.
6. Aparat musi być kompletny, gotowy do pracy po instalacji i uruchomieniu.
7. Aparat musi posiadać oznakowanie CE oraz być dopuszczony do obrotu i używania jako wyrób medyczny na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i Unii Europejskiej.

2. Konsola, monitor i ergonomia pracy

1. Monitor diagnostyczny LCD/LED o przekątnej minimum **21 cali**, wysokiej rozdzielczości.
2. Panel sterowania z klawiaturą funkcyjną, pokrętkami lub manipulatorami umożliwiającymi płynną obsługę badań.
3. Ekran dotykowy lub dodatkowy panel sterowania – dopuszczalny, preferowany, lecz nieobowiązkowy.
4. Regulowana wysokość i/lub możliwość ustawienia monitora oraz konsoli w sposób ergonomiczny dla użytkownika.
5. Mobilna podstawa jezdna z blokadą kół.
6. Minimum **3 aktywne porty głowic**, preferowane 4 porty lub więcej.
7. Podgrzewacz żelu zintegrowany z aparatem.
8. Wbudowany system przechowywania głowic oraz akcesoriów.

3. Tryby obrazowania

Aparat musi posiadać co najmniej następujące tryby pracy:

1. B-mode – obrazowanie dwuwymiarowe.
2. M-mode.
3. Color Doppler.
4. Power Doppler.
5. Pulsed Wave Doppler / Doppler spektralny.



6. Doppler Fali Ciągłej CWD
7. Doppler Tkankowy kolorowy i spektralny
8. Obrazowanie mikroprzepływów.
9. Tissue Harmonic Imaging lub równoważna technologia obrazowania harmonicznego.
10. Obrazowanie z redukcją szumów i artefaktów.
11. Obrazowanie poprawiające kontrast i rozdzielczość struktur tkankowych.
12. Obrazowanie w trybie elastografii fali poprzecznej.
13. Możliwość optymalizacji obrazu jednym przyciskiem lub funkcją automatycznej optymalizacji obrazu.
14. Możliwość wykonywania pomiarów i obliczeń typowych dla badań ogólnych, naczyniowych i narządów powierzchniowych.

4. Oprogramowanie i funkcje diagnostyczne

Aparat powinien posiadać:

1. Pakiety pomiarowe do badań:
 - o jamy brzusznej,
 - o tarczycy,
 - o układu moczowego,
 - o tkanek miękkich,
 - o naczyń,
 - o badań ogólnych POZ bazujący na AI - aparat sam rozpoznaje projekcje/obrazy w celu automatycznego pomiaru podstawowych parametrów kardiologicznych dla poszczególnych trybów pracy.
2. Możliwość zapisu obrazów i pętli filmowych.
3. Możliwość eksportu danych na nośnik zewnętrzny USB w standardzie co najmniej 3.0
4. Możliwość pracy w standardzie DICOM. Aparat powinien mieć aktywne złącze DICOM
5. Możliwość archiwizacji badań w pamięci aparatu.
6. Możliwość anonimizacji lub zabezpieczenia danych pacjenta zgodnie z wymaganiami ochrony danych osobowych.
7. Możliwość podłączenia aparatu do infrastruktury informatycznej placówki, jeżeli Zamawiający będzie tego wymagał na etapie wdrożenia.
8. Videodrukarka do drukowania obrazów z badania.

5. Wymagane głowice

Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć aparat wraz z minimum następującymi głowicami:

1. Głowica convex

Przeznaczenie: badania jamy brzusznej, układu moczowego, narządów głębiej położonych.



Fundusze Europejskie
na Infrastrukturę,
Klimat, Środowisko



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



NFZ
Narodowy Fundusz Zdrowia

Minimalne wymagania:

- zakres częstotliwości co najmniej od ok. 1MHz do ok. 6 MHz lub szerszy,
- wykonana w technologii monokryształu lub równoważnej, posiadającą co najmniej 190 elementów tworzących obraz
- kompatybilna z oferowanym aparatem,
- nowa, nieużywana,
- z kompletem przewodów i elementów ochronnych.

2. Głowica liniowa

Przeznaczenie: badania tarczycy, tkanek miękkich, naczyń, węzłów chłonnych, struktur powierzchniowych.

Minimalne wymagania:

- zakres częstotliwości co najmniej od ok. 3 MHz do ok. 14 MHz lub szerszy,
- wykonana w technologii monokryształu lub równoważnej, posiadającą co najmniej 190 elementów tworzących obraz
- kompatybilna z oferowanym aparatem,
- nowa, nieużywana.

3. Głowica sektorowa / phased array

Przeznaczenie: badania jamy brzusznej, badania kardiologiczne i ogólne wymagające obrazowania sektorowego np. diagnostyka nerek u osób starszych

Minimalne wymagania:

- zakres częstotliwości co najmniej od ok. 1 MHz do ok. 4 MHz lub szerszy,
- wykonana w technologii monokryształu lub równoważnej, posiadającą co najmniej 80 elementów tworzących obraz
- kompatybilna z oferowanym aparatem,
- nowa, nieużywana.

Zamawiający dopuszcza zaoferowanie zestawu równoważnego lub szerszego, pod warunkiem że umożliwia on wykonywanie badań przewidzianych dla placówki POZ.

Wymagania dotyczące wyrobu medycznego

1. Oferowany aparat musi być wyrobem medycznym dopuszczonym do obrotu i używania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności przepisami dotyczącymi wyrobów medycznych oraz wymaganiami rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 w sprawie wyrobów medycznych.



2. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z ofertą albo na wezwanie Zamawiającego (przed ogłoszeniem wyników):
 - o deklarację zgodności UE,
 - o dokument potwierdzający oznakowanie CE,
 - o dokumenty potwierdzające dopuszczenie urządzenia do obrotu i używania,
 - o instrukcję obsługi w języku polskim,
 - o kartę gwarancyjną,
 - o dokumentację techniczną lub kartę katalogową oferowanego urządzenia,
 - o wykaz oferowanych głowic i akcesoriów,
 - o dokument potwierdzający możliwość świadczenia serwisu gwarancyjnego na terenie Polski.
3. Oferowany sprzęt musi być wolny od wad fizycznych i prawnych oraz nie może być obciążony prawami osób trzecich.

Warunki realizacji zamówienia

1. Wykonawca zobowiązany jest do realizacji zamówienia w terminie nie dłuższym niż **60 dni kalendarzowych** od dnia podpisania umowy, chyba że Zamawiający wskaże inny termin w umowie.
2. Wykonawca zobowiązany jest do:
 - o dostarczenia aparatu USG do miejsca wskazanego przez Zamawiającego,
 - o wniesienia urządzenia,
 - o instalacji,
 - o uruchomienia,
 - o sprawdzenia poprawności działania,
 - o przeszkolenia personelu Zamawiającego,
 - o przekazania dokumentacji odbiorowej,
 - o zapewnienia serwisu gwarancyjnego.
3. Szkolenie personelu powinno obejmować co najmniej:
 - o podstawową obsługę aparatu,
 - o uruchamianie i wyłączanie urządzenia,
 - o wybór głowic i presetów,
 - o zapis i eksport badań,
 - o podstawową konserwację,
 - o zasady bezpiecznego użytkowania.
4. Z realizacji zamówienia zostanie sporządzony **protokół odbioru**, podpisany przez przedstawicieli obu stron.
5. Za datę wykonania zamówienia uznaje się dzień podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń.

Gwarancja i serwis

1. Minimalny wymagany okres gwarancji na aparat USG wynosi **24 miesiące** od daty podpisania protokołu odbioru bez zastrzeżeń.



- Minimalny wymagany okres gwarancji na głowice wynosi **12 miesięcy**, chyba że Wykonawca zaoferuje dłuższy okres.
- Wykonawca zapewni serwis gwarancyjny na terenie Polski.
- Czas reakcji serwisu od momentu zgłoszenia awarii nie może być dłuższy niż **3 dni robocze**.
- W przypadku awarii niemożliwej do usunięcia w terminie 14 dni kalendarzowych Zamawiający może wymagać zapewnienia urządzenia zastępczego lub innego rozwiązania umożliwiającego zachowanie ciągłości świadczeń, jeżeli charakter awarii będzie istotnie wpływał na funkcjonowanie placówki.
- W okresie gwarancji Wykonawca zapewni nieodpłatne usunięcie wad, usterek i awarii wynikających z przyczyn tkwiących w urządzeniu.

Warunki udziału w postępowaniu

Warunki udziału w postępowaniu

☐ nie dotyczy

☒ dotyczy

O udzielenie zamówienia może ubiegać się podmiot spełniający następujące warunki:

- posiadają uprawnienia, doświadczenie i potencjał techniczny do realizacji zamówienia;
- oferują sprzęt fabrycznie nowy, kompletny i dopuszczony do obrotu jako wyrób medyczny;
- zapewniają serwis gwarancyjny na terenie Polski;
- nie są powiązani osobowo ani kapitałowo z Zamawiającym;
- nie podlegają wykluczeniu na podstawie przepisów dotyczących przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę;
- złożą ofertę obejmującą cały przedmiot zamówienia;
- złożą wymagane oświadczenia i dokumenty;
- zapewnią dostawę, instalację, uruchomienie i szkolenie personelu.

Brak powiązań osobowych i kapitałowych

W celu uniknięcia konfliktu interesów zamówienie nie może zostać udzielone podmiotowi powiązanemu osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym.

Przez powiązania osobowe lub kapitałowe rozumie się w szczególności:

- uczestniczenie w spółce jako wspólnik spółki cywilnej lub osobowej;
- posiadanie co najmniej 10% udziałów lub akcji;
- pełnienie funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta albo pełnomocnika;
- pozostawanie w związku małżeńskim, stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia,



związku z tytułu przysposobienia, opieki lub kurateli albo pozostawanie we wspólnym pożyciu;

5. pozostawanie w takim stosunku prawnym lub faktycznym, który może budzić uzasadnione wątpliwości co do bezstronności lub niezależności w związku z postępowaniem.

Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o braku powiązań osobowych lub kapitałowych z Zamawiającym.

Klauzula sankcyjna

Z postępowania wyklucza się Wykonawcę, wobec którego zachodzą przesłanki wykluczenia wynikające z przepisów dotyczących przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę, w szczególności wobec podmiotów objętych sankcjami lub powiązanych z podmiotami objętymi sankcjami.

Wykonawca zobowiązany jest złożyć oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu z postępowania.

Oferent musi spełniać wszystkie wyżej wymienione warunki udziału w postępowaniu, które oceniane są zero-jedynkowo (według formuły: spełnia – nie spełnia). Niespełnienie któregośkolwiek z w/w warunków udziału w postępowaniu będzie skutkowało odrzuceniem oferty Wykonawcy.

Sposób przygotowania oferty

Oferta powinna zostać sporządzona w języku polskim i zawierać co najmniej:

1. pełną nazwę i dane Wykonawcy;
2. numer NIP, REGON, KRS lub CEIDG;
3. adres siedziby;
4. dane osoby upoważnionej do kontaktu;
5. nazwę i model oferowanego aparatu USG;
6. nazwę producenta;
7. szczegółowy opis oferowanego sprzętu;
8. wykaz oferowanych głowic i akcesoriów;
9. cenę netto, stawkę VAT oraz cenę brutto;
10. termin realizacji zamówienia;
11. okres gwarancji;
12. informację o serwisie;
13. oświadczenie o spełnianiu wymagań technicznych;
14. oświadczenie o braku powiązań osobowych i kapitałowych;
15. oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu;



Fundusze Europejskie
na Infrastrukturę,
Klimat, Środowisko



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



NFZ
Narodowy Fundusz Zdrowia

16. podpis osoby uprawnionej do reprezentacji Wykonawcy.

Oferta musi obejmować pełny zakres zamówienia. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.

Dokumenty wymagane wraz z ofertą

Oferty muszą zostać złożone na formularzu ofertowym stanowiącym Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego lub na wzorze własnym firmy¹.

Każdy wykonawca może złożyć 1 ofertę.

Złożone oferty muszą być ważne przez okres 30 dni od dnia ich przesłania.

Oferty muszą zostać podpisane przez osobę/osoby upoważnione do reprezentowania oferenta, przy czym upoważnienie to może wynikać z dokumentów rejestrowych lub z pełnomocnictwa.

Wykonawca zobowiązany jest złożyć:

1. Formularz ofertowy – Załącznik nr 1.
2. Formularz techniczny / zestawienie parametrów – Załącznik nr 2.
3. Oświadczenie o braku powiązań osobowych lub kapitałowych – Załącznik nr 3.
4. Oświadczenie o niepodleganiu wykluczeniu – Załącznik nr 4.
5. Oświadczenie o spełnianiu wymagań dotyczących wyrobu medycznego – Załącznik nr 5.
6. Kartę katalogową lub specyfikację techniczną oferowanego aparatu.
7. Dokument potwierdzający autoryzację lub możliwość zapewnienia serwisu na terenie Polski – jeżeli dotyczy.
8. Pełnomocnictwo – jeżeli ofertę podpisuje osoba niewskazana w dokumentach rejestrowych.

Kryteria oceny ofert.

Wybór najkorzystniejszej oferty nastąpi w oparciu o następujące kryteria (wybrać właściwe):

Nazwa kryterium	Waga
-----------------	------

¹ wskaż właściwe



☒ Cena	70
☒ Termin realizacji zamówienia	20
☒ Okres gwarancji	10
☐ Inne ...	

Zamawiający dokona oceny ofert niepodlegających odrzuceniu na podstawie następujących kryteriów:

Kryterium	Waga
Cena brutto	70 pkt
Okres gwarancji na aparat USG	10 pkt
Termin realizacji zamówienia	20 pkt
Razem	100 pkt

1. Cena brutto – 70 pkt

Punkty w kryterium cena zostaną obliczone według wzoru:

$$C = (C_{\min} / C_{\max}) \times 70$$

gdzie:

C – liczba punktów w kryterium cena,

C_{min} – najniższa cena brutto spośród ofert niepodlegających odrzuceniu,

C_{max} – cena brutto oferty badanej.

Wynik zostanie zaokrąglony do dwóch miejsc po przecinku.

2. Okres gwarancji – 10 pkt

Minimalny wymagany okres gwarancji na aparat USG wynosi 24 miesiące.

Okres gwarancji Liczba punktów

24 miesiące	0 pkt
25–36 miesięcy	5 pkt
37 miesięcy i więcej	10 pkt

Do oceny przyjmuje się okres gwarancji na aparat USG. Oferta z gwarancją krótszą niż 24 miesiące zostanie odrzucona jako niezgodna z wymaganiami Zamawiającego.

3. Termin realizacji zamówienia – 20 pkt



Maksymalny wymagany termin realizacji zamówienia wynosi 60 dni kalendarzowych od dnia podpisania umowy.

Termin realizacji	Liczba punktów
do 30 dni kalendarzowych	20 pkt
31–45 dni kalendarzowych	10 pkt
46–60 dni kalendarzowych	5 pkt

Oferta z terminem realizacji dłuższym niż 60 dni kalendarzowych zostanie odrzucona.

Łączna punktacja

$$P = C + G + T$$

gdzie:

P – łączna liczba punktów,

C – punkty w kryterium cena,

G – punkty w kryterium gwarancja,

T – punkty w kryterium termin realizacji.

Odrzucenie oferty

Zamawiający odrzuci ofertę, jeżeli:

1. została złożona po terminie;
2. nie obejmuje pełnego przedmiotu zamówienia;
3. nie zawiera ceny;
4. zawiera cenę niemożliwą do jednoznacznej oceny;
5. nie zawiera wymaganych dokumentów lub oświadczeń;
6. jest niezgodna z opisem przedmiotu zamówienia;
7. oferowany sprzęt nie spełnia minimalnych wymagań technicznych;
8. oferowany sprzęt nie jest dopuszczony do obrotu i używania jako wyrób medyczny;
9. przewiduje termin realizacji dłuższy niż dopuszczony;
10. przewiduje gwarancję krótszą niż wymagana;
11. została złożona przez Wykonawcę podlegającego wykluczeniu;
12. została złożona przez Wykonawcę powiązanego osobowo lub kapitałowo z Zamawiającym;
13. zawiera informacje nieprawdziwe lub wprowadzające w błąd;
14. jej treść uniemożliwia dokonanie porównania i oceny ofert.

Unieważnienie postępowania

Zamawiający zastrzega sobie prawo unieważnienia postępowania, jeżeli:



1. nie wpłynie żadna oferta niepodlegająca odrzuceniu;
2. cena najkorzystniejszej oferty przekroczy kwotę, jaką Zamawiający zamierza przeznaczyć na realizację zamówienia;
3. wystąpi istotna zmiana okoliczności powodująca, że realizacja zamówienia nie leży w interesie Zamawiającego lub projektu;
4. postępowanie będzie obciążone wadą uniemożliwiającą zawarcie ważnej umowy;
5. instytucja finansująca lub Grantodawca zgłosi zastrzeżenia mające wpływ na możliwość realizacji zamówienia;
6. środki przeznaczone na realizację zamówienia nie zostaną przyznane, zostaną ograniczone albo ich wykorzystanie okaże się niemożliwe.

Warunki płatności

1. Płatność nastąpi po prawidłowym wykonaniu zamówienia, podpisaniu protokołu odbioru bez zastrzeżeń oraz doręczeniu prawidłowo wystawionej faktury VAT.
2. Termin płatności wynosi do **30 dni** od dnia doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury VAT.
3. Zamawiający nie przewiduje zaliczek.
4. Faktura powinna zawierać dane zgodne z umową oraz opis umożliwiający powiązanie wydatku z projektem grantowym dla POZ.

Kary umowne

W umowie z wybranym Wykonawcą Zamawiający przewiduje następujące kary umowne:

1. za zwłokę w realizacji zamówienia — **0,2% wynagrodzenia brutto** za każdy dzień zwłoki;
2. za zwłokę w usunięciu wad lub usterek stwierdzonych przy odbiorze albo w okresie gwarancji — **0,1% wynagrodzenia brutto** za każdy dzień zwłoki;
3. za odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy — **10% wynagrodzenia brutto**;
4. łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć **20% wynagrodzenia brutto**.

Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość naliczonych kar umownych, jeżeli szkoda przewyższy wartość kar.

Zmiany umowy

Zamawiający przewiduje możliwość zmiany umowy w szczególności w przypadku:

1. działania siły wyższej;
2. zmian przepisów prawa mających wpływ na realizację umowy;
3. zaleceń lub wymagań Grantodawcy, instytucji finansującej lub kontrolującej;



4. konieczności zmiany terminu realizacji z przyczyn niezależnych od stron;
5. problemów produkcyjnych, logistycznych lub transportowych niezależnych od Wykonawcy, pod warunkiem ich należytego udokumentowania;
6. wycofania zaoferowanego modelu urządzenia z produkcji lub dystrybucji, pod warunkiem zaoferowania sprzętu równoważnego lub lepszego, bez zwiększenia wynagrodzenia;
7. konieczności dostosowania sposobu realizacji zamówienia do potrzeb Zamawiającego, o ile nie prowadzi to do zmiany charakteru zamówienia;
8. zmiany stawki podatku VAT, jeżeli wynika ona z przepisów powszechnie obowiązujących.

Każda zmiana umowy wymaga formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

Klauzula RODO

1. Administratorem danych osobowych przetwarzanych w związku z niniejszym postępowaniem jest FAMAR Sp. z o.o., ul. Gruduska 50, 06-400 Ciechanów.
2. Dane osobowe będą przetwarzane w celu przeprowadzenia postępowania ofertowego, wyboru Wykonawcy, zawarcia i realizacji umowy, archiwizacji dokumentacji oraz wykonania obowiązków wynikających z przepisów prawa i zasad realizacji projektu grantowego.
3. Podanie danych jest dobrowolne, lecz niezbędne do udziału w postępowaniu.
4. Osobom, których dane dotyczą, przysługują prawa wynikające z przepisów RODO, w szczególności prawo dostępu do danych, sprostowania danych, ograniczenia przetwarzania oraz wniesienia sprzeciwu – w zakresie wynikającym z przepisów prawa.
5. Dane mogą zostać udostępnione podmiotom uprawnionym do kontroli, audytu, rozliczenia projektu, obsługi prawnej, księgowej i informatycznej Zamawiającego.

Informacje dodatkowe

1. Zamawiający dopuszcza rozwiązania równoważne lub lepsze od opisanych w zapytaniu.
2. Wszelkie nazwy własne, normy, technologie lub rozwiązania wskazane w dokumentacji należy rozumieć jako przykładowe określenie standardu jakościowego i funkcjonalnego. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie rozwiązań równoważnych, pod warunkiem spełnienia minimalnych wymagań określonych w niniejszym zapytaniu.
3. Wykonawca ponosi wszelkie koszty przygotowania i złożenia oferty.
4. Zamawiający może wezwać Wykonawcę do złożenia wyjaśnień dotyczących treści oferty, o ile nie będzie to prowadziło do niedozwolonej zmiany treści oferty, w szczególności zmiany ceny, terminu realizacji lub okresu gwarancji.
5. Zamawiający ~~przewiduje~~ **nie przewiduje** możliwości składania ofert częściowych.



Fundusze Europejskie
na Infrastrukturę,
Klimat, Środowisko



Rzeczpospolita
Polska

Dofinansowane przez
Unię Europejską



NFZ
Narodowy Fundusz Zdrowia

6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odwołania zapytania, zamknięcia zapytania bez dokonywania wyboru oferty lub do unieważnienia postępowania w każdym czasie bez podawania przyczyny.
7. **Zamawiający zawiadomi o wyborze najkorzystniejszej oferty oferentów, którzy złożyli oferty przesyłając informacje na adres poczty elektronicznej.**
8. Zamawiający informuje, że umowa będzie zawierana w formie pisemnej (jeśli dotyczy).
9. **Osoby do kontaktu** - W kwestiach związanych z realizacją zamówienia proszę kontaktować się z Panią Agnieszką Wajmer, e-mail: agnieszka.wajmer@gmail.com, tel. 793 710 881

Podpis osoby reprezentującej Zamawiającego

\