



SAMODZIELNY PUBLICZNY ZESPÓŁ OPIEKI ZDROWOTNEJ

62-700 Turek, ul. Poduchowne 1

Tel. centrala 63 280 55 00, fax. 63 278 84 00, sekretariat 63 280 56 00
NIP 668-15-80-495 REGON 000300050

Turek, dnia 26 czerwca 2020 r.

dotyczy postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na dzierżawę analizatorów biochemicznego i immunochemicznego wraz z dostawą odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych dla Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku, znak sprawy: PN XII/2020.

Działając w trybie art. 38 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843) Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Turku – Zamawiający, informuje, iż wpłynęły zapytania dotyczące treści specyfikacji istotnych warunków zamówienia, na które udzielono następujących odpowiedzi:

- Dotyczy pkt. 6, 24 parametrów wymaganych analizatora immunochemicznego, załącznik nr 3
Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu do oznaczania troponiny o wartości dolnej granicy wykrywalności 3 ng/L (pg/mL)? Oferowany test jest testem wysokoczułym i spełnia zalecenia Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego.
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.
- Dotyczy pkt. 4, 10 parametrów wymaganych analizatora immunochemicznego, załącznik nr 3
Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie analizatora, który do pobierania odczynników i próbek badanych, wykorzystuje sondę S/R, korzysta przy tym z jednorazowych końcówek, które chronią w 100% przed błędem przeniesienia.
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.
- Dotyczy pkt. 25 parametrów wymaganych analizatora immunochemicznego, załącznik nr 3
Prosimy o wyrażenie zgody, by wymienione warunki były spełnione dzięki współpracy analizatora z laboratoryjnym systemem informatyczny.
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment, po zadaniu z systemu.
- Dotyczy pkt. 13 parametrów wymaganych analizatora immunochemicznego, załącznik nr 3
Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie dla parametrów: HBsAg, Toxoplazmoza IgG, Toxoplazmoza IgM, anty-HCV i Prokalcytonina, kontroli jednoparametrowych.
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.
- Dotyczy pkt. 21 parametrów wymaganych analizatora biochemicznego, załącznik nr 3
Prosimy o doprecyzowanie czy przez wymóg „odczynniki płynne gotowe do użycia” Zamawiający wymaga aby reagenty oznakowane kodami kreskowymi, przed wstawieniem do analizatora nie wymagały żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. rozpuszczania, przelewania czy łączenia składników?
Odpowiedź:
Zamawiający wymaga aby odczynniki nie wymagały żadnych dodatkowych czynności przygotowawczych np. rozpuszczania, przelewania czy łączenia składników.
- Dotyczy pkt. 22 parametrów wymaganych analizatora biochemicznego, załącznik nr 3
Prosimy o potwierdzenie czy wymóg dotyczy "możliwości dostawiania / wymiany odczynników w sposób ciągły w każdym momencie pracy analizatora bez konieczności zmiany trybu pracy analizatora"?
Odpowiedź:
Wymóg dotyczy możliwości dostawiania / wymiany odczynników w sposób ciągły w każdym momencie pracy analizatora bez konieczności zmiany trybu pracy analizatora.
- Dotyczy Załącznik nr 7 - projekt umowy dostawy
Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy w formie pisemnej przy wykorzystaniu kwalifikowanego podpisu elektronicznego przez Wykonawcę? W obecnej sytuacji epidemii Urząd Zamówień Publicznych zachęca zamawiających do komunikowania się z wykonawcami za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Kwalifikowany podpis elektroniczny ma skutek prawny

równoważny podpisowi własnoręcznemu. Potwierdzenie tej zasady znajduje się w art. 78 (1) kodeksu cywilnego, który zrównuje kwalifikowany podpis elektroniczny z podpisem własnoręcznym.

Odpowiedź:

Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia obowiązuje pisemna forma podpisania umowy dostawy. Zamawiający w dniu podpisania oferty wysła drogą korespondencyjną umowy do Wykonawcy.

8. Czy Zamawiający wyraża zgodę na dodanie we wzorze umowy następującego postanowienia? Poza zmianami umowy dopuszczonymi w art.144 ust.1 Pzp dopuszcza się możliwość zmian postanowień zawartej umowy, w tym poszczególnych zamówień, gdy konieczność zmiany spowodowana jest okolicznościami poza kontrolą stron, których działając z należytą starannością strony nie mogły przewidzieć w chwili zawierania umowy. Dotyczy to w szczególności takich okoliczności jak zagrożenie epidemiologiczne, zamieszki, akty terroru, zamknięcie granic, rządowe ograniczenia międzynarodowego transportu, utrudnienia na lotniskach i granicach, tj. okoliczności o charakterze tzw. siły wyższej. W czasie trwania siły wyższej Wykonawca odpowiada za niewykonanie lub nieprawidłowe wykonanie Umowy, gdy ponosi winę umyślną za naruszenia. Wykonawca dołoży wszelkich starań, aby pomimo istnienia siły wyższej zapewnić ciągłość dostaw wszystkich produktów na bieżąco i zgodnie ze składanymi zamówieniami oraz zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów. Ponadto, mając na uwadze aktualną pandemię wirusa SARS-CoV-2, związaną z tym sytuację globalnego zagrożenia zdrowia oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu (w tym ograniczenia nakładane przez państwa dotknięte pandemią), stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, Strony zgodnie postanawiają, że w czasie trwania pandemii dokonywanie napraw Urzędnika będzie uzależnione od aktualnej sytuacji epidemiologicznej w kraju i za granicą oraz związanych z tą sytuacją okoliczności, w tym w szczególności od dostępności części zamiennych do Urzędnika, dostępności zdolnych do przeprowadzenia naprawy inżynierów serwisowych i faktycznej możliwości bezpiecznego dla pacjentów, personelu Kupującego oraz inżynierów serwisu Wykonawcy przeprowadzenia naprawy Urzędnika w miejscu jego funkcjonowania. Strony niniejszym akceptują, że czas naprawy może ulec przedłużeniu, a sama naprawa może zostać odroczone w czasie.

Uzasadnienie:

Z uwagi na wyjątkowość sytuacji, jaką jest wybuch pandemii SARS-CoV-2, oraz dynamicznie zmieniające się okoliczności zewnętrzne, na które Wykonawca nie ma wpływu, w tym: potencjalnie ograniczoną dostępność wybranych produktów związaną z nagłym i niemożliwym do przewidzenia zwiększeniem światowego zapotrzebowania na wyroby medyczne do diagnostyki in vitro oraz podejmowane przez państwa dotknięte epidemią – w tym Polskę – środki profilaktyczne i zaradcze, takie jak: zamknięcie granic i ograniczenie międzynarodowego transportu, zwiększone kontrole na lotniskach i granicach, a także inne dodatkowe obowiązki nakładane na producentów i dystrybutorów produktów w sektorze ochrony zdrowia, stanowiące okoliczność o charakterze tzw. siły wyższej, złożone przez Zamawiającego zamówienia mogą nie zostać zrealizowane lub mogą zostać zrealizowane w późniejszym terminie lub w odbiegającej od zamówienia liczbie produktów. Wykonawca zobowiązuje się informować Zamawiającego niezwłocznie i na bieżąco o wszelkich trudnościach związanych z dostarczeniem zamówionych przez niego produktów.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do umowy.

9. Par. 2 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie zapisu: „Zmniejszenie nie może przekraczać 20% całkowitej wartości umowy”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do umowy.

10. Par. 3 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin ważności przedmiotu umowy wynosił minimum 6 miesięcy od dnia dostawy? Uzasadnienie: Zamawiający może składać zamówienia bez ograniczeń i w dowolnej częstotliwości, dlatego proponowany termin ważności wydaje się być wymaganiem zbyt wygórowanym.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.

11. Par. 3 ust. 7 Prosimy o wyrażenie zgody, by termin ważności kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych wynosił minimum 4-5 miesięcy od daty dostawy, a dla jednego odczynnika anty-SARS-CoV-2, tymczasowo wynosił 2 m-ce.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza, aby dla odczynnika anty-SARS-CoV-2, termin ważności wynosił tymczasowo 2 miesiące.

12. Par. 4 ust. 2 Czy Zamawiający wyrazi zgodę aby termin dostawy analizatora wynosił 21 dni od daty podpisania umowy a termin jego instalacji 7 dni od daty dostarczenia?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę proponowanych terminów.
13. Par. 4 ust. 5 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na doprecyzowanie niniejszego postanowienia umowy poprzez wskazanie liczby osób, które mają zostać poddane szkoleniu, o którym mowa w niniejszym postanowieniu umowy?
Odpowiedź:
Do szkolenia z obsługi analizatorów przystąpi 8 osób.
14. Par. 4 ust. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa "godzin" na "godzin w dni robocze"?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.
15. Par. 4, pkt 8. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu "więcej niż trzy naprawy" na "więcej niż trzy naprawy tego samego podzespołu"?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisu umowy.
16. Par. 5 ust. 7 - 8 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na to, aby termin płatności był liczony od daty wystawienia faktury?
Odpowiedź:
Termin płatności będzie liczony od daty wpływu poprawnie wystawionej faktury VAT do siedziby Zamawiającego.
17. Par. 5 ust. 11 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego postanowienia umowy następującego zapisu: „Obowiązek ciągłości dostaw nie dotyczy sytuacji gdy opóźnienie Zamawiającego w zapłacie ceny zakupu przekracza 30 dni.”?
Uzasadnienie:
Obecne postanowienie wzoru umowy jest jednostronne i jako takie narusza normę art. 487 par. 2 k.c., który mówi, że umowa jest wzajemna, kiedy obie strony zobowiązują się w ten sposób, że świadczenie jednej z nich ma być odpowiednikiem świadczenia drugiej (zasada symetrii zobowiązań umownych). W stosunkach zobowiązaniowych wynikających z umów wzajemnych jest regułą, że każda ze stron zobowiązując się do świadczenia, czyni to w przekonaniu, iż otrzyma ekwiwalent tego świadczenia od kontrahenta. Dlatego też, zgodnie z art. 490 k.c., gdy spełnienie świadczenia przez drugą stronę staje się wątpliwe ze względu na stan majątkowy, strona zobowiązana do wcześniejszego świadczenia może powstrzymać się z jego spełnieniem do czasu gdy druga strona zaoferuje świadczenie wzajemne lub nie da stosownego zabezpieczenia. Zamawiający dokonał ograniczenia praw Wykonawcy przynależnych mu w przypadku niewykonania zobowiązania przez Zamawiającego. Skoro Zamawiający zapisuje cały szereg sankcji wobec Wykonawcy za niewłaściwą realizację umowy, to tym bardziej nie powinien pozbawiać Wykonawcy części jego ustawowych praw przysługujących w przypadku niewłaściwego wykonania umowy wzajemnej przez Zamawiającego.
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.
18. Par. 7 ust. 6 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby termin dostawy wynosił 5 dni?
Odpowiedź:
Zgodnie z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia oraz załącznikami do niej, termin dostawy wynosi 5 dni.
19. Par. 8 ust. 1, ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę słowa „opóźnienia” na „zwłoki”?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.
20. Par. 10 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby uprawnienie do odstąpienia od umowy przysługiwało po bezskutecznym pisemnym wezwaniu Wykonawcy do należytego wykonania umowy z wyznaczeniem dodatkowego terminu, nie krótszego niż 3 dni robocze?
Odpowiedź:
Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów umowy.
21. Par. 15 Czy Zamawiający jako administrator danych osobowych, które mogą znajdować się na aparatach będących przedmiotem zamówienia i do których w związku z prawidłową realizacją obowiązków wynikających z umowy o udzielenie zamówienia publicznego, tj. przyłączenie do sieci, dokonywanie przeglądów, świadczenie usług serwisowych może mieć dostęp Wykonawca, wyrazi zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych? Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych zawarta zostałaby z Wykonawcą jako procesorem wg załączonego wzoru.

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych
Zawarta w dniu roku (dalej: Umowa)

..... pomiędzy
z siedzibą , ul., REGON:, NIP:, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego
przez Sąd w, pod numerem KRS, zwanym dalej **Administratorem**,
reprezentowanym przez:

-
-
a

Roche Diagnostics Polska Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie, przy ul. Bobrowiecka 8, 00-728 Warszawa, wpisaną do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. w Warszawie XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000132695, NIP: 527-23-22-068, kapitał zakładowy 8 000 000 zł, zwaną dalej **Procesorem**, reprezentowaną przez:

-

Łącznie zwanych „Stronami”

Mając na uwadze, że:

- w dniu Strony zawarły umowę (zwaną dalej „Umową główną”), której przedmiotem jest,
- usługi świadczone przez Procesora w ramach Umowy głównej są związane z wykonywaniem przez Procesora operacji na danych osobowych w imieniu Administratora,
- Administrator, jako administrator danych osobowych jest obowiązany zapewnić, iż przetwarzanie przez Procesora danych osobowych w jego imieniu będzie odbywało się zgodnie z art. 28 ust. 3 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych),

Strony postanowiły zawrzeć umowę o następującej treści:

§1

Definicje

Użyte w umowie określenia będą miały następujące znaczenie:

- 1) **Rozporządzenie (UE) 2016/679** – oznacza rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych);
- 2) **Umowa główna** – oznacza zawartą przez Strony umowę o świadczenie usług z dnia
- 3) **Usługi** – oznaczają usługi serwisowe wyrobów medycznych używanych przez Administratora, wykonywane w zakresie koniecznym do wykonania Umowy głównej;
- 4) **administrator** – oznacza osobę fizyczną lub prawną, organ publiczny, jednostkę lub inny podmiot, który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania danych osobowych;
- 5) **dane osobowe** – oznacza dane w rozumieniu art. 4 pkt 1) Rozporządzenia (UE) 2016/679, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 6) **naruszenie ochrony Danych Osobowych** – oznacza naruszenie bezpieczeństwa prowadzące do przypadkowego lub niezgodnego z prawem zniszczenia, utracenia, zmodyfikowania, nieuprawnionego ujawnienia lub nieuprawnionego dostępu do Danych Osobowych przesyłanych, przechowywanych lub w inny sposób przetwarzanych;
- 7) **organ nadzorczy** – oznacza niezależny organ publiczny ustanowiony przez państwo członkowskie zgodnie z art. 51 Rozporządzenia (UE) 2016/679;
- 8) **przetwarzanie** – oznacza operację lub zestaw operacji wykonywanych na danych osobowych lub zestawach danych osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, taką jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie;
- 9) **podmiot przetwarzający** – oznacza osobę fizyczną lub prawną, organ publiczny, jednostkę lub inny podmiot, który przetwarza dane osobowe w imieniu administratora;
- 10) **państwo trzecie** – oznacza państwo nienależące do Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

§ 2

Przedmiot umowy

Przedmiotem niniejszej umowy jest określenie zasad przetwarzania oraz zabezpieczania danych osobowych, które Procesor przetwarza w imieniu Administratora.

§ 3

Dane osobowe przetwarzane przez Procesora w imieniu Administratora

1. Administrator jako administrator, działając na podstawie art. 28 ust. 3 Rozporządzenia (UE) 2016/679, powierza Zleceniobiorcy przetwarzanie danych medycznych pacjentów Administratora (dalej, jako „Dane Osobowe”) na potrzeby świadczenia Usług, do których realizacji Procesor zobowiązał się w Umowie głównej.
2. Procesor, jako podmiot przetwarzający przyjmuje Dane Osobowe do przetwarzania i zobowiązuje się je przetwarzać w imieniu Administratora na zasadach określonych w niniejszej umowie.
3. Na powierzone Zleceniobiorcy Dane Osobowe składają się następujące typy danych w szczególności
 - a. Dane o stanie zdrowia
 - b. Dane kontaktowe
4. Procesor jest uprawniony do wykonywania na Danych Osobowych wszelkich zautomatyzowanych lub nieautomatyzowanych operacji przetwarzania uzasadnionych i niezbędnych dla realizacji Usług, które mogą obejmować m.in.: zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, aktualizację, przechowywanie, archiwizowanie, modyfikowanie, pobieranie, kopiowanie, przeglądanie, wykorzystywanie, udostępnianie, usuwanie lub niszczenie.
4. Procesor jest uprawniony do przetwarzania Danych Osobowych wyłącznie w celach związanych z realizacją Usług świadczonych Administratora na podstawie Umowy głównej.
5. Administrator oświadcza, że spełnił wszelkie warunki legalności przetwarzania Danych Osobowych.
6. Administrator powierza Zleceniobiorcy przetwarzanie Danych Osobowych w jego imieniu przez okres obowiązywania niniejszej umowy.
7. W celu zapewnienia prawidłowej realizacji niniejszej umowy Strony poniżej wyznaczają osoby właściwe do kontaktu w sprawach związanych z wykonaniem tej umowy, po jednej osobie z każdej ze Stron oraz ich zastępców w przypadku nieobecności (*Rekomendowane jest wskazanie poniżej takich osób z wskazaniem ich imienia, nazwiska oraz danych kontaktowych w celu zapewnienia kontroli nad komunikacją pomiędzy stronami w sprawach związanych z ochroną danych np. dotyczącą zgłaszania naruszeń ochrony danych*):
 - a. Osoby kontaktowe po stronie Administratora
 1. – jako główna osoba kontaktowa
 2. – jako osoba zastępująca
 - b. Osoby kontaktowe po stronie Procesora
 1. Krzysztof Gabrylewski, krzysztof.gabrylewski@roche.com i jednocześnie Katarzyna Anyszkiewicz-Kucharczyk, katarzyna.anyszkiewicz-kucharczyk@roche.com – jako główne osoby kontaktowe
 2. Jacek Jopek, 224815505, jacek.jopek@roche.com – jako osoba zastępująca

§ 4

Dalsze powierzenie przetwarzania danych

1. Procesor jest uprawniony do korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego w trakcie realizacji przetwarzania Danych Osobowych na podstawie niniejszej umowy, pod warunkiem poinformowania Administratora o każdym planowanym dalszym powierzeniu przetwarzania Danych Osobowych oraz o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących takich innych podmiotów przetwarzających, w szczególności o zastąpieniu dotychczasowego podmiotu przetwarzającego przez innego usługodawcę lub o rezygnacji z usług innego podmiotu przetwarzającego, oraz z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Administrator jest uprawniony do wyrażenia sprzeciwu wobec dalszego powierzenia przetwarzania Danych Osobowych usługodawcy wskazanemu przez Procesora w terminie 7 dni od otrzymania od Zleceniobiorcy informacji o planowanym dalszym powierzeniu ich przetwarzania innemu podmiotowi przetwarzającemu lub o zastąpieniu dotychczasowego podmiotu przetwarzającego przez innego usługodawcę. W przypadku złożenia sprzeciwu przez Zleceniobiorcę dalsze powierzenie przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora podmiotowi objętemu sprzeciwem jest niedopuszczalne.
3. Procesor jest zobowiązany zapewnić, iż inny podmiot przetwarzający, z którego usług zamierza korzystać przy przetwarzaniu Danych Osobowych daje wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi Rozporządzenia (UE) 2016/679 i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.
4. Dalsze powierzenie czynności przetwarzania innemu podmiotowi przetwarzającemu, o którym mowa w § 4 ust. 1, jest możliwe jedynie pod warunkiem nałożenia przez Procesora na ten inny podmiot przetwarzający na mocy umowy tych samych obowiązków ochrony danych, jakie spoczywają na Zleceniobiorcy w ramach niniejszej umowy, w szczególności obowiązku wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom art. 32 Rozporządzenia (UE) 2016/679.
5. W przypadku, gdy powierzenie przetwarzania Danych Osobowych innemu podmiotowi przetwarzającemu przez Procesora wiąże się z transferem tych danych do państwa trzeciego, które nie zapewnia odpowiedniego poziomu ochrony danych osobowych na swoim terytorium i jednocześnie brak jest innych podstaw umożliwiających transfer Danych Osobowych do tego państwa trzeciego, Administrator podpisze z podmiotem przetwarzającym zlokalizowanym w takim państwie trzecim umowę zawierającą:
 - a. „Standardowe Klauzule Umowne” przyjęte na mocy Decyzji Komisji 2010/87/EU z dnia 5 lutego 2010 r. w sprawie przekazywania danych osobowych z krajów Unii Europejskiej do procesorów z państw trzecich, bądź
 - b. „Standardowe Klauzule Ochrony Danych” przyjęte zgodnie z art. 46 ust. 2 lit c i d Rozporządzenia (UE) 2016/679,

- lub upoważni na piśmie Procesora do podpisania wyżej wskazanej umowy w jego imieniu. Zawarcie takiej umowy z podmiotem przetwarzającym zlokalizowanym w państwie trzecim uprawnia Procesora do korzystania z usług tego podmiotu przetwarzającego przy przetwarzaniu Danych Osobowych.
7. Umowa, wskazana w ust. 6 i ust. 7 powyżej zawierana jest w formie pisemnej. Wymóg pisemności umowy spełnia umowa zawarta w formie elektronicznej.
 8. Procesor ponosi wobec Administratora pełną odpowiedzialność za niewywiązanie się innego podmiotu przetwarzającego, któremu powierzył przetwarzanie Danych Osobowych, ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych. W takim przypadku Administrator ma prawo żądać zaprzestania korzystania przez Procesora z usług tego podmiotu w procesie przetwarzania Danych Osobowych.

§ 5

Obowiązki Zleceniobiorcy

1. Procesor jest obowiązany przetwarzać Dane Osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora, co dotyczy też przekazywania danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej, przy czym za udokumentowane polecenie Administratora uważa się polecenia przekazywane drogą elektroniczną lub na piśmie. Powyższy obowiązek nie dotyczy sytuacji, gdy wymóg przetwarzania Danych Osobowych nakłada na Procesora prawo Unii Europejskiej lub prawo lub prawo kraju jego siedziby. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Procesor poinformuje Zleceniodawcę o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
2. Procesor jest odpowiedzialny za ochronę powierzonych mu do przetwarzania Danych Osobowych.
3. Procesor podejmuje wszelkie środki wymagane na mocy art. 32 Rozporządzenia (UE) 2016/679 w celu zapewnienia bezpieczeństwa Danych Osobowych.
4. Procesor zapewnia, by osoby upoważnione przez niego do przetwarzania danych osobowych zobowiązały się do zachowania tajemnicy Danych Osobowych i środków ich zabezpieczenia zarówno w okresie obowiązywania niniejszej umowy, jaki i po jej rozwiązaniu.
5. Procesor przestrzega warunków korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego, o których mowa w § 4 niniejszej umowy.
6. Na żądanie Administratora, Procesor poinformuje Zleceniodawcę o lokalizacji przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora oraz inne podmioty przetwarzające, o których mowa w § 4 niniejszej umowy.
7. Procesor, biorąc pod uwagę charakter przetwarzania, jest obowiązany w miarę możliwości pomagać Administratora poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III Rozporządzenia (UE) 2016/679, w szczególności Procesor jest zobowiązany poinformować Zleceniodawcę o wszelkich otrzymanych pytaniach lub żądaniach osób, których dotyczą Dane Osobowe (podmiotów danych). Przekazanie przez Procesora wyżej wskazanych informacji następuje niezwłocznie, ale nie później niż w terminie 3 dni od otrzymania pytania lub żądania od podmiotu danych. Procesor nie jest uprawniony do samodzielnego – w szczególności bez konsultacji ze Zleceniodawcą – udzielania odpowiedzi na pytania i podejmowania działań w związku z żądaniami podmiotów danych.
8. Procesor, uwzględniając charakter przetwarzania oraz dostępne mu informacje, pomaga Administratora wywiązać się z obowiązków określonych w art. 32–36 Rozporządzenia (UE) 2016/679.
9. Procesor jest obowiązany udostępnić Administratora wszelkie informacje niezbędne do wykazania, iż spełnia obowiązki określone w niniejszym paragrafie umowy oraz umożliwia Administratora lub upoważnionemu przez niego audytorowi przeprowadzanie audytów, o których mowa w § 6 niniejszej umowy i przyczynia się do nich.
10. W związku z obowiązkiem określonym w ust. 9 powyżej Procesor niezwłocznie poinformuje Zleceniodawcę, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie Rozporządzenia (UE) 2016/679 lub innych przepisów Unii Europejskiej lub kraju jego siedziby w zakresie ochrony danych osobowych.
11. Procesor niezwłocznie poinformuje Zleceniodawcę o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania Danych Osobowych, skierowanej do Zleceniobiorcy, a także o wszelkich czynnościach kontrolnych podjętych wobec niego przez organ nadzorczy oraz o wynikach takiej kontroli, jeżeli jej zakresem objęto Dane Osobowe powierzone Zleceniobiorcy na podstawie niniejszej umowy.
12. Procesor po stwierdzeniu naruszenia ochrony Danych Osobowych jest zobowiązany bez zbędnej zwłoki zgłosić je Administratora wskazując w zgłoszeniu:
 - a. charakter naruszenia ochrony Danych Osobowych, w tym w miarę możliwości wskazywać kategorie i przybliżoną liczbę osób, których dane dotyczą, oraz kategorie i przybliżoną liczbę wpisów Danych Osobowych, których dotyczy naruszenie;
 - b. opis możliwych konsekwencji naruszenia ochrony Danych Osobowych;
 - c. opis środków zastosowanych lub proponowanych przez Procesora w celu zaradzenia naruszeniu ochrony Danych Osobowych, w tym opis działań podjętych w celu zminimalizowania ewentualnych negatywnych skutków naruszenia.

§ 6

Prawo audytu

1. Administrator jest uprawniony do przeprowadzenia audytu przetwarzania Danych Osobowych w zakresie niniejszej Umowy w celu zweryfikowania, czy Procesor spełnia obowiązki określone w § 5 niniejszej umowy.
2. Strony ustalają następujące zasady prowadzenia audytu, o którym mowa w ust. 1 powyżej:

- a. Audyt może polegać zarówno na żądaniu przedstawienia dokumentów oraz informacji dotyczących przetwarzania danych, jak i na czynnościach kontrolnych prowadzonych w miejscu przetwarzania danych w trakcie dni roboczych (rozumianych jako dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem sobót i świąt) w godzinach od 10:00 do 16:00, po uprzednim poinformowaniu Zleceniobiorcy drogą elektroniczną na adres e-mail: krzysztof.gabrylewski@roche.com o terminie audytu i jego zakresie, co najmniej na 14 dni przed rozpoczęciem audytu.
- b. Administrator prowadzi audyt osobiście lub za pośrednictwem niezależnych audytorów zewnętrznych, którzy zostali upoważnieni przez Administratora do przeprowadzenia audytu w jego imieniu.
3. Czynności kontrolne prowadzone w toku audytu, o których mowa w § 6 ust. 2 lit. a, mogą polegać w szczególności na sporządzaniu:
 - a. notatek z przeprowadzonych czynności (w szczególności notatek z odebranych wyjaśnień i przeprowadzonych oględzin),
 - b. kopii dokumentów dotyczących przetwarzania Danych Osobowych,
 - c. wydruków Danych Osobowych z systemów informatycznych,
 - d. wydruków kopii obrazów wyświetlanych na ekranach urządzeń wchodzących w skład systemów informatycznych wykorzystywanych do przetwarzania Danych Osobowych,
 - e. kopii zapisów rejestrów systemów informatycznych,
 - f. zapisów konfiguracji technicznych środków zabezpieczeń systemów informatycznych, w których odbywa się przetwarzanie Danych Osobowych.
4. Administrator dostarcza Zleceniobiorcy kopię raportu z przeprowadzonego audytu. W przypadku stwierdzenia w toku audytu niezgodności działań Zleceniobiorcy z niniejszą umową lub przepisami o ochronie danych osobowych, do których stosowania Procesor jest obowiązany, Procesor niezwłocznie zapewni zgodność przetwarzania Danych Osobowych z postanowieniami umowy lub przepisami, których naruszenie stwierdzono w raporcie z audytu.

§ 7

Odpowiedzialność Stron

1. Procesor odpowiada za szkody, jakie powstaną u Administratora lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z niniejszą umową przetwarzania przez Procesora Danych Osobowych.
2. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przez Procesora niniejszej umowy, Procesor zobowiązuje się do zapłaty odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy głównej.
2. Wypowiedzenie Umowy głównej skutkuje równoczesnym wypowiedzeniem niniejszej umowy.
3. W przypadku, gdy wyniki audytu, o którym mowa w § 6 niniejszej umowy lub kontroli przeprowadzonej przez organ nadzoru u Zleceniobiorcy lub innego podmiotu przetwarzającego, któremu Procesor powierzył przetwarzanie Danych Osobowych wykażą, iż Procesor w sposób zawiniony naruszył postanowienia niniejszej umowy, lub w przypadku nieuwzględnienia przez Procesora żądania, o którym mowa w § 4 ust. 7 niniejszej umowy, Administrator jest uprawniony do rozwiązania tej umowy ze skutkiem natychmiastowym.
4. W przypadku rozwiązania niniejszej umowy, Procesor zależnie od decyzji Administratora usuwa lub zwraca Administratora powierzone Dane Osobowe, w tym wszelkie nośniki zawierające Dane Osobowe oraz niezwłocznie i nieodwracalnie niszczy wszelkie kopie dokumentów i zapisów na wszelkich nośnikach, zawierających Dane Osobowe – jeśli nośniki te nie podlegają zwrotowi do Administratora, chyba że prawo Unii Europejskiej lub prawo kraju siedziby Zleceniobiorcy nakazują Zleceniobiorcy dalsze przechowywanie Danych Osobowych. W takim przypadku za przetwarzanie w/w danych po rozwiązaniu niniejszej umowy Procesor odpowiada jak administrator.
5. Procesor jest obowiązany niezwłocznie wykonać obowiązek, o którym mowa w ust. 4 powyżej, nie później jednak niż w terminie 14 dni od rozwiązania niniejszej umowy, jak również poinformować o tym Zleceniodawcę na piśmie w terminie 3 dni od jego wykonania.
6. Wszelkie zmiany lub uzupełnienia w niniejszej umowie wymagają zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności.
7. W kwestiach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz Rozporządzenia (UE) 2016/679.
8. Wszelkie spory wynikłe ze stosunku prawnego objętego niniejszą umową rozpatrywane będą przez sąd właściwy dla siedziby Administratora.
9. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator

Procesor

Odpowiedź:

Zamawiający podpisze z Wykonawcą wyłonionym w ramach niniejszego postępowania dodatkową umowę, dotyczącą powierzenia przetwarzania danych osobowych, o następującym brzmieniu:

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta w dniu roku (dalej: Umowa)
pomiędzy
..... z siedzibą, ul., REGON:, NIP:, wpisanym do Rejestru
Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd w, pod numerem KRS, zwanym dalej
Administratorem,
reprezentowanym przez:

✓

a

..... z siedzibą w, przy ul., wpisaną do Rejestru
Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd w, pod numerem KRS
....., NIP:, kapitał zakładowy zł, zwaną dalej Procesorem,
reprezentowaną przez:

✓

Łącznie zwanych „Stronami”

Mając na uwadze, że:

- ✓ w dniu Strony zawarły umowę (zwaną dalej „Umową główną”), której przedmiotem jest
 - ✓ usługi świadczone przez Procesora w ramach Umowy głównej są związane z wykonywaniem przez Procesora operacji na danych osobowych w imieniu Administratora,
 - ✓ Administrator, jako administrator danych osobowych jest obowiązany zapewnić, iż przetwarzanie przez Procesora danych osobowych w jego imieniu będzie odbywało się zgodnie z art. 28 ust. 3 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych),
- Strony postanowiły zawrzeć umowę o następującej treści:

§1

Definicje

Użyte w umowie określenia będą miały następujące znaczenie:

- 1) Rozporządzenie (UE) 2016/679 – oznacza rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych);
- 2) Umowa główna – oznacza zawartą przez Strony umowę o świadczenie usług z dnia
- 3) Usługi – oznaczają usługi serwisowe wyrobów medycznych używanych przez Administratora, wykonywane w zakresie koniecznym do wykonania Umowy głównej;
- 4) administrator – oznacza osobę fizyczną lub prawną, organ publiczny, jednostkę lub inny podmiot, który samodzielnie lub wspólnie z innymi ustala cele i sposoby przetwarzania danych osobowych;
- 5) dane osobowe – oznacza dane w rozumieniu art. 4 pkt 1) Rozporządzenia (UE) 2016/679, tj. wszelkie informacje dotyczące zidentyfikowanej lub możliwej do zidentyfikowania osoby fizycznej;
- 6) naruszenie ochrony Danych Osobowych – oznacza naruszenie bezpieczeństwa prowadzące do przypadkowego lub niezgodnego z prawem zniszczenia, utracenia, zmodyfikowania, nieuprawnionego ujawnienia lub nieuprawnionego dostępu do Danych Osobowych przesyłanych, przechowywanych lub w inny sposób przetwarzanych;
- 7) organ nadzorczy – oznacza niezależny organ publiczny ustanowiony przez państwo członkowskie zgodnie z art. 51 Rozporządzenia (UE) 2016/679;
- 8) przetwarzanie – oznacza operację lub zestaw operacji wykonywanych na danych osobowych lub zestawach danych osobowych w sposób zautomatyzowany lub niezautomatyzowany, taką jak zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, przechowywanie, adaptowanie lub modyfikowanie, pobieranie, przeglądanie, wykorzystywanie, ujawnianie poprzez przesłanie, rozpowszechnianie lub innego rodzaju udostępnianie, dopasowywanie lub łączenie, ograniczanie, usuwanie lub niszczenie;
- 9) podmiot przetwarzający (procesor) – oznacza osobę fizyczną lub prawną, organ publiczny, jednostkę lub inny podmiot, który przetwarza dane osobowe w imieniu administratora;
- 10) państwo trzecie – oznacza państwo nienależące do Europejskiego Obszaru Gospodarczego.

§2

Przedmiot umowy

Przedmiotem niniejszej umowy jest określenie zasad przetwarzania oraz zabezpieczania danych osobowych, które Procesor przetwarza w imieniu Administratora.

§ 3

Dane osobowe przetwarzane przez Procesora w imieniu Administratora

1. Administrator jako administrator, działając na podstawie art. 28 ust. 3 Rozporządzenia (UE) 2016/679, powierza Procesorowi przetwarzanie danych medycznych pacjentów Administratora (dalej, jako „Dane Osobowe”) na potrzeby świadczenia Usług, do których realizacji Procesor zobowiązał się w Umowie głównej.
2. Procesor, jako podmiot przetwarzający przyjmuje Dane Osobowe do przetwarzania i zobowiązuje się je przetwarzać w imieniu Administratora na zasadach określonych w niniejszej umowie.
3. Na powierzone Procesorowi Dane Osobowe składają się następujące typy danych w szczególności
 - a) Dane o stanie zdrowia
 - b) Dane kontaktowe
4. Procesor jest uprawniony do wykonywania na Danych Osobowych wszelkich zautomatyzowanych lub nieautomatyzowanych operacji przetwarzania uzasadnionych i niezbędnych dla realizacji Usług, które mogą obejmować m.in.: zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, aktualizację, przechowywanie, archiwizowanie, modyfikowanie, pobieranie, kopiowanie, przeglądanie, wykorzystywanie, udostępnianie, usuwanie lub niszczenie.
5. Procesor jest uprawniony do przetwarzania Danych Osobowych wyłącznie w celach związanych z realizacją Usług świadczonych Administratora na podstawie Umowy głównej.
6. Administrator oświadcza, że spełnił wszelkie warunki legalności przetwarzania Danych Osobowych.
7. Administrator powierza Procesorowi przetwarzanie Danych Osobowych w jego imieniu przez okres obowiązywania niniejszej umowy.
8. W celu zapewnienia prawidłowej realizacji niniejszej umowy Strony poniżej wyznaczają osoby właściwe do kontaktu w sprawach związanych z wykonaniem tej umowy, po jednej osobie z każdej ze Stron oraz ich zastępców w przypadku nieobecności (Rekomendowane jest wskazanie poniżej takich osób z wskazaniem ich imienia, nazwiska oraz danych kontaktowych w celu zapewnienia kontroli nad komunikacją pomiędzy stronami w sprawach związanych z ochroną danych np. dotyczącą zgłaszania naruszeń ochrony danych):
 - a) Osoby kontaktowe po stronie Administratora
 - ✓ – jako główna osoba kontaktowa
 - ✓ – jako osoba zastępująca
 - b) Osoby kontaktowe po stronie Procesora
 - ✓ – jako główna osoba kontaktowa
 - ✓ – jako osoba zastępująca

§ 4

Dalsze powierzenie przetwarzania danych

1. Procesor jest uprawniony do korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego w trakcie realizacji przetwarzania Danych Osobowych na podstawie niniejszej umowy, pod warunkiem poinformowania Administratora o każdym planowanym dalszym powierzeniu przetwarzania Danych Osobowych oraz o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących takich innych podmiotów przetwarzających, w szczególności o zastąpieniu dotychczasowego podmiotu przetwarzającego przez innego usługodawcę lub o rezygnacji z usług innego podmiotu przetwarzającego, oraz z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Administrator jest uprawniony do wyrażenia sprzeciwu wobec dalszego powierzenia przetwarzania Danych Osobowych usługodawcy wskazanemu przez Procesora w terminie 7 dni od otrzymania od Zleceniobiorcy informacji o planowanym dalszym powierzeniu ich przetwarzania innemu podmiotowi przetwarzającemu lub o zastąpieniu dotychczasowego podmiotu przetwarzającego przez innego usługodawcę. W przypadku złożenia sprzeciwu przez Zleceniodawcę dalsze powierzenie przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora podmiotowi objętemu sprzeciwem jest niedopuszczalne.
3. Procesor jest zobowiązany zapewnić, iż inny podmiot przetwarzający, z którego usług zamierza korzystać przy przetwarzaniu Danych Osobowych daje wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi Rozporządzenia (UE) 2016/679 i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.
4. Dalsze powierzenie czynności przetwarzania innemu podmiotowi przetwarzającemu, o którym mowa w § 4 ust. 1, jest możliwe jedynie pod warunkiem nałożenia przez Procesora na ten inny podmiot przetwarzający na mocy umowy tych samych obowiązków ochrony danych, jakie spoczywają na Procesorze w ramach niniejszej umowy, w szczególności obowiązku wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom art. 32 Rozporządzenia (UE) 2016/679.

5. W przypadku, gdy powierzenie przetwarzania Danych Osobowych innemu podmiotowi przetwarzającemu przez Procesora wiąże się z transferem tych danych do państwa trzeciego, które nie zapewnia odpowiedniego poziomu ochrony danych osobowych na swoim terytorium i jednocześnie brak jest innych podstaw umożliwiających transfer Danych Osobowych do tego państwa trzeciego, Administrator podpisze z podmiotem przetwarzającym zlokalizowanym w takim państwie trzecim umowę zawierającą:
 - a) „Standardowe Klauzule Umowne” przyjęte na mocy Decyzji Komisji 2010/87/EU z dnia 5 lutego 2010 r. w sprawie przekazywania danych osobowych z krajów Unii Europejskiej do procesorów z państw trzecich, bądź
 - b) „Standardowe Klauzule Ochrony Danych” przyjęte zgodnie z art. 46 ust. 2 lit c i d Rozporządzenia (UE) 2016/679,lub upoważni na piśmie Procesora do podpisania wyżej wskazanej umowy w jego imieniu. Zawarcie takiej umowy z podmiotem przetwarzającym zlokalizowanym w państwie trzecim uprawnia Procesora do korzystania z usług tego podmiotu przetwarzającego przy przetwarzaniu Danych Osobowych.
6. Umowa, wskazana w ust. 6 i ust. 7 powyżej zawierana jest w formie pisemnej. Wymóg pisemności umowy spełnia umowa zawarta w formie elektronicznej.
7. Procesor ponosi wobec Administratora pełną odpowiedzialność za niewywiązanie się innego podmiotu przetwarzającego, któremu powierzył przetwarzanie Danych Osobowych, ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych. W takim przypadku Administrator ma prawo żądać zaprzestania korzystania przez Procesora z usług tego podmiotu w procesie przetwarzania Danych Osobowych.

§ 5

Obowiązki Procesora

1. Procesor jest obowiązany przetwarzać Dane Osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora, co dotyczy też przekazywania danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej, przy czym za udokumentowane polecenie Administratora uważa się polecenia przekazywane drogą elektroniczną lub na piśmie. Powyższy obowiązek nie dotyczy sytuacji, gdy wymóg przetwarzania Danych Osobowych nakłada na Procesora prawo Unii Europejskiej lub prawo lub prawo kraju jego siedziby. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Procesor poinformuje Administratora o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
2. Procesor jest odpowiedzialny za ochronę powierzonych mu do przetwarzania Danych Osobowych.
3. Procesor podejmuje wszelkie środki wymagane na mocy art. 32 Rozporządzenia (UE) 2016/679 w celu zapewnienia bezpieczeństwa Danych Osobowych.
4. Procesor zapewnia, by osoby upoważnione przez niego do przetwarzania danych osobowych zobowiązały się do zachowania tajemnicy Danych Osobowych i środków ich zabezpieczenia zarówno w okresie obowiązywania niniejszej umowy, jaki i po jej rozwiązaniu.
5. Procesor przestrzega warunków korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego, o których mowa w § 4 niniejszej umowy.
6. Na żądanie Administratora, Procesor poinformuje Administratora o lokalizacji przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora oraz inne podmioty przetwarzające, o których mowa w § 4 niniejszej umowy.
7. Procesor, biorąc pod uwagę charakter przetwarzania, jest obowiązany pomagać Administratorowi poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III Rozporządzenia (UE) 2016/679, w szczególności Procesor jest zobowiązany informować Administratora o wszelkich otrzymanych pytaniach lub żądaniach osób, których dotyczą Dane Osobowe (podmiotów danych). Przekazanie przez Procesora wyżej wskazanych informacji następuje niezwłocznie, ale nie później niż w terminie 3 dni od otrzymania pytania lub żądania od podmiotu danych. Procesor nie jest uprawniony do samodzielnego – w szczególności bez konsultacji z Administratorem – udzielania odpowiedzi na pytania i podejmowania działań w związku z żądaniami podmiotów danych.
8. Procesor, uwzględniając charakter przetwarzania oraz dostępne mu informacje, pomaga Administratora wywiązać się z obowiązków określonych w art. 32–36 Rozporządzenia (UE) 2016/679.
9. Procesor jest obowiązany udostępnić Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania, iż spełnia obowiązki określone w niniejszym paragrafie umowy oraz umożliwia Administratorowi lub upoważnionemu przez niego audytorowi przeprowadzanie audytów, o których mowa w § 6 niniejszej umowy i przyczynia się do nich.
10. W związku z obowiązkiem określonym w ust. 9 powyżej Procesor niezwłocznie informuje Administratora, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie Rozporządzenia (UE) 2016/679 lub innych przepisów Unii Europejskiej lub kraju jego siedziby w zakresie ochrony danych osobowych.

11. Procesor niezwłocznie poinformuje Zleceniodawcę o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania Danych Osobowych przez Procesora, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania Danych Osobowych, skierowanej do Procesora, a także o wszelkich czynnościach kontrolnych podjętych wobec niego przez organ nadzorczy oraz o wynikach takiej kontroli, jeżeli jej zakresem objęto Dane Osobowe powierzone Procesorowi na podstawie niniejszej umowy.
12. Procesor po stwierdzeniu naruszenia ochrony Danych Osobowych jest zobowiązany bez zbędnej zwłoki, nie później niż w terminie 36 h od chwili stwierdzenia naruszenia, zgłosić je Administratora wskazując w zgłoszeniu:
 - a) charakter naruszenia ochrony Danych Osobowych, w tym w miarę możliwości wskazywać kategorie i przybliżoną liczbę osób, których dane dotyczą, oraz kategorie i przybliżoną liczbę wpisów Danych Osobowych, których dotyczy naruszenie;
 - b) opis możliwych konsekwencji naruszenia ochrony Danych Osobowych;
 - c) opis środków zastosowanych lub proponowanych przez Procesora w celu zaradzenia naruszeniu ochrony Danych Osobowych, w tym opis działań podjętych w celu zminimalizowania ewentualnych negatywnych skutków naruszenia.

§ 6

Prawo audytu

1. Administrator jest uprawniony do przeprowadzenia audytu przetwarzania Danych Osobowych w zakresie niniejszej Umowy w celu zweryfikowania, czy Procesor spełnia obowiązki określone w § 5 niniejszej umowy.
2. Strony ustalają następujące zasady prowadzenia audytu, o którym mowa w ust. 1 powyżej:
 - a) Audyt może polegać zarówno na żądaniu przedstawienia dokumentów oraz informacji dotyczących przetwarzania danych, jak i na czynnościach kontrolnych prowadzonych w miejscu przetwarzania danych w trakcie dni roboczych (rozumianych jako dni od poniedziałku do piątku, z wyłączeniem sobót i świąt) w godzinach od 10:00 do 16:00, po uprzednim poinformowaniu Procesora drogą elektroniczną na adres e-mail: krzysztof.gabrylewski@roche.com o terminie audytu i jego zakresie, co najmniej na 14 dni przed rozpoczęciem audytu.
 - b) Administrator prowadzi audyt osobiście lub za pośrednictwem niezależnych audytorów zewnętrznych, którzy zostali upoważnieni przez Administratora do przeprowadzenia audytu w jego imieniu.
3. Czynności kontrolne prowadzone w toku audytu, o których mowa w § 6 ust. 2 lit. a, mogą polegać w szczególności na sporządzaniu:
 - a) notatek z przeprowadzonych czynności (w szczególności notatek z odebranych wyjaśnień i przeprowadzonych oględzin),
 - b) kopii dokumentów dotyczących przetwarzania Danych Osobowych,
 - c) wydruków Danych Osobowych z systemów informatycznych,
 - d) wydruków kopii obrazów wyświetlanych na ekranach urządzeń wchodzących w skład systemów informatycznych wykorzystywanych do przetwarzania Danych Osobowych,
 - e) kopii zapisów rejestrów systemów informatycznych,
 - f) zapisów konfiguracji technicznych środków zabezpieczeń systemów informatycznych, w których odbywa się przetwarzanie Danych Osobowych.
4. Administrator dostarcza Procesorowi kopię raportu z przeprowadzonego audytu. W przypadku stwierdzenia w toku audytu niezgodności działań Procesora z niniejszą umową lub przepisami o ochronie danych osobowych, do których stosowania Procesor jest obowiązany, Procesor niezwłocznie zapewni zgodność przetwarzania Danych Osobowych z postanowieniami umowy lub przepisami, których naruszenie stwierdzono w raporcie z audytu.

§ 7

Odpowiedzialność Stron

1. Procesor odpowiada za szkody, jakie powstaną u Administratora lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z niniejszą umową przetwarzania przez Procesora Danych Osobowych.
2. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania przez Procesora niniejszej umowy, Procesor zobowiązuje się do zapłaty odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 8

Postanowienia końcowe

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas obowiązywania Umowy głównej.
2. Wypowiedzenie Umowy głównej skutkuje równoczesnym wypowiedzeniem niniejszej umowy.

22. Prosimy o wyjaśnienie, czy tabeli nr 1 nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast „Analizator immunobiochemiczny” nie powinno być „Analizator immunochemiczny”?
Odpowiedź:
Zaktualizowany załącznik nr 2 do pobrania na stronie.
23. Prosimy o wyjaśnienie, czy tabeli nr 2 nie nastąpiła omyłka pisarska i zamiast „dzierżawa analizatora immunoenzymatycznego” nie powinno być „dzierżawa analizatora immunochemicznego”?
Odpowiedź:
Zaktualizowany załącznik nr 2 do pobrania na stronie.
24. SIWZ VI pkt 5b. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę zapisu na: „certyfikaty jakości odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych (o ile dotyczy), dopuszczające je do obrotu i stosowania w zakładach opieki zdrowotnej, zgodnie z odrębnymi z przepisami obowiązującymi w służbie zdrowia (deklaracje CE) (Zamawiający prosi o zaznaczenie, której pozycji dotyczy dokument)? Uzasadnienie: nie wszystkie zaoferowane produkty zostały zakwalifikowane przez producenta jako wyroby medyczne – np. materiały zużywalne – w związku powyższym nie posiadają deklaracji CE.
Odpowiedź:
Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z zapisami specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
25. SIWZ VIII pkt 5. czy Zamawiający wyraża zgodę w związku z ograniczoną ilością miejsca na przelewach - w przypadku wnoszenia wadium w formie pieniężnej na opisanie przelewu „wadium sprawa PN XII/2020”?
Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowane rozwiązanie.

26. Dot. punktu 8. Prosimy o potwierdzenie, że Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie analizatora, który nie wymaga „Zastosowanie wstępnego, automatycznego rozcieńczania próbek do badań (np. oznaczania moczu) i dodatkowego przy przekroczeniu liniowości testu”. Wstępne rozcieńczenie materiału wymagane było w analizatorach starszej generacji. Oferowany analizator bez konieczności wstępnego rozcieńczania próbki ma możliwość oznaczania stężenia analizatorów w moczu. W przypadku przekroczenia liniowości danego testu, można zastosować dodatkowe rozcieńczenie lub zagęszczenie próbki, bez udziału operatora.
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.

27. Parametry analizatorów, odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych, analizator biochemiczny

- Dot. punktu 24. Prosimy o podanie informacji, jakie oznaczenia biochemiczne (oprócz białka w moczu) wykonywane będą w moczu? Prosimy o podanie harmonogramu kontroli dla badań w moczu i PMR.
- Odpowiedź:
Amylaza w moczu. Kontrola wykonywana codziennie w miarę konieczności naprzemiennie na jednym z poziomów kontrolnych..
28. Dot. punktu 25 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie analizatora, w którym nie ma potrzeby przygotowania automatycznego szeregu rozcieńczeń stężonych kalibratorów, gdyż wszystkie kalibratory dostarczone są w stężeniach niezbędnych do bezpośredniego wykonania krzywych kalibracyjnych?
- Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.
29. Czy do podanej liczby oznaczeń należy doliczyć testy na kalibrację i kontrolę? Prosimy o podanie harmonogramu kontroli.
- Odpowiedź:
Liczba podanych oznaczeń zawiera już testy przeznaczone na kalibrację i kontrolę. Kontrole wykonywane są codziennie na jednym z poziomów kontrolnych, naprzemiennie.
30. Czy Zamawiający wyrazi zgodę, aby w przypadku niektórych odczynników biochemicznych zaproponować możliwość ich porcjowania do oferowanych przez wykonawcę mniejszych opakowań i zaoferować ich ilości zgodnie z podaną w ulotce odczynnikowej informacją o trwałości odczynnika po otwarciu przechowywanego w analizatorze? Odczynniki we wtórnych opakowaniach umieszczone będą w przypisanych im miejscach w karuzeli odczynnikowej. Takie rozwiązanie umożliwi bardziej ekonomiczne wykorzystanie odczynników w okresie ich gwarantowanej stabilności na pokładzie analizatora i pozwoli na ekonomiczną kalkulację oferty odczynnikowej i zaoferowanie ilości odczynników zgodnie z najlepszą wiedzą i doświadczeniem oferenta o stabilności użytego do porcjowania pierwotnego opakowania odczynnika.
- Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza oferowanego rozwiązania.
31. Prosimy o potwierdzenie, że w przypadku, jeśli serwis producenta analizatora zobowiązuje się do wykonywania wszelkich procedur instalacyjnych, konserwacyjnych i naprawczych elektrody referencyjnej, nie ma konieczności oferowania w postępowaniu przetargowym dodatkowej elektrody referencyjnej i jakichkolwiek płynów niezbędnych do konserwacji tej elektrody. Płyny i kolejne elektrody są dostarczane, wymieniane i uzupełniane przez serwis producenta w razie potrzeby.
- Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza oferowanego asortymentu.
32. Dot. punktu 21. Prosimy o wyrażenie zgody na przyznanie punktów ocenianych za parametr „Wymagane odczynniki płynne, gotowe do użycia, bez konieczności wstępnego przygotowania” w przypadku, gdy jeden z oferowanych odczynników (CK-MB) przed wstawieniem na pokład analizatora wymaga połączenia dwóch płynnych podjednostek składowych, a dwa odczynniki (Lipaza i Mleczany) przed wstawieniem na pokład analizatora wymagają jedynie połączenia odczynnika płynnego z liofilizowanym bez konieczności odmierzania części składowych? Warto podkreślić, iż wyżej wymienione odczynniki stanowią jedynie 2,24% ilości wyspecyfikowanych przez zamawiającego badań.
- Odpowiedź:
Zamawiający nie dopuszcza oferowanego asortymentu.
33. Czy w przypadku badań wykonywanych rzadko, badania kontrolne można ograniczyć i skalkulować ich wykonywanie każdego dnia wykonywania oznaczeń, czy też należy założyć, że będą wykonywane 365 dni w roku?
- Odpowiedź:
Ilości podane mają wkalkulowane testy kontrolne. Trudno oszacować ilości dni, w których będą wykonywane.
34. W związku z tym iż Zamawiający przyznaje punkty oceniane za rozwiązanie „Kuwety reakcyjne jednorazowego użytku” i jednocześnie przyznaje punkty oceniane za rozwiązanie „Zużycie wody i ilość odpadów płynnych na godzinę pracy analizatora do 2,5l/h. Do produkcji potrzebnej wody należy dostarczyć stację uzdatniania wody małej, możliwą do umieszczenia na ścianie np. typu Millipore Rios-Di

UV” , a rozwiązania te są kompatybilne, gdyż tylko analizator wykorzystujący kuwety reakcyjne jednorazowego użytku, nie wymagające mycia na pokładzie zużywa poniżej 2,5 l wody na godzinę prosimy o wykreślenie jednego z tych punktów ocenianych. W przeciwnym razie za to samo rozwiązanie techniczne jednemu z oferentów zostaną przyznane punkty dwukrotne. W przypadku braku zgody uprzejmie prosimy o wyrażenie zgody na przykazanie punktu ocenianego (Dot. punktu 10) za rozwiązanie, w którym w analizatorze stosowane są trwałe kuwety kwarcowe nie wymagające wymiany przez cały okres trwania i umowy i potraktowanie tego rozwiązania jako różnorzędnego z kuwetami reakcyjnymi jednorazowego użytku.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

35. W związku z wymogiem „Możliwość wykonania badań w różnego rodzaju materiale (osocze, surowica, mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy, hemolizat krwi pełnej-HbA1c, krew pełna)” prosimy o potwierdzenie, że analizator wykorzystujący do badań osocze, surowica, mocz, płyn mózgowo-rdzeniowy i hemolizat krwi pełnej-HbA1c i wykonujący wszystkie badania wymienione w formularzu asortymentowo cenowym spełnia wymagania Zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

36. Prosimy o wyrażenie zgody na zaoferowanie liczby lamp fotometru do oferowanego analizatora biochemicznego na podstawie najlepszej wiedzy i doświadczenia oferenta, a nie zapisów w instrukcjach obsługi analizatorów.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z instrukcją obsługi analizatorów.

37. Prosimy o przyznanie punktów ocenianych za zapis „Wszystkie odczynniki, kalibratory i kontrole muszą pochodzić od tego samego producenta co oferowany analizator”, jeśli jeden odczynnik i przynależny mu kalibrator pochodziły od innego producenta niż producent aparatu i posiadały zwalidowane aplikację i wartości kontroli na oferowany analizator, a w przypadku szczególnych materiałów kontrolnych takich jak hemolizat krwi pełnej, mocz i PMR materiały kontrolne pochodziły od niezależnego producenta.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów załącznika nr 3.

Parametry analizatorów, odczynników, kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych, analizator immunochemiczny:

38. Dot. punktu 10 i 4. Prosimy o potwierdzenie spełnienia warunków granicznych ” Aparat bezigłowy „i „Zabezpieczenie przed błędem przeniesienia poprzez przenoszenie materiału badanego i odczynników przy pomocy oddzielnej jednorazowej końcówki”, jeśli w oferowanym analizatorze zastosowany jest system mycia sond, gwarantujący zapobieganie istotnej kontaminacji bez konieczności użycia wymiennych końcówek jednorazowych? Oferowany analizator immunochemiczny posiada certyfikaty zarówno CE jak i FDA i ma możliwość wykonywania oznaczeń, także szczególnie czułych na możliwość przeniesienia testów takich jak troponina wysokoczuła. Ponadto reakcja i odczyt przebiegu reakcji odbywa się w kuwecie jednorazowej. Natomiast analizatory stosujące jednorazowe końcówki dozujące mogą być potencjalnie narażone na kontaminację w sytuacji zastosowania kuwety przepływowej do odczytu przebiegu reakcji immunochemicznej, a taki wariant bez żadnych ograniczeń jest przez Zamawiającego dopuszczony do postępowania przetargowego.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.

39. Dot. punktu 14. Prosimy o wyrażenie zgody na dopuszczenie do postępowania przetargowego analizatora immunochemicznego, którego odczynniki immunochemiczne wymagają okresowego przeprowadzenia wielopunktowej kalibracji. Zapis w ulotkach informujący o „krzywej kalibracyjnej zapisanej w kodzie kreskowym odczynnika i wczytywana automatycznie” nie zwalnia operatora z konieczności wykonania okresowej kalibracji.

Odpowiedź:

Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.

40. Dot. punktu 18. W związku wymogiem „W celu standaryzacji badań odczynniki, kalibratory i kontrole od tego samego producenta „prosimy o wyrażenie zgodny na zaoferowanie dla większości parametrów kontroli wieloparametrowej niezależnego producenta z wartościami przypisanymi dla oferowanych odczynników. Takie rozwiązanie w pełni zabezpiecza standaryzację badań i jest zgodne z zaleceniami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej.
- Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment, jednocześnie informuję iż nastąpiła zmiana zapisów w załączniku nr 3, analizator chemiczny w punkcie 18. Zaktualizowany załącznik do pobrania na stronie.
41. Dot. punktu 20- Czy Zamawiający przyzna punkty oceniane w części, za punkt oceniany nr 20 jeśli czas oznaczenia troponiny wynosi poniżej 17 minut? Czas ten zapewnia możliwość dostarczania wyników oznaczeń troponiny w czasie poniżej 60 minut od czasu pobrania materiału co jest zgodne z wytycznymi postępowania z próbką CITO.
- Odpowiedź:
Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
42. Dot. punktu 24. Czy w związku z wymogiem „Jakość oferowanego testu do oznaczeń troponiny zgodna i nie gorsza niż zalecane wymagania Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego” Zamawiający uzna ten wymóg za spełniony, jeśli oferowany test do oznaczania troponiny jest testem wysokoczułym i posiada zwalidowany 1-godzinny algorytm wykluczania/potwierdzania zawału mięśnia sercowego. Ostatnie zalecenia Europejskiego Towarzystwa Kardiologicznego i Polskiego Towarzystwa Kardiologicznego dotyczące zawału serca NSTEMI, z możliwością zastosowania szybkiego algorytmu 1-godzinnego pochodzą z 2015 i w zaleceniach tych wymienione są tylko testy, które w tym czasie były obecne na rynku i spełniały stawiane im wymagania. W ciągu kolejnych 5 lat powstały nowe generacje testów wysokoczułych z możliwością zastosowania algorytmu 1 godzinnego, o których w sposób oczywisty nie może mówić ww. dokument.
- Odpowiedź:
Zamawiający dopuszcza oferowany asortyment.
43. Dot. punktu 25. Prosimy o potwierdzenie, że zapis „automatycznych rozcieńczeń do oznaczeń” dotyczy zdolności technicznej analizatora do wykonywania automatycznych rozcieńczeń próbek a nie dotyczy automatycznego rozcieńczania wszystkich testów uwzględnionych w formularzu?
- Odpowiedź:
Punkt dotyczy, tylko parametrów przy których wymagane jest rozcieńczenie.
44. Czy do podanej liczby oznaczeń należy doliczyć testy na kalibrację i kontrolę? Prosimy o podanie harmonogramu badań kontrolnych.
- Odpowiedź:
Do podanej liczby nie dolicza się testów na kalibrację i ochronę. Liczba podanych oznaczeń zawiera już testy przeznaczone na kontrole i kalibracje. Kontrole testów immunologicznych wykonywane są dwa razy w tygodniu, na jednym z poziomów kontrolnych.
45. Czy w przypadku odczynników immunochemicznych kalkulując ofertę przetargową należy uwzględnić podaną i sugerowaną w ulotkach odczynnikowych stabilność odczynników na pokładzie i stabilność kalibracji poszczególnych analizatorów przechowywanych stale na pokładzie analizatora?
- Odpowiedź:
Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
46. Prosimy o potwierdzenie, iż poprzez zapis „Kuwety reakcyjne jednorazowego użytku”, zamawiający wymaga zaoferowania analizatora, stosującego kuwety reakcyjne jednorazowego użytku, w których przeprowadzana jest reakcja i odczyt przebiegu reakcji?
- Odpowiedź:
Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
47. Czy Zamawiający wymaga, aby zapis „Odczynniki płynne, gotowe do użycia” dotyczył zarówno odczynników immunochemicznych jak i wszystkich płynów systemowych?
- Odpowiedź:
Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia.,

48. Dot. punktu 5- W związku z wymogiem „Automatyczne zabezpieczenie odczynników przed parowaniem na pokładzie analizatora (zamknięte lub automatycznie zamykane)” prosimy o potwierdzenie, że jeśli:

-w przypadku odczynników immunochemicznych odczynniki w zamkniętych pokrywą elastomerową pojemnikach wstawiane są na pokład aparatu i otwierane są automatycznie poprzez przekucie pokrywy elastomerowej sondą dozującą, a zamykane są automatycznie po wycofaniu sondy dozującej dzięki elastyczności pokrywy elastomerowej to takie rozwiązanie spełnia wymóg zamawiającego.

- w przypadku odczynników biochemicznych, które wstawiane są na pokład aparatu po otwarciu, ale specjalna pokrywa zabezpiecza cały przedział odczynnikowy przed parowaniem i kontaktem, że środowiskiem zewnętrznym. to takie rozwiązanie spełnia wymóg zamawiającego.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jednocześnie informuję, iż załącznik nr 3 w punkcie 25 otrzymuje nowe brzmienie. Załącznik do pobrania na stronie.

49. Zwracamy się do zamawiającego o przyznanie części punktów ocenianych za parametr „Aparat kompaktowy o niewielkich wymiarach, umożliwiający instalację i pracę na stole laboratoryjnym (Wykonawca dostarczy stół), w przypadku, gdy jeden z oferowanych analizatorów instalowany jest na stole laboratoryjnym, a drugi jest analizatorem „podłogowym”, a swoimi rozmiarami nie przekraczający rozmiarów stołu laboratoryjnego z zainstalowanym na nim aparatem.

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na proponowaną zmianę zapisów załącznika nr 3.

50. W związku z zapisem „Kontrolę, kalibratory, odczynniki wczytywane do programu przez kody kreskowe” prosimy o wyrażenie zgody, aby kontrole do badań biochemicznych i immunochemicznych oraz kalibratory do badań biochemicznych były identyfikowane w aparacie przez przypisane im miejsca w karuzeli lub w dedykowanych statywach.

Odpowiedź:

Zamawiający wymaga asortymentu zgodnego z opisem specyfikacji istotnych warunków zamówienia. Punkt dotyczy wczytywania nowych kontroli, kalibratorów i odczynników automatycznie za pomocą kodu kreskowego.

51. §3 ust 7 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację: „Termin ważności kalibratorów, kontroli i materiałów zużywalnych minimum 6 miesięcy od daty dostawy”? Uzasadnienie: ze względu na skład, komponenty i system produkcji odczynników - nie można określić terminu ważności oferowanego asortymentu na podany w siwz. Oferowane terminy ważności zostały podane zgodnie z zaleceniami producenta.

Odpowiedź:

Zaktualizowany załącznik nr 7 do pobrania na stronie.

52. §4 ust 2 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wstawienie analizatora w ciągu 15 dni roboczych? Uzasadnienie: Wykonawca prosi o wydłużenie terminu w związku z faktem, iż analizatory są sprowadzane bezpośrednio od producenta z zagranicy. Skomplikowane procedury celne oraz szereg pozostałych formalności uniemożliwiają należyte wykonanie warunków wynikających z umowy w terminie wyznaczonym przez Zamawiającego. Podany termin jest terminem nierealnym do dotrzymania, w związku z powyższym Wykonawca prosi jak w pytaniu

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę terminu dostawy.

53. §4 ust 7 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: „W przypadku awarii analizatorów Wykonawca zobowiązany jest usunąć usterki w ciągu 24 godzin w dni robocze od zgłoszenia przez Zamawiającego, a po upływie tego terminu zapewnić bezpłatny transport próbek oraz wyników i pokryje różnice kosztów wykonania analiz poza laboratorium lub wstawi analizatory zastępcze o nie gorszych parametrach.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

54. §4 ust 8 Czy Zamawiający wyraża zgodę na modyfikację na: W przypadku awaryjności analizatorów do wykonywania badań (więcej niż trzy naprawy tego samego elementu w okresie trwania niniejszej

umowy), Wykonawca wstawi analizatory zastępcze o nie gorszych parametrach technicznych na czas trwania niniejszej umowy.”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

55. §9 ust. 1 Czy Zamawiający wyraża zgodę na dopisanie pkt. j. „Zmiany producenta lub w przypadku zaprzestania produkcji przez dotychczasowego producenta z przyczyn niezależnych od Wykonawcy, o czym Wykonawca nie mógł wiedzieć w chwili zawarcia Umowy, z zastrzeżeniem, że Wykonawca zaoferuje produkty o takich samych (lub lepszych) parametrach technicznych i użytkowych, w takiej samej cenie”?

Odpowiedź:

Zamawiający nie wyraża zgody na dodanie proponowanego zapisu do umowy.

Samodzielny Publiczny Zespół Opieki Zdrowotnej w Turku, wyznacza nowy termin:

- ✓ składania ofert na dzień 3 lipca 2020 r. do godz. 10:00,
- ✓ otwarcia ofert na dzień 3 lipca 2020 r. o godz. 10:15.

DYREKTOR
Zespołu Opieki Zdrowotnej w Turku
Krzysztof Sobczak

Sporządził:
Imię i nazwisko – Agata Cebula
Stanowisko – referent
Numer telefonu 63 280 5615