**Załącznik nr 1 do IDW – Wzór Formularza Ofertowego**

**Nazwa (firma) oraz adres Zamawiającego**

Wrocławskie Centrum Zdrowia SP ZOZ

 ul. Podróżnicza 26/28

53-208 Wrocław

NIP: 894 24 60 800; REGON: 000313331

**Znak postępowania** WCZ-SI/542/13/2017

**FORMULARZ OFERTOWY**

1. **Zarejestrowana nazwa Wykonawcy:** ........................................................................................................................

2. **Zarejestrowany adres Wykonawcy:** ...........................................................................................................................

Telefon: ................................................... Faks: ................................................... e-mail: .............................................

NIP: ............................................................... REGON: .........................................................

3. **Cena ofertowa:**

3.1 Oferujemy wykonanie **przedmiotu zamówienia** za cenę łączną:

brutto złotych: ..............................................................................................

*(słownie:.........................................................................................................)*

netto złotych:..................................................................................................

(słownie: ........................................................................................................)

**W tym** cena ofertowa **za przeprowadzenie szkolenia** :

brutto złotych: ..............................................................................................

*(słownie:.........................................................................................................)*

netto złotych:..................................................................................................

(słownie: ........................................................................................................)

**3.2 OŚWIADCZAM,** że zaoferowany system spełnia następujące funkcjonalności:

*(należy uzupełnić tabelę poprzez wpisanie TAK/NIE)*

|  |
| --- |
| **Tabela 1 – Wykaz funkcjonalności obowiązkowych.** |
| **L. p.** | **Opis funkcjonalności** | **Warunek spełniony tak/nie** |
|  | System posiada polski interfejs użytkownika |  |
|  | System posiada polską pomoc kontekstową |  |
|  | Możliwość instalacji na systemach serwerowych Unix/Linux bez wirtualizacji (Unix/Linux jako system hosta). |  |
|  | Optymalizacja archiwizacji długoterminowej badań: obrazy z serii badania mogą być pakowane do jednego pliku typu Tar (archiwum tar). W przypadku pobierania badania z archiwum długoterminowego, obrazy z serii badania będą wypakowywane. |  |
|  | System PACS automatycznie przełącza się na kolejny skonfigurowany system plików on-line po wykorzystaniu miejsca na aktualnie używanym. |  |
|  | System PACS umożliwia rozdzielenie zasobów online zależnie od źródła (AET) z jakiego przychodzą badania. Zasoby te mają osobną konfigurację archiwizacji i kasowania. Badania z wszystkich systemów on-line są dostępne w systemie dystrybucji obrazów oraz udostępniane węzłom DICOM podczas operacji FIND, MOVE lub Query/Retrieve. |  |
|  | System PACS udostępnia archiwum Lossy Storage (badania skompresowane stratnie) w celu udostępnienia do wglądu wszystkich badań wykonanych w systemie, również tych, które po zarchiwizowaniu zostały usunięte z bazy danych i systemów plików online. |  |
|  | System PACS musi umożliwiać przyjmowanie, automatyczną dicomizację i archiwizację dokumentów dostarczanych w formacie pdf. |  |
|  | System PACS musi umożliwiać przyjmowanie, dicomizację i archiwizację dokumentów pdf dostarczanych w komunikacie HL7. |  |
|  | Możliwość ustawienia, obok głównego AET i portu Serwera, dodatkowych AET i portów, działających jednocześnie z głównym, dla serwisów ModalityWorklistSCP, QueryRetrieveScp, StoreScp. Odpytywanie systemu jako SCU, zarówno głównego jak i dodatkowych, skonfigurowanych AET ma dawać takie same wyniki. |  |
|  | System musi pozwalać na ograniczenie listy badań wyświetlanych w panelu użytkownika oraz udostępnianych węzłom DICOM podczas operacji FIND, MOVE lub Query/Retrieve ze względu na AET (aparat) z którego badanie zostało przysłane na serwer. |  |
|  | Możliwość automatycznej kompresji odbieranych badań do formatu DICOM JPEG Lossless lub DICOM JPEG 2000 Lossless (obrazy diagnostyczne skompresowane bezstratnie) |  |
|  | Możliwość tworzenia dowolnych raportów na podstawie zapytań SQL do bazy systemu PACS wykorzystując dane z tagów DICOM archiwizowanych obrazów. Raporty takie są dostępne dla uprawnionego użytkownika w panelu administracyjnym. Przed wygenerowaniem raportu użytkownik ma możliwość wybrania zakresu dat, którego raport ma dotyczyć. Wyniki raportu wyświetlane są w postaci tabeli wynikowej lub diagramu. Wyniki raportu można zapisać (wyeksportować) do dalszej obróbki w formacie xml lub csv. |  |
|  | Obsługa protokołu DICOM TLS lub HTTPS w komunikacji z węzłąmi DICOM lub przeglądarką kliniczną |  |
|  | Możliwość integracji systemu kont użytkowników PACS oraz klienta systemu dystrybucji obrazów z kontrolerem LDAP (minimum - Microsoft Active Directory). Następujące funkcje: podłączenie roli użytkownika PACS do grupy użytkowników kontrolera LDAP, zmiana hasła w kontrolerze LDAP zmienia hasło w systemie kont użytkowników, wygaśnięcie hasła w kontrolerze LDAP powoduje wygaśnięcie hasła w systemie PACS |  |
|  | System PACS musi obsługiwać MPPS (Modality Performed Procedure Step) w zakresie informacji zwrotnej o statusie wykonanych zleceń. Aktualny stan zlecenia musi przedstawić, co najmniej następujące informacje (wg standardu DICOM): CREATED utworzono zlecenie badania, SCHEDULED zaplanowano wykonanie badania, IN PROGRESS badanie w trakcie wykonywania, DISCONTINUED przerwano wykonywanie badania, COMPLETED badanie wykonane |  |
|  | System PACS obsługuje DICOM Study Permissions. Każdy klient systemu (zalogowany użytkownik lub węzeł DICOM SCU) w wyniku zapytania otrzymuje tylko taką listę badań do jakiej ma uprawnienia grupa (rola) do której jest przypisany. |  |
|  | Uprawnienia do badania dla grupy ustawiane są następująco: Ręcznie przez uprawnionego użytkownika w panelu administracyjnym, Automatycznie na podstawie danych w odebranym komunikacie HL7 |  |
|  | System PACS musi posiadać funkcję autoroutingu badań, pozwalającą na przesłanie badania na stację docelową, w zależności z jakiego aparatu (AET) zostały przesłane na serwer, możliwe jest określenie godzin w których autorouting zostanie wykonany, oraz określenie priorytetu z jakim ma być wykonywane zadanie |  |
|  | System PACS pozwala na konfigurację reguł dopasowania danych pacjenta w celu podjęcia decyzji czy przychodzący obiekt DICOM ma zostać przypisany do istniejącego w systemie pacjenta czy ma zostać utworzona nowa karta pacjenta. Dotyczy to przyjmowanych obrazów, komunikatów MPPS, pozycji Worklisty utworzonej na podstawie komunikatu HL7 ORM-O01. Kryteria wymagane: ID Pacjenta (DICOM tag: 0010,0020), Emitent ID Pacjenta (DICOM tag: 0010,0021)  |  |
|  | Wyszukiwanie danych pacjenta przez stacje diagnostyczne (węzły) DICOM jako SCU musi uwzględniać obsługę polskich liter diakrytycznych. W odpowiedzi na zapytanie musi uwzględniać wszystkie odpowiedniki liter: bez lub ze znakiem diakrytycznym, np. jeśli klient zapyta o nazwisko: swiatek lub świątęk dostanie w odpowiedzi: swiatek, światek, świątek, swiątek, świątęk itp. |  |
|  | Generowana przez system PACS, DICOM Modality Worklist dla urządzeń diagnostycznych, udostępnia polskie litery diakrytyczne (ą,ć,ź,ę,ń,ż,ó,ł,ś) |  |
|  | System PACS pozwala usunąć polskie znaki diakrytyczne z DICOM Modality Worklist dla wskazanych węzłów (AET). |  |
|  | System PACS udostępnia polskie litery diakrytyczne (ą,ć,ź,ę,ń,ż,ó,ł,ś) w odpowiedzi na zapytania DICOM (Find, Query-Retrieve). |  |
|  | System PACS pozwala usunąć polskie znaki diakrytyczne z odpowiedzi na zapytania DICOM (Find, Query-Retrieve) dla wskazanych węzłów (AET). |  |
|  | Możliwość uruchomienia dowolnego polecenia w systemie operacyjnym serwera PACS lub funkcjonalności PACS na podstawie danych zawartych w dowolnym, przychodzącym komunikacie HL7 |  |
|  | Panel administracyjny systemu dostępny przez protokół HTTP i HTTPS w przeglądarce internetowej, co najmniej: Internet Explorer, Mozilla Firefox, Opera. |  |
|  | Interfejs w języku polskim z obsługą polskich znaków diakrytycznych oraz angielskim lub niemieckim. |  |
|  | Wyszukiwanie obiektów w/g: daty badania, nazwiska pacjenta, daty urodzenia pacjenta, rodzaju badania (modalności), nazwy (AETitile) aparatu na którym wykonano badanie, identyfikatorów systemowych badania i pacjenta, numeru PESEL |  |
|  | Administrator systemu PACS w panelu administracyjnym ma możliwość samodzielnego dodawania węzłów DICOM. |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość samodzielnego dodawania użytkowników systemu oraz przypisywania im określonych ról w systemie. |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość zarządzania kontami użytkowników (nazwą użytkownika, jego loginem i hasłem) systemu PACS oraz systemu dystrybucji obrazów. |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość samodzielnego dodawania i edycji uprawnień grup (ról) użytkowników. |  |
|  | Uprawnienia administracyjne: dodawanie/edycja roli, dodawanie/edycja użytkowników, dodawania/edycja źródeł DICOM , kasowanie/przywracanie badań z systemu, edycja/przenoszenie obiektów (pacjentów, badań, serii, obrazów), łączenie badania z pozycją worklisty |  |
|  | Uprawnienia użytkownika: dostęp do badań pacjenta, dostęp do przeglądarki klinicznej, eksport badania do innych miejsc docelowych DICOM, edycja uprawnień do badania, tworzenie karty pacjenta |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość edycji danych pacjenta, wymaganie minimum to:imię i nazwisko, patient ID, data urodzenia, płeć. Zmiany są automatycznie uwidocznione w badaniach znajdujących się w systemie PACS i systemie dystrybucji obrazów. Nowe (aktualne) dane są udostępniane węzłom DICOM podczas operacji FIND, MOVE lub Query/Retrieve. Oryginalne dane pozostają niezmienione na poziomie plików (dane w nagłówku pliku DICOM są niezmieniane). |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość edycji danych badania, wymaganie minimum to: data i godzina badania, accession number, opis badania. |  |
|  | Zmiany są automatycznie uwidocznione w badaniach znajdujących się w systemie PACS i systemie dystrybucji obrazów. Nowe (aktualne) dane są udostępniane węzłom DICOM podczas operacji FIND, MOVE lub Query/Retrieve. Oryginalne dane pozostają niezmienione na poziomie plików (dane w nagłówku pliku DICOM są niezmieniane). |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość edycji danych serii, wymaganie minimum to: Data i godzina wykonania serii, Modalność, Opis serii. |  |
|  | Zmiany są automatycznie uwidocznione w badaniach znajdujących się w systemie PACS i systemie dystrybucji obrazów. Nowe (aktualne) dane są udostępniane węzłom DICOM podczas operacji FIND, MOVE lub Query/Retrieve. Oryginalne dane pozostają niezmienione na poziomie plików (dane w nagłówku pliku DICOM są niezmieniane). |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość edycji danych pozycji worklisty, wymaganie minimum to: data i godzina planowana dla badania, modalność, AET stacji wykonującej, opis planowanej procedury, Accession number, Status |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość ręcznego dodania karty pacjenta.  |  |
|  | Administrator systemu PACS z panelu administracji ma możliwość przenoszenia niewłaściwie przypisanych obiektów DICOM do innych obiektów istniejących w systemie. Obiekt znajdujący się niżej w hierarchii można dodać do obiektu będącego wyżej w hierarchii. Hierarchia obiektów w kolejności: pacjent, badanie, seria, obraz. |  |
|  | System ma więc umożliwiać: przeniesienie obrazu do istniejącej serii badania, przeniesienie obrazu do istniejącego badania, przeniesienie obrazu do istniejącego pacjenta, przeniesienie serii do istniejącego badania, przeniesienie serii do istniejącego pacjenta, przeniesienie badania do istniejącego pacjenta."  |  |
|  | Zmiany są automatycznie uwidocznione w badaniach znajdujących się w systemie PACS i systemie dystrybucji obrazów. Nowe (aktualne) dane są udostępniane węzłom DICOM podczas operacji FIND, MOVE lub Query/Retrieve. Oryginalne dane pozostają niezmienione na poziomie plików (dane w nagłówku pliku DICOM są niezmieniane). |  |
|  | System PACS w panelu użytkownika oraz panelu administracji musi pozwalać na podgląd pełnych danych o pacjencie i badaniu zawartych w pliku obrazu DICOM. |  |
|  | Uprawniony użytkownik ma możliwość wysyłania/eksportu badan do zdefiniowanych wezłów DICOM, system musi umożliwiać przypisanie węzłów docelowych dostępnych dla użytkownika (użytkownik może wysłać badania tylko do ściśle określonych stacji (węzłów DICOM)) |  |
|  | Uprawniony użytkownik ma możliwość wysłania badania do nagrania na płyte dla pacjenta na domyślnym duplikatorze przy użyciu dedykowanego przycisku. |  |
|  | Uprawniony użytkownik ma możliwość importu badań z płyt lub nośników USB dostarczonych przez pacjenta. Interfejs aplikacji pozwala przez importem na wyszukanie pacjenta w bazie PACS i przypisanie temu pacjentowi importowanych badań lub dokumentów z odpowiednią adnotacją informującą, ze są to badania z innej placówki. Badania te są udostępniane w systemie do przeglądu jako poprzednie badania pacjenta. |  |
|  | Uprawniony użytkownik ma możliwość importu dokumentów w formacie PDF z płyt lub nośników USB dostarczonych przez pacjenta. Interfejs aplikacji pozwala przez importem na wyszukanie pacjenta w bazie PACS i przypisanie temu pacjentowi importowanych dokumentów z odpowiednią adnotacją informującą, ze są to dokumenty wygenerowane poza macierzystym systemem. Tak zaimportowane badania lub dokumenty są udostępniane w systemie do przeglądu jako poprzednie badania pacjenta. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna działa w oparciu o przeglądarkę internetową min. Internet Explorer (wersja 9.0 i wyższa), Mozilla Firefox. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna wyświetla listę innych dostępnych w systemie badań pacjenta |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia wyświetlenie badań DICOM zapisanych na płycie CD/DVD (ze strukturą DlCOMDIR) bez potrzeby importu do lokalnego systemu PACS |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia wyświetlenie badań DICOM zapisanych na dysku lokalnym lub nośniku typu pendrive |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia zaznaczenie i otwarcie dwóch badań do porównania na tym samym monitorze, tego samego pacjenta o różnych ID pacjenta (DICOM Tag patient ID). Np. gdy pacjent przychodzi z CD/DVD z badaniem wykonanym w innej placówce (ID pacjenta jest różne). |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia otwarcie i porównanie wielu badań tego samego pacjenta, o różnych modalnościach ( CR, CT, MR itd.). |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia otwarcie i porównanie badań różnych pacjentów (różne wartości DICOM tag PatientID) |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia wyświetlenie obrazów DICOM na pełnym ekranie, bez pomniejszania obszaru roboczego przez paski - zasobniki z narzędziami. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia obrót obrazu o 90 stopni oraz o dowolny kąt. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna pozwala zastosować szablony VOI LUT na wyświetlanym obrazie. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna pozwala przywrócić wyjściowe ustawienia (obrót, powiększenie, jasność, kontrast) wyświetlanego obrazu jednym przyciskiem. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna posiada funkcję wyświetlania topogramu dla badań TK i MR oraz linii referencyjnych na innych płaszczyznach podczas przewijania obrazów z wybranej serii badania. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna posiada funkcję rekonstrukcji wielopłaszczyznowej MPR  |  |
|  | Przeglądarka kliniczna posiada funkcję projekcji minimalnych, maksymalnych i uśrednionych natężeń MIP |  |
|  | Przeglądarka kliniczna posiada funkcję synchronizacji przewijania porównywanych serii różnych badań tego samego pacjenta |  |
|  | Przeglądarka kliniczna posiada narzędzie aktywnej lokalizacji – wybrany przez użytkownika pkt. na obrazie należący do jednej płaszczyzny rzutu (np. sagittal) automatycznie pojawia się na odpowiadającym obrazie w innej płaszczyźnie (np. coronal i axial) |  |
|  | Przeglądarka kliniczna udostępnia funkcję przeglądania animacji (dla badań typu CT, MR, XA i innych multiframe) , z możliwością regulacji prędkości animacji i ustawienia biegu animacji w pętli. W trakcie odtwarzania animacji w czasie rzeczywistym(bez przerywania wyświetlanej animacji) możliwość regulacji jasności, kontrastu i powiększenia obrazu |  |
|  | Przeglądarka kliniczna posiada następujące narzędzia pomiarowe: pomiar liniowy, linia wielokrotnie łamana, obszar prostokątny, obszar eliptyczny, obszar o dowolnym kształcie, odległość punktu od prostej, odległość prostych równoległych, pomiar kąta, pomiar kąta metodą Cobba, pomiar kąta przechodzącego przez środki czterech odcinków. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna wyświetla następujące obiekty DICOM:Computed Radiography Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1Digital X-Ray Image Storage – For Presentation 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.1.1CT Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.2Enhanced CT Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.2.1Ultrasound Multi-frame Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.3.1MR Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.4Enhanced MR Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.4.1Secondary Capture Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.7X-Ray Angiographic Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.12.1Enhanced XA Image Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.12.1.112-lead ECG Waveform Storage 1.2.840.10008.5.1.4.1.1.9.1.1 |  |
|  | Wymagane funkcje dla klasy 12-lead ECG Waveform Storage: wyświetlanie przebiegów z 12 wyprowadzeń wraz z oznaczeniami wyświetlanie zapisu badań ECG w widoku 1 x 12 (1 kolumna x 12 przebiegów), wyświetlanie zapisu badania ECG w widoku 4 x 3 + II (klasyczny widok 4 kolumny x 3 przebiegi + ciągły przebieg II) |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia eksport obrazów badania na dysk lokalny w formacie: DICOM, PNG, JPEG, TIFF |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia nagranie obrazów badania na płytę CD/DVD wraz z załączoną przeglądarką uruchamianą automatycznie na komputerze klasy PC |  |
|  | Przeglądarka Kliniczna pozwala wyświetlić wszystkie atrybuty DICOM. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna umożliwia skopiowanie obrazu w oryginale lub aktualnego widoku wraz z pomiarami do schowka systemowego. |  |
|  | Przeglądarka kliniczna pozwala zdefiniować domyślne akcje dla przycisków myszy, np: lewy przycisk - jasność/kontrast, środkowy przycisk – powiększenie |  |
|  | Przeglądarka kliniczna pozwala użytkownikowi wybrać jakie informacje będą wyświetlane w nakładce na obrazie w polu roboczym. |  |
|  | Interfejs przeglądarki klinicznej w języku polskim i angielskim |  |
|  | Przeglądarka EndoView (filmów, streamingowa HTML 5): |  |
|  | Wyświetlanie wideo i obrazów pochodzących z endoskopów i zarchiwizowanych w PACS |  |
|  | Praca w przeglądarce internetowej, minimum: Internet Explorer, Google Chrome, Mozilla Firefox, Opera. |  |
|  | Przesyłanie wideo z archiwum do przeglądarki klienckiej w technologii strumieniowania mediów |  |
|  | Regulacja jasności i kontrastu dla obrazów i wideo |  |
|  | Regulacja jasności i kontrastu w trakcie odtwarzania wideo |  |
|  | Możliwość zatrzymania odtwarzania - Pauza |  |
|  | Odtwarzanie poklatkowe w przód i wstecz za pomocą przycisków |  |
|  | Pasek postępu odtwarzania, pozwalający przesunąć odtwarzanie do dowolnej pozycji, w czasie rzeczywistym |  |
|  | Narzędzie pozwalające pobrać snapshot - stopklatkę z dowolnej klatki filmu wideo |  |
|  | Możliwość wydrukowania stopklatek na drukarce systemowej z automatycznym umieszczeniem danych pacjenta i badania |  |
|  | Możliwość komponowania wydruku na papierze formatu A4, co najmniej 2, 3, 4 kolumny. |  |
|  | Wyświetlanie w narożniku obrazu informacji takich jak: Nazwisko i Imię pacjenta, PESEL, Data badania, Nazwa badania. |  |
|  | Możliwość ukrycia nakładki z wyświetlanymi danymi pacjenta i badania tak aby nie zasłaniały obrazu |  |
|  | Możliwość wyświetlenia obrazu na pełnym ekranie |  |
|  | Podgląd wideo i obrazów badania w postaci rzeczywistych miniatur |  |
|  | W podglądzie miniatur automatycznie widoczne również wcześniejsze badania endoskopowe pacjenta, bez konieczności wyszukiwania |  |
|  | Wybór obrazu lub filmu do wyświetlenia przez kliknięcie miniatury lub przeciągnięcie na obszar roboczy |  |
|  | Informacja w postaci ikony/piktogramu na miniaturze pozwalająca odróżnić obrazek od filmu |  |
|  | Informacja na miniaturze pozwalająca ustalić który obiekt jest aktualnie wyświetlany |  |
|  | Praca bez zapisywanie na dysku lokalnym klienta danych wrażliwych (zero footprint). |  |
|  | Praca na urządzeniach mobilnych z systemem Android |  |
|  | System musi prowadzić dziennik zdarzeń i dostępu do obiektów danych, spraw i dokumentów, umożliwiający odtwarzanie historii aktywności poszczególnych użytkowników systemu. |  |
|  | System musi umożliwiać generowanie raportu danych osobowych oraz prowadzenie ewidencji udostępnianych danych osobowych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji generowania raportu danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych, w zgodności z wymaganiami GDPR i RODO w całym okresie eksploatacji Systemu. |  |
|  | Aplikacja musi wykorzystywać mechanizmy znane użytkownikom pakietów biurowych (np. skróty klawiaturowe). |  |

4. **INFORMUJEMY**, że \*\*:

* wybór oferty **nie będzie** prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego \*.
* wybór oferty **będzie** prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego w odniesieniu do następujących *towarów* \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \*.

Wartość *towaru* powodująca obowiązek podatkowy u Zamawiającego to \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ zł netto \***.**

\* niepotrzebne skreślić

*\*\* dotyczy Wykonawców*, *których oferty będą generować obowiązek doliczania wartości podatku VAT do wartości netto oferty, tj. w przypadku:*

* *wewnątrzwspólnotowego nabycia towarów,*
* *mechanizmu odwróconego obciążenia, o którym mowa w art. 17 ust. 1 pkt 7 ustawy o podatku od towarów i usług,*
* *importu usług lub importu towarów, z którymi wiąże się obowiązek doliczenia przez zamawiającego przy porównywaniu cen ofertowych podatku VAT.*

5. **OŚWIADCZAM,** że zapoznałem się z treścią SIWZ i akceptuję jej postanowienia.

6. **OŚWIADCZAM,** że zapoznałem się z treścią Projektu umowy (część III Siwz) i akceptuję jego postanowienia.

7. **OŚWIADCZAM,** że zapoznałem się z „Opisem przedmiotu zamówienia (OPZ)” – cz. II Siwz i zgodnie
z jego treścią wykonam przedmiot zamówienia.

8. **OŚWIADCZAM**, że jestem związany niniejszą ofertą przez okres **30 dni** od dnia upływu terminu składania ofert.

**9. OŚWIADCZAMY**, iż informacje i dokumenty zawarte na stronach nr od \_\_\_\_ do \_\_\_\_ - stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji, co wykazaliśmy w załączniku nr \_\_\_ do oferty i zastrzegamy, że nie mogą być one udostępniane.

10. **OŚWIADCZAMY**, iż proponowany System spełnia wymagania RODO i e-Privacy.

**11. ZAMIERZAMY** powierzyć podwykonawcom wykonanie następujących części zamówienia:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_.

ZAMIERZAMY **powierzyć wykonanie części zamówienia następującym podwykonawcom (o ile jest to wiadome, podać firmy podwykonawców)\*.**

***\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_***

**12. OŚWIADCZAMY**, iż jesteśmy przedsiębiorstwem *(zaznaczyć właściwe):*

□ mikro

□ małym

□ średnim

□ dużym

Mikroprzedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 10 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 2 milionów EUR.

Małe przedsiębiorstwo: przedsiębiorstwo, które zatrudnia mniej niż 50 osób i którego roczny obrót lub roczna suma bilansowa nie przekracza 10 milionów EUR.

Średnie przedsiębiorstwa: przedsiębiorstwa, które nie są mikroprzedsiębiorstwami ani małymi przedsiębiorstwami*i które zatrudniają mniej niż 250 osób i których roczny obrót nie przekracza 50 milionów EUR lub roczna suma bilansowa nie przekracza 43 milionów EUR.*

**Zalecenie Komisji z dnia 6 maja 2003 r**. dotyczące definicji mikroprzedsiębiorstw oraz małych i średnich przedsiębiorstw (Dz. U. L 124 z 20.5.2003 r., s. 36). Te informacje są wymagane wyłącznie do celów statystycznych.

13. Załącznikami do niniejszej oferty są: (podać nr załącznika i stronę oferty)

Data : …………………….

 ...............................................................................

(podpis i pieczęć osób wskazanych w dokumencie

uprawniającym do występowania w obrocie prawnym

lub posiadających pełnomocnictwo)