



SZPZLO/DZP.261.34.2023

Warszawa, dn. 28.03.2023 r.

Wyjaśnienia i zmiany treści SWZ nr 2

Dotyczy: postępowania o udzielenia zamówienia publicznego prowadzonego w trybie podstawowym bez negocjacji na podstawie: art. 275 pkt 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych (t.j. Dz. U. z 2022 r. poz. 1710 ze zm.), dalej jako „ustawy Pzp”, pn. „Dostawę sprzętu medycznego do Pracowni Endoskopii w Przychodni Rejonowej nr 2 przy ul. Patriotów 170 w Warszawie” Znak sprawy: SZPZLO/Z-11/2023.

Zamawiający zgodnie z art. 284 ust. 6 oraz 286 ust. 7 ustawy Pzp, udostępnia poniżej treść wniosków o wyjaśnienie treści SWZ wraz z wyjaśnieniami oraz zmianami wprowadzonymi do SWZ.

Pytanie nr 1. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.4 Czy zamawiający wyrazi zgodę, aby procesor posiadał min. jedno z wyjść S-Video, Composite, RGB ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 2. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp. 8 Czy zamawiający dopuści pamięć wewnętrzną procesora min. 2 GB

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 3. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp. 13 Czy zamawiający dopuści obrazowanie w wąskich pasmach światła cyfrowe lub optyczne?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 4. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.14 Czy zamawiający dopuści analogiczną funkcjonalność obrazowania poprzez zmianę barw i częstotliwości światła Led.

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.5 do SWZ w zakresie pkt 14, aktualny załącznik nr 1.5 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 5. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.18 Czy zamawiający dopuści format JPEG ,DICOM i PNG zamiast TIFF jest to zupełnie bez znaczenia dla użytkownika ?

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.5 do SWZ w zakresie pkt 18, aktualny załącznik nr 1.5 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 6. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.20 Prosimy zamawiającego o rezygnację z zapisu, ponieważ nie wszyscy producenci posiadają aparaty dwukonektorowe starszej generacji.



A. Boba

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 7. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.21. Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania podłączenia aparatów z wielokrotnym zoomem cyfrowym.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 8. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.24 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie rozwiązania z min 2 diody LED wbudowane w końcówkę endoskopu.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 9. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.27 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie szerszego zakresu regulacji wbudowanej pompy powietrza 45-70 kpa.

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.5 do SWZ w zakresie pkt 27, aktualny załącznik nr 1.5 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 10. Pytanie do OPZ część nr 5 – Dostawa toru wizyjnego Lp.28 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie większego zakresu regulacji intensywności insuflacji – 5 stopnie.

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.5 do SWZ w zakresie pkt 28, aktualny załącznik nr 1.5 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 11. Pytanie do OPZ część nr 6 – Dostawa Videokolonoskopu Lp.1 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie parametru kąt obserwacji min. 140°

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 12. Pytanie do OPZ część nr 6 – Dostawa Videokolonoskopu Lp.2 Prosimy o dopuszczenie parametru głębi ostrości min 3-100 mm

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.6 do SWZ w zakresie pkt 2, aktualny załącznik nr 1.6 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma .

Pytanie nr 13. Pytanie do OPZ część nr 6 – Dostawa Videokolonoskopu Lp.6 Prosimy o dopuszczenie parametru długość robocza 1300-1700 mm

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 14. Pytanie do OPZ część nr 6 – Dostawa Videokolonoskopu Lp.10 Prosimy zamawiającego o dopuszczenie kamery wykonanej w technologii CCD

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.6 do SWZ w zakresie pkt 10, aktualny załącznik nr 1.6 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 15. Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1a, 1b, 1c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,1% do 0,05% ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

A. Buda

Pytanie nr 16. Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 0,5% do 0,2% ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 17. Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 1b Czy Zamawiający zrezygnuje z naliczania kar umownych w przypadku dostarczenia urządzenia zastępczego na czas przedłużającej się naprawy ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 18. Dotyczy zapisów umowy § 8 ust. 2. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej z 10% do 5% ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 19. Dotyczy załącznika nr 1.5 do SWZ pkt. VI wymagania dodatkowe ppkt. 4, oraz Zał. 1.6 pkt. III ppkt. 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu reakcji serwisu do 24h w dni robocze ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 20. Dotyczy załącznika nr 1.5 do SWZ pkt. VI wymagania dodatkowe ppkt. 6a oraz Zał. 1.6 pkt. III. ppkt. 6a Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie czasu na naprawę do 3 dni roboczych ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 21. Dotyczy załącznika nr 1.5 do SWZ pkt. VI wymagania dodatkowe ppkt. 7 oraz Zał. 1.6 pkt. III ppkt. 7 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu zgodnie z poniższym: „(...) o ile ten każdorazowo trwał powyżej 5 dni roboczych.” ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 22. Dotyczy załącznika nr 1.5 do SWZ pkt. VI wymagania dodatkowe ppkt. 9 oraz Zał. 1.6 pkt. III ppkt. 9 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na skrócenie okresu dostępności części zamiennych do 8 lat ?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 23. dotyczy Załącznika nr 1.1, Część nr 1, II – Aparat do znieczulenia Czy Zamawiający dopuści i uzna za równoważny wysokiej klasy aparat do znieczulania o poniższych parametrach?

1	Parametry ogólne	
2	Aparat na podstawie jezdnej, hamulce na przynajmniej 2 kołach	
3	Fabryczne uchwyty na dwie 10 litrowe butle rezerwowe, reduktory do butli O2 i N2O niewbudowane	
4	Aparat przystosowany do pracy przy ciśnieniu sieci centralnej dla: O2, N2O, Powietrza od 2,7 kPa x 100	
5	Podgrzewany system oddechowy, możliwe wyłączenie/ włączenie podgrzewania przez użytkownika w konfiguracji systemu	
6	Blat roboczy. Wbudowane, regulowane oświetlenie blatu	

A. Bodur

7	Szuflada na akcesoria z trwałym zamknięciem (typu: zamek na klucz, blokada mechaniczna); wysokość szuflady pozwala na pionowe ustawienie butelki z anestetykiem wziewnym	
8	Prezentacja ciśnień gazów w sieci centralnej i w butlach rezerwowych na ekranie głównym respiratora	
9	Elektroniczne przepływomierze dla O ₂ , N ₂ O, Powietrza, możliwa precyzyjna prezentacja przepływu z odczytami liczbowymi i na wirtualnych przepływomierzach.	
	Mechaniczny sumaryczny przepływomierz świeżych gazów	
11	Aparat z czujnikami przepływu wdechowym i wydechowym. Czujniki termooanemometryczne (tzw. podgrzewane). Czujniki mogą być sterylizowane parowo	
12	Wirtualne przepływomierze prezentowane na ekranie aparatu	
13	Aparat przystosowany do prowadzenia znieczulania w technice Low Flow i Minimal Flow	
14	Regulowany zawór ograniczający ciśnienie w trybie wentylacji ręcznej (APL) z funkcją natychmiastowego zwolnienia ciśnienia w układzie bez konieczności skręcania do minimum	
15	Wbudowany przepływomierz O ₂ do niezależnej podaży tlenu przez maskę lub kaniulę donosową, regulacja przepływu co najmniej od 0 do 18 l/min	
16	Miejsce aktywne do zamocowania dwóch parowników, na wyposażeniu parownik Sevofluranu ze złączem Auto-Exclusion (zabezpieczającym przed jednoczesnym podaniem dwóch anestetyków)	
17	Wbudowane w aparat zasilanie awaryjne respiratora, umożliwiające pracę w warunkach standardowych przez co najmniej 60 minut po wyłączeniu prądu. Ładowanie akumulatora po podłączeniu do zasilania –bez konieczności włączania aparatu w tryb standby.	≥90 min 30 pkt
18	Zasilanie awaryjne monitora funkcji życiowych, umożliwiające pracę przez co najmniej 60 minut po wyłączeniu prądu. Ładowanie akumulatora po podłączeniu do zasilania – bez konieczności włączania aparatu w tryb stand-by.	≥90 min 30 pkt
19	W dostawie 6 zbiorników jednorazowych z wapnem sodowanym, objętość pochłaniacza jednorazowego minimum 1200 ml	
20	Respirator, tryby wentylacji	
21	Ekonomiczny respirator z napędem elektrycznym lub ekonomiczny respirator nie zużywający tlenu do napędu	
22	Wentylacja kontrolowana objętościowo	
23	Wentylacja kontrolowana ciśnieniowo	

A. P. Baku

24	Wentylacja synchronizowana ze wspomaganie ciśnieniowym oddechów spontanicznych w trybie kontrolowanym objętościowo i w trybie kontrolowanym ciśnieniowo (VCV-SIMV/PS, PCV-SIMV/PS)	
25	CPAP/PSV	
26	Funkcja Pauzy (zatrzymanie wentylacji kontrolowanej np. na czas odsysania śluzu lub zmiany pozycji pacjenta), prezentacja na ekranie respiratora czasu pozostałego do zakończenia pauzy, czas trwania pauzy regulowany w zakresie do co najmniej 10 min	
27	Automatyczne przełączenie na gaz zastępczy: -po zaniku O ₂ na 100 % powietrze -po zaniku N ₂ O na 100 % O ₂ -po zaniku Powietrza na 100% O ₂ we wszystkich przypadkach bieżący przepływ Świeżych Gazów pozostaje stały (nie zmienia się)	
28	Awaryjna podaż O ₂ i anestetyku z parownika po awarii zasilania sieciowego i rozładowanym akumulatorze	
29	Regulacje	
30	Zakres regulacji częstości oddechowej co najmniej od 4 do 100 odd/min	
31	Zakres regulacji plateau co najmniej od 0% do 50%	
32	Zakres regulacji I:E co najmniej od 5:1 do 1:5	
33	Zakres regulacji objętości oddechowej w trybie kontrolowanym objętościowo co najmniej od 10 do 1500 ml	
34	Zakres regulacji czułości wyzwalacza przepływowego co najmniej od 0,3 l/min do 15 l/min	
35	Ciśnienie wdechowe regulowane w zakresie co najmniej od 10 do 80 hPa (cmH ₂ O)	
36	Wspomaganie ciśnieniowe w trybie PSV regulowane w zakresie od 3 cmH ₂ O do co najmniej 60 cmH ₂ O	
37	Regulacja czasu narastania ciśnienia w fazie wdechowej (nie dotyczy czasu wdechu), podać zakres	
38	Regulacja PEEP w zakresie co najmniej od 2 do 20 hPa (cmH ₂ O); wymagana funkcja WYŁ (OFF)	
39	Zmiana częstości oddechowej automatycznie zmienia czas wdechu (Ti) - tzw. blokada I:E, możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika	
40	Zmiana nastawy PEEP powoduje automatyczną zmianę ciśnienia Pwdech (różnica pomiędzy PEEP i Pwdech pozostaje stała) możliwe wyłączenie tej funkcjonalności przez użytkownika	
41	Prezentacje	

A. Baku

42	Prezentacja krzywych w czasie rzeczywistym: p(t), CO ₂ (t)	
43	Funkcja timera (odliczanie do zera od ustawionego czasu) pomocna przy wykonywaniu czynności obwarowanych czasowo, prezentacja na ekranie respiratora	
44	Prezentacja ΔVT (różnicy między objętością wdechową a wydechową)	
45	Funkcja stopera (odliczanie czasu od zera) pomocna przy kontroli czasu znieczulenia, kontroli czasu; prezentacja na ekranie respiratora	
46	Funkcjonalność	
47	Kolorowy ekran, o regulowanej jasności i przekątnej minimum 15", sterowanie: ekran dotykowy i pokrętło funkcyjne, ekran wbudowany z przodu aparatu	
48	Pola parametrów wyświetlane na ekranie mogą być konfigurowane w czasie pracy, możliwe szybkie dopasowanie rozmieszczenia lub zmiany wyświetlanych parametrów w czasie operacji w zależności od aktualnych wymagań użytkownika	
49	Możliwe ustawienie różnych kolorów parametrów, np. ciśnienia - czerwone, objętości - zielone, w celu łatwiejszego odczytu	
50	Wyświetlanie ustawionych granic alarmowych obok mierzonego parametru, możliwe wyłączenie tej funkcji	
51	Możliwe kontynuowanie wentylacji mechanicznej w przypadku gdy pomiar przepływu ulegnie awarii (uszkodzony czujnik przepływu)	
52	Konfiguracja urządzenia może być eksportowana i importowana do/z innych aparatów tej serii	
53	Moduł gazowy w aparacie (pomiar w strumieniu bocznym): pomiary i prezentacja wdechowego i wydechowego stężenia: O ₂ (pomiar paramagnetyczny), N ₂ O, CO ₂ , anestetyki (SEV, DES, ISO), automatyczna identyfikacja anestetyku, MAC skorelowany do wieku pacjenta	
54	Powrót próbki gazowej do układu oddechowego	
55	Eksport do pamięci zewnętrznej USB: widoku ekranu (tzw. PrtScr lub zrzut ekranu), Dziennika (tzw. Rejestr lub Dziennik Zdarzeń lub Logbook, gdzie zapisywane są parametry pracy), wyników Testu	
56	Automatyczne wstępne skalkulowanie parametrów wentylacji na podstawie wprowadzonej masy ciała i/lub wzrostu pacjenta	
57	Alarmy	
58	Funkcja Autoustawienia alarmów	
59	Alarm ciśnienia w drogach oddechowych	
60	Alarm objętości minutowej	

A. Boda

61	Alarm bezdechu generowany na podstawie analizy przepływu, ciśnienia, CO ₂	
62	Alarm stężenia anestetyku wziewnego	
63	Alarm braku zasilania w O ₂ , Powietrze, N ₂ O	
64	Alarm wykrycia drugiego anestetyku	
65	Alarm Niski xMAC. Możliwa dezaktywacja monitorowania xMAC jako zabezpieczenie przed pojawianiem się alarmu Niski xMAC gdy stężenie anestetyku spada pod koniec znieczulania	
66	Inne	
67	Instrukcja obsługi i użytkowania w języku polskim, wersja drukowana, książkowa – nie dopuszcza się kserokopii	
68	Oprogramowanie w języku polskim.	
69	Ssak inżektorowy napędzany powietrzem z sieci centralnej, zasilanie ssaka z przyłączy w aparacie, zbiornik na wydzielinę o objętości minimum 700 ml.	
70	Dreny do podłączenia O ₂ , N ₂ O i Powietrza o dł. 5m każdy; wtyki typu AGA	
71	Dodatkowe gniazda elektryczne, co najmniej 4 szt., zabezpieczone bezpiecznikami	
72	Całkowicie automatyczny test główny bez interakcji z użytkownikiem w trakcie trwania procedury	
73	Lista kontrolna, czynności do wykonania przed rozpoczęciem testu, prezentowana na ekranie respiratora w formie grafik i tekstu objaśniających poszczególne czynności	
74	System ewakuacji gazów, zintegrowany, z niezbędnymi akcesoriami umożliwiającymi podłączenie do odciągu szpitalnego, wskaźnik przepływu ewakuowanych gazów	
75	Wymagane akcesoria dodatkowe	
76	Zbiornik wielorazowy na wapno, możliwa sterylizacja parowa w temperaturze 134 st. C	
77	Jednorazowe układy oddechowe, współosiowe, z pułapkami 10 szt. (worek oddechowy 2 L, długość rur co najmniej 170 cm)	
78	Jednorazowe wkłady na wydzielinę z żelem – 25 szt.	
79	Pułapki wodne do modułu gazowego 12 szt.	
80	Linie próbkujące 10 szt.	
81	Kardiomonitor do aparatu do znieczulania	
82	Monitor o budowie kompaktowej, z kolorowym ekranem LCD o przekątnej przynajmniej 15 cali, z wbudowanym zasilaczem sieciowym, przeznaczony do monitorowania noworodków, dzieci i dorosłych	

J. Kowalski

83	<p>Wygodne sterowanie monitorem za pomocą stałych przycisków i menu ekranowego w języku polskim.</p> <p>Stałe przyciski zapewniają dostęp do najczęściej używanych funkcji.</p> <p>Obsługa menu ekranowego: wybór przez dotyk elementu na ekranie, zmiana wartości i wybór pozycji z listy – za pomocą pokrętła, potwierdzanie wyboru i zamknięcie okna dialogowego przez naciśnięcie pokrętła. Możliwość zmiany wartości, wybrania pozycji z listy, potwierdzenia wyboru i zamknięcia okna za pomocą tylko ekranu dotykowego</p>	
84	<p>Możliwość wykorzystania monitora do transportu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - nie cięższy niż 7,5 kg - wyposażony w wygodny uchwyt do przenoszenia - wyposażony w akumulator dostępny do wymiany przez użytkownika, wystarczający przynajmniej na 5 godzin pracy - w komplecie system mocowania monitora, umożliwiający szybkie zdjęcie bez użycia narzędzi i wykorzystanie monitora do transportu pacjenta - monitor jest gotowy do uruchomienia łączności bezprzewodowej, umożliwiającej centralne monitorowanie podczas transportu 	
85	Chłodzenie bez wentylatora	
86	Możliwość dopasowania sposobu wyświetlania parametrów do własnych wymagań. Ilość różnych przebiegów (krzywych) dynamicznych możliwych do jednoczesnego wyświetlenia na ekranie monitora – minimum 8. Dostępny ekran dużych liczb i ekran z krótkimi trendami obok odpowiadających im krzywych dynamicznych.	
87	Możliwość skonfigurowania, zapamiętania w monitorze i późniejszego przywołania przynajmniej 3 własnych zestawów parametrów pracy monitora	
88	Trendy tabelaryczne i graficzne wszystkich mierzonych parametrów przynajmniej z 6 dni, z możliwością przeglądania przynajmniej ostatniej godziny z rozdzielczością lepszą niż 5 sekund	
89	Funkcja zapamiętywania krzywych dynamicznych z min. 96 godzin	
90	<p>Oprogramowanie realizujące funkcje:</p> <ul style="list-style-type: none"> - kalkulatora lekowego - kalkulatora parametrów hemodynamicznych, wentylacyjnych i natlenienia - obliczeń nerkowych 	

91	Monitor umożliwia wyświetlanie danych z innego monitora pacjenta podłączonego do tej samej sieci, również w przypadku braku lub wyłączenia centrali	
92	Monitor wyposażony we wbudowany rejestrator taśmowy, drukujący przynajmniej 3 krzywe dynamiczne	
93	Monitor zamocowany na oferowanym aparacie do znieczulania i połączony z nim, wyświetla przebiegi dynamiczne, łącznie z pętlami oddechowymi, oraz wartości liczbowe danych z aparatu.	
94	Możliwości monitorowania parametrów	
95	Pomiar EKG	
96	EKG z analizą arytmii, możliwość pomiaru z 3 elektrod i z 5 elektrod, po podłączeniu odpowiedniego przewodu	
97	Zakres pomiarowy przynajmniej: 15-350 uderzeń/minutę	
98	Pomiar odchylenia ST	
99	Monitorowanie arytmii z rozpoznawaniem przynajmniej 16 różnych arytmii	
100	Pomiar saturacji i tętna (SpO2)	
101	Pomiar SpO2 algorytmem Nellcor lub równoważnym pod względem wszystkich opublikowanych parametrów dotyczących jakości pomiaru, z możliwością stosowania wszystkich czujników z oferty firmy Nellcor	
102	Nieinwazyjny pomiar ciśnienia krwi	
103	Pomiar ciśnienia ręczny i automatyczny z ustawianym czasem powtarzania do 8 godzin	
104	Możliwość włączenia automatycznego blokowania alarmów saturacji podczas pomiaru saturacji i NIBP na tej samej kończynie	
105	Inwazyjny pomiar ciśnienia	
106	Możliwość przypisania do poszczególnych torów pomiarowych inwazyjnego pomiaru ciśnienia nazw powiązanych z miejscem pomiaru, w tym ciśnienia tętniczego, ciśnienia w tętnicy płucnej, ośrodkowego ciśnienia żylnego i ciśnienia śródczaszkowego. Możliwość jednoczesnego pomiaru trzech ciśnień	
107	Pomiar temperatury	
108	Wyświetlanie temperatury T1, T2 i różnicy temperatur	
109	Pomiar zwiotczenia	

110	Pomiar przewodnictwa nerwowo mięśniowego za pomocą stymulacji nerwu łokciowego i rejestracji odpowiedzi za pomocą czujnika 3D, mierzącego drgania kciuka we wszystkich kierunkach, bez konieczności kalibracji czujnika przed wykonaniem pomiaru. Dopuszczalny pomiar za pomocą dodatkowego monitora. Dostępne metody stymulacji, przynajmniej: - Train Of Four, obliczanie T1/T4 i Tref/T4 - TOF z ustawianymi odstępami automatycznych pomiarów - Tetanus 50 Hz - Single Twitch	
111	Wymagane akcesoria pomiarowe	
112	Przewód EKG do podłączenia 3 elektrod	
113	Czujnik SpO2 dla dorosłych z przewodem przedłużającym	
114	Wężyk do podłączenia mankietów do pomiaru ciśnienia i mankiet pomiarowy dla dorosłych	
115	Czujnik temperatury skóry	
116	Akcesoria do pomiaru ciśnienia metodą inwazyjną przynajmniej w 1 torze	
117	Akcesoria do pomiaru NMT dla dorosłych	

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 24. Załącznik nr 4 do SWZ Projektowane postanowienia umowy

- 1) § 8 ust. 1 lit. c Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie wskazanego postanowienia lub zmianę postanowienia na: „0,1% wartości netto umowy za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w rozpoczęciu usuwania awarii (czas reakcji Wykonawcy na zgłoszenie awarii) w terminie określonym w § 4 ust. 5 umowy”?
- 2) § 8 ust. 1 lit. d Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie wysokości kary umownej do 0,2 %?
- 3) § 8 ust. 3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmniejszenie maksymalnej łącznej wysokości kar umownych do 10%?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 25. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym zasilanie akumulatorowe jest na 5 godzin przy monitorowaniu EKG, Spo2, NIBP?;

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 26. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym nie ma podanego konkretnego czasu pracy baterii, ale jest wizualny wskaźnik naładowania?;

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 27. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, który nie posiada sygnalizacji alarmowej widocznej w zasięgu 360 stopni wokół monitora?;

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

A. Bocian

Pytanie nr 28. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor, w którym jest możliwość ręcznego oznaczania zdarzeń alarmowych, ale nie ma możliwości dodawania adnotacji do nich?;

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 29. Czy Zamawiający dopuści wysokiej klasy kardiomonitor bez trybu nocnego?;

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 30. Czy Zamawiający wymaga złożenia oferty na wysokiej klasy kardiomonitor, który posiada innowacyjną konstrukcję oraz opatentowaną podstawę umożliwiającą bezpieczne umieszczenie kardiomonitora na płaskiej powierzchni, jak i również powieszenie na ramie łóżka?;

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 31. Pytanie do opisu przedmiotu zamówienia, część nr 1 aparat do znieczulenia z monitorem gazów anestetycznych i tlenu.

II. Aparat do znieczulenia - 1 szt.

Pkt 5 Prosimy o potwierdzenie, że ze względu na rodzaj instalacji zasilania w gazy zamawiający będzie wymagał wyświetlania ciśnienia w butlach w postaci elektronicznych wskazań na ekranie głównym aparatu do znieczulania (respiratora)

Pkt 15 Prosimy o wykreślenie tego punktu jako dotyczącego monitora funkcji życiowych. Chyba, że zamawiający zdecyduje się na połączenie aparatu do znieczulenia z monitorem funkcji życiowych co jest o tyle istotne, że obydwa urządzenia funkcjonują jako stanowisko do znieczulania, a aparat nie może funkcjonować samodzielnie.

Pkt 26 Prosimy ze względów bezpieczeństwa pacjenta o potwierdzenie, że wymagany parametr ma zwierać się w wartościach od 25-75 l/min.

III. Wymagania dodatkowe:

Pkt 4 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wydłużenie wymaganego czasu na reakcję serwisu w okresie gwarancji - do 48 godzin w dni robocze od zgłoszenia?

Pkt 6 Czy Zamawiający wrazi zgodę na wydłużenie maksymalnego czasu skutecznego usunięcia usterki w następujący sposób:

a) naprawa nie wymagająca wymiany części do 48 godzin (w dni robocze),

b) naprawa nie wymagająca importu części – do 5 dni roboczych,

c) naprawa w przypadku konieczności importu części – do 7 dni roboczych?

Pkt 8 Zwracam się z prośbą o doprecyzowanie zapisu w następujący sposób: „W okresie gwarancji Wykonawca zapewni aparat zastępczy na czas naprawy w przypadku, gdy czas naprawy jest dłuższy niż 5 dni roboczych.

Pkt 12 Ze względu na fakt, że technologia wytwarzania oferowanego sprzętu ulega szybkim zmianom i cykle produkcyjne podzespołów są stosunkowo krótkie w celu zastąpienia ich nowymi technologicznie odpowiednikami, zwracamy się z prośbą o skrócenie terminu dostępności części zamiennych do 7 lat.

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.1 do SWZ w zakresie pkt 5, w pozostałym zakresie zapisy pozostają bez zmian, aktualny załącznik nr 1.1 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

A. Bob

Pytanie nr 32. Pytanie do wzoru umowy § 4 ust. 1 oraz OPZ, III Wymagania dodatkowe część 1 pkt 7: Z uwagi na specyfikę urządzeń medycznych, czynności serwisowe i naprawy gwarancyjne zapewne będą dokonywane, co wynika z normalnej eksploatacji urządzenia. W naszej ocenie przedłużenie okresu gwarancji powinno nastąpić nie o czas napraw, które zapewne nastąpią, ani o czas przestoju urządzenia, a o czas przedłużającej się naprawy ponad terminy określone w umowie. W związku z powyższym prosimy o wprowadzenie stosownej zmiany w treści umowy.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 33. Pytanie do wzoru umowy § 4 ust. 2 Praktyką w przypadku gwarancji udzielanej na urządzenia medyczne jest wyłączenie tych wad i awarii aparatów, które wynikają z nieprawidłowego użycia (niezgodnego z instrukcją lub przeznaczeniem) aparatu przez Zamawiającego lub też spowodowane są okolicznościami o charakterze siły wyższej.

Czy wobec takiego katalogu wyłączeń z gwarancji, które są standardem dla aparatury medycznej, będącej przedmiotem niniejszego postępowania, Zamawiający wyraża zgodę na dokonanie modyfikacji zapisu w następujący sposób:

„Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- Celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania, uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy”?

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 4 do SWZ § 4 ust. 2 nadając mu aktualne brzmienie:

„2. W zakres gwarancji wchodzi m.in.:

- a) przeglądy serwisowe z testami bezpieczeństwa, o ile wymagane zgodnie z zaleceniami producenta lub nie rzadziej niż raz na rok,
- b) utrzymanie w pełnej zdolności techniczno - eksploatacyjnej sprzętu, zgodnie z kartą gwarancyjną,
- c) naprawy w siedzibie Zamawiającego, transport, dojazdy oraz wszystkie wymieniane części zamienne - zgodnie z zapotrzebowaniem zgłaszanym przez Zamawiającego,
- d) nieodpłatny serwis wymienionych podzespołów w czasie trwania gwarancji.

Gwarancją nie są objęte uszkodzenia i wady dostarczanego sprzętu wynikłe na skutek:

- eksploatacji przez Zamawiającego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Zamawiającego do instrukcji obsługi,
- samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Zamawiającego lub inne nieuprawnione osoby);
- celowego lub nieumyślnego niewłaściwego użycia lub zaniedbania, uszkodzeń mechanicznych, chemicznych lub termicznych, jak również powstałych wskutek zaistnienia siły wyższej, działania władz wojskowych lub cywilnych, pożarów, powodzi, zalania, strajków lub

innych zaburzeń w pracy, wojny, buntów, i innych powodów poza racjonalną kontrolą Wykonawcy.”

Pytanie nr 34. Pytanie do wzoru umowy § 4 ust. 3 Powszechnie przyjętą praktyką jest, że gwarancja elementów systemu naprawianych lub wymienionych w trakcie trwania okresu gwarancji kończy się wraz z zakończeniem gwarancji na przedmiot zamówienia. Pozwala to na rzetelną kalkulację oferty przez Wykonawcę, korzystniejszą dla Zamawiającego. Czy w związku z tym Zamawiający zgodzi się na usunięcie wymogu rozpoczęcia biegu gwarancji na nowo od momentu dokonania istotnych napraw rzeczy objętej gwarancją?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 35. Pytanie do wzoru umowy § 5 ust. 6 Czy Zamawiający wyraża zgodę na wydłużenie terminu dostarczenia przedmiotu dostawy/ sprzętu wolnych od wad do 5 dni roboczych od dnia uznania reklamacji? Dostarczenie nowego urządzenia, dostosowanego do wymagań Zamawiającego w ciągu 2 dni, może okazać się niemożliwe z przyczyn logistycznych.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 36. Pytanie do wzoru umowy § 8 ust. 1 pkt a) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli dostawa przedmiotu umowy będzie w zdecydowanej mierze zrealizowana, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 37. Pytanie do wzoru umowy § 8 ust. 1 pkt b), c) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości netto przedmiotu umowy (urządzenia), którego dotyczy zwłoka w rozpoczęciu usuwania awarii oraz w dostarczeniu przedmiotu umowy wolnego od wad (a nie od całkowitej wartości umowy)? Jeśli wszelkie czynności dotyczące większości przedmiotu umowy będą w zdecydowanej mierze zrealizowane terminowo, to naliczanie kary umownej od całkowitej wartości umowy, będzie miało charakter rażąco zawyżony, umożliwiając Zamawiającemu wzbogacenie się, co jest sprzeczne z naturą kary umownej.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 38. Pytanie do wzoru umowy § 8 ust. 3 Zwracamy uwagę, że określenie górnego limitu kar w wysokości 30% całkowitej wartości umowy stanowi karę rażąco wygórowaną. Jakkolwiek zasadne jest zabezpieczenie interesów Zamawiającego oraz należytego wykonania zamówienia to uregulowania dotyczące kar umownych nie mogą prowadzić do nieuzasadnionego wzbogacenia po stronie Zamawiającego oraz naruszenia zasady proporcjonalności. W związku z tym proponujemy określenie limitu kar umownych w wysokości 10% wartości umowy, co umożliwi również wykonawcom właściwą ocenę ryzyka i należytą wycenę oferty (zgodne z wyrok KIO z 4.09.2018, KIO 1601/18). Wobec tego proponujemy zmianę treści w par. 7 ust. 6 i nadanie mu następującej treści: „Maksymalna

wysokość kar umownych nałożonych na Wykonawcę w związku z realizacją umowy nie przekroczy 10% wartości umowy określonej w § 2 ust. 2”

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 39. Dotyczy wzoru umowy § 8 ust. 4 Prosimy o usunięcie postanowienia uprawniającego Zamawiającego do potrącania kar umownych z wynagrodzeniem wykonawcy. Postanowienie takie narusza zasadę równowagi stron i proporcjonalności.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 40. Pytanie do wzoru umowy § 8 ust. 6 Odstąpienie od umowy jest czynnością radykalną, w związku z czym prosimy Zamawiającego o dodanie do w/w punktów następującego zastrzeżenia: Zamawiający wezwie Wykonawcę do usunięcia naruszenia pod rygorem odstąpienia od umowy, wyznaczając mu dodatkowy, odpowiedni termin, nie krótszy niż 14 dni.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 41. Pytanie do wzoru umowy Z uwagi na dynamicznie rozwijającą się sytuację w kraju oraz na świecie proponujemy uzupełnienie umowy o następujące zastrzeżenia dotyczące siły wyższej:

1. Żadna ze Stron nie będzie odpowiedzialna za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań wynikających z Umowy, spowodowanych siłą wyższą, tj. przez okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, lub też niemożliwe do uniknięcia mimo możliwości ich przewidzenia, w szczególności: klęski żywiołowe, katastrofy, strajki, zamieszki, embarga, stany zagrożenia epidemicznego, stany epidemii, stany nadzwyczajne, w tym stany klęski żywiołowej, decyzje, zarządzenia organów państwa itp.

2. Terminy wykonania zobowiązań wynikających z Umowy, w tym czasu reakcji, ulegają przedłużeniu o czas trwania siły wyższej.

3. W przypadku zaistnienia zdarzenia siły wyższej, Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonać zobowiązań wynikających z Umowy, zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązań. Po zawiadomieniu, Strony będą współdziałać w dobrej wierze w celu wywiązania się ze zobowiązań w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będzie poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 42. Pytanie do wzoru umowy Czy Zamawiający wyraża zgodę na zawarcie umowy powierzenia przetwarzania danych w przypadku konieczności powierzenia danych osobowych dla celów realizacji Umowy na wzorze przedstawionym przez Wykonawcę lub innym ustalonym przez Strony?

Odpowiedź i zmiana SWZ: Zamawiający w przypadku konieczności powierzenia przetwarzania danych osobowych dla celów realizacji Umowy będzie wymagał zawarcia umowy powierzenia przetwarzania danych, wzór umowy powierzenia przetwarzania danych stanowi załącznik do niniejszego pisma; w takiej sytuacji umowa powierzenia przetwarzania danych będzie stanowiła załącznik nr 5 do umowy głównej.

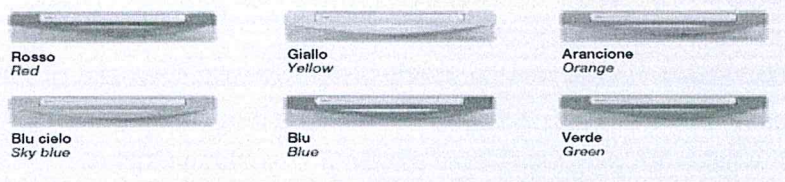
Pytanie nr 43. Części nr 7:

- 1) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy o długości całkowitej 2185 mm oraz szerokości całkowitej 870 mm?
- 2) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z regulacją wysokości leża w zakresie 470-790 mm?
- 3) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z Trendelenburgiem 12 stopni oraz anty-Trendelenburgiem 12 stopni?
- 4) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z uchwytami do regulacji Trendelenburga i anty-Trendelenburga ulokowanymi od strony nóg i głowy pacjenta?
- 5) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy lakierowany proszkowo bez użycia nanotechnologii srebra, ale z użyciem lakieru biogodnego?
- 6) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z podstawą z tworzywową osłoną wytworzoną bez użycia nanotechnologii srebra, która może być w dłuższej perspektywie zagrożeniem dla zdrowia pacjenta?
- 7) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy, który nie ma możliwości współpracy z ramieniem C?
- 8) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy wyposażony w 6 krążków odbojowych?
- 9) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z materacem bez właściwości bakterio i grzybobójczych?
- 10) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z materacem w kolorze czarnym?
- 11) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z kołami o średnicy 150 mm?
- 13) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z barierkami bocznymi wykonanymi ze stali węglowej lakierowanej proszkowo, składającymi się z dwóch poprzeczek pionowych oraz trzech poprzeczek poziomych?
- 14) Czy Zamawiający dopuści wózek transportowy z mechanizmem blokady barierki bocznych znajdującym się w jej dolnej części?

Odpowiedź i zmian SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.7 do SWZ w zakresie pkt II. 4 i 8, w pozostałym zakresie zapisy pozostają bez zmian, aktualny załącznik nr 1.7 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 44. Część nr 2 – Dostawa asystora wózka zabiegowego – 1 szt.

- 1) Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego szuflady ze stali pokrytej lakierem proszkowym – 4 szt. z frontami wykonanymi z tworzywa sztucznego?
- 2) Czy (w pkt. 14) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka o wymiarach: szerokość 72 cm, głębokość 61 cm, wysokość z nadstawką ok. 165 cm?
- 3) Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka, w którym jest możliwość wyboru koloru uchwytów szuflad (6 kolorów do wyboru jak na zdjęciu poniżej)?



Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Arbach

Pytanie nr 45. Dotyczy: części nr 7 – Dostawa wózka transportowy do przewozu chorych – 2 szt.

- 1) Czy (w pkt. 2) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego długość całkowitą 2143 mm (+/- 10 mm)?
- 2) Czy (w pkt. 4) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego materac o szerokości 650 mm (dopasowany do wymiarów wózka)?
- 3) Czy (w pkt. 5) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego regulację wysokości za pomocą nożnej pompy hydraulicznej w zakresie 600 - 920 mm (+/- 10 mm)?
- 4) Czy (w pkt. 6) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego oparcie pleców regulowane sprężynami gazowymi z blokadą w zakresie od 0° do 90° (+/- 2°)?
- 5) Czy (w pkt. 7) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego przechył Trendelenburga 20° (+/- 2°)?
- 6) Czy (w pkt. 8) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego przechył anty-Trendelenburga 20° (+/- 2°)?
- 7) Czy (w pkt. 9 i 10) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego regulację pozycji Trendelenburga oraz anty-Trendelenburga za pomocą nożnej pompy hydraulicznej, dźwigniami dostępnymi z dwóch dłuższych boków wózka?
- 8) Czy (w pkt. 11 i 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wykonanego z profili stalowych, lakierowanych proszkowo bez użycia lakieru z nanotechnologią srebra?
- 9) Czy (w pkt. 12 i 24) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego podstawę obudowaną obudową z tworzywa z miejscem na podręczne rzeczy bez zastosowania nanotechnologii srebra?
- 10) Czy (w pkt. 15) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w materac o grubości 10 cm montowany do leża za pomocą rzepów, pokrowiec materaca miękkiej, o obniżonym współczynniku tarcia, wysoce elastyczny, rozciągający się w 4 kierunkach, o wysokiej klasie higienicznej (tkanina wykonana z poliestru - 60% z ognioodporną powłoką poliuretanową - 40%), antybakteryjny, nie zawierający lateksu, ognioodporny zgodnie z normą niepalności BS7175 CRIB 5 M1, tkanina posiadająca certyfikat Oeko-Tex, klasa I, pokrowiec wyposażony w kryty zamek, umiejscowiony u dołu materaca zapobiegający przedostawaniu się płynów; kolor obszycia ciemno niebieski?
- 11) Czy (w pkt. 16) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego cztery koła jezdne o średnicy 200 mm z centralną blokadą jazdy – 4 dźwignie blokady – dwie o strony głowy i dwie od strony nóg pacjenta oraz dodatkowe 5-te koło kierunkowe?
- 12) Czy (w pkt. 18) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka wyposażonego w poręcze boczne wykonane ze stali nierdzewnej oraz stali lakierowanej proszkowo, składające się z jednej poprzeczki poziomej oraz 5 pionowych?
- 13) Czy (w pkt. 19) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego mechanizm zwalniania / blokowania poręczy w łatwo dostępnym miejscu – w dolnej części poręczy, oznaczony kolorem czerwonym?
- 14) Czy (w pkt. 20) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego poręcze boczne po złożeniu nie wystające ponad powierzchnię materaca – brak utrudnień przy schodzeniu z wózka lub przy transferze pacjenta z wózka na łóżko?

- 15) Czy (w pkt. 22) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka nie posiadającego od strony nóg metalowego ogranicznika chroniącego przed zsuwaniem się materaca?
- 16) Czy (w pkt. 23) Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie wózka posiadającego pod leżem prowadnicę na tacę RTG?
- 17) Czy (w pkt. 23) Zamawiający wymaga, aby wózek był wyposażony w tacę na kasetę RTG?

Odpowiedź i zmian SWZ: Zamawiający zmienia treść załącznika nr 1.7 do SWZ w zakresie pkt II. 5 i 16, w pozostałym zakresie zapisy pozostają bez zmian, aktualny załącznik nr 1.7 do SWZ stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie nr 46. dot. OPZ, zał. nr 1.5, Część 5, Dostawa Toru wizyjnego, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie Toru wizyjnego w technologii LED o następujących parametrach?

Pozostałe, niewymienione poniżej parametry bez zmian. Obecna specyfikacja jak i kompilacja parametrów odpowiada jednemu wykonawcy oferującego produkty Fujifilm. Prosimy o jedną odpowiedź dla całego pytania nr 1, każdy z wymienionych poniżej punktów jest warunkujący udział.

poz. II - Procesor Obrazu ze źródłem światła.

- pkt. 4 wyjście wideo standard: S-Video (Y/C), RGB bez Composite (obecnie nie używany standard),
- pkt. 5 wyjście Ethernet w celu integracji z systemami DICOM,
- pkt. 8 Pamięć wewnętrzna lub zewnętrzna procesora (USB) min. 4 BG. Producent nie zawsze podaje pojemności pamięci wewnętrznej a jedynie informację o możliwości zapisania co najmniej 160 obrazów a na dysku zewnętrznym do 600 obrazów,
- pkt. 10 Dwa tryby przysłony: maksymalny i średni,
- pkt. 14 i 15 Brak trybów barwienia, dostępny tryb wąskopasmowy NBI i światło białe jako podstawowe standardy światowe,
- pkt. 17 brak programowalnych 2 przycisków na procesorze, dostępne 3 przyciski programowalne na klawiaturze i 4 na endoskopie,
- pkt. 18 Możliwość archiwizacji obrazów z formatami JPEG i TIFF bez DICOM,
- pkt. 20 możliwość przyłączenia aparatów dwukonektorowych, tak jak w posiadanych obecnie endoskopach,
- pkt. 21 brak możliwości zoom optycznego x135 (funkcja niedostępna w oferowanych w postępowaniu kolonoskopach),
- pkt. 24 źródło światła LED (producent nie podaje ile diod jest zastosowanych jednak białe światło można uzyskać tylko z połączenia co najmniej 3 kolorowych diod led co wynika z cechy fizycznej diod led),
- pkt. 25 żywotność wbudowanego oświetlenia głównego LED – wnioskujemy o odstępianiu od wymogu deklarowanej żywotności z uwagi na trudną do przewidzenia długość działania dalece wykraczającą poza okres gwarancji, producenci nie zawsze podają tę wartość zakładając dożywanie takiego źródła światła. Wymóg ma sens o ile żywotność jest wartością mierzalną np. licznikiem (a nie jest), albo określona okresem gwarancji tak samo jak dla całego urządzenia np. na 24 m-c.,
- pkt. 26 Manualna regulacja jasności 13 stopni,

- pkt. 27 i 28 Pompa wewnętrzna membranowa bez określenia dokładnej wartości, regulowana w 3 zakresach : 0, niski, wysoki, zgodnie z oferowaną technologią.

poz. III - Monitor medyczny

- pkt. 9 i 10 Dostępne sygnały wejścia/ wyjścia co najmniej: DVI-I Input/Output (Supports VGA/ RGB/YPbPr/SoG), 3G-SDI Input/Output,

poz. IV - Pompa kolonoskopowa

- pkt.. 6 regulowany przepływ w zależności od kanału od 0 do max. 230 ml/min dla kanału pomocniczego i max. 700 ml/min dla kanału roboczego np. kolonoskopu,

- pkt.. 7 skokowa regulacja - 9 stopni,

- pkt. 9 zasilanie 100-240V, 50/60 Hz,

poz. V - Wózek medyczny endoskopowy

- pkt. 3 cztery samonastawne koła o średnicy 125 mm w tym co najmniej 2 z hamulcami,

- pkt. 5 zabezpieczony transformator separujący z 12 gniazdami zasilania, okablowanie wózka w standardzie,

- pkt. 7 i 8 cztery półki (w tym 2 środkowe z regulacją ich wysokości), dodatkowa półka na klawiaturę, wózek z 2 częściowym ramieniem monitora o nośności do 12 kg, stojak na 2 endoskopy mocowany na prawej lub lewej stronie wózka.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 47. dot. OPZ, zał. nr 1.6, Część 6, Dostawa Videokolonoskopu, Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie videokolonoskopu HDTV o następujących parametrach?

Pozostałe, niewymienione poniżej parametry bez zmian. Obecna specyfikacja jak i kompilacja parametrów odpowiada jednemu wykonawcy oferującego produkty Fujifilm.

- pkt.. 1 kąt obserwacji 140°,

- pkt.. 5 kanał roboczy 3,7 mm,

- pkt. 9 obsługa trybów obrazowania w modyfikowanym świetle LED takich jak NBI i światło białe WLI,

- pkt. 10 kamera CCD,

- pkt. 12 brak pełnej separacji galwanicznej (jedynym producentem korzystającym z tego rozwiązania jest firma Fujifilm)

- pkt. 13 Konektor dwugniazdowy, zintegrowany ze złączem elektrycznym, wodoodporny.

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 48. dot. OPZ, zał. nr 1.5, Część 5, Dostawa Toru wizyjnego, Czy Zamawiający wymaga kompatybilności posiadanych gastrokopów z oferowanym torem wizyjnym, co pozwoli na wykorzystanie posiadanego potencjału oraz ergonomię pracy?

Odpowiedź: Zamawiający nie postawił takiego wymogu, zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Pytanie nr 49. dot. OPZ, zał. nr 1.5 do SWZ, pkt. VI Wymagania dodatkowe, ppkt. 6 oraz OPZ, zał. nr 1.6 do SWZ, Pkt. III Wymagania dodatkowe, ppkt. 6

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisów w/w ppkt. na zapis następującej treści:

„Maksymalny czas skutecznego usunięcia usterki:

a) naprawa nie wymagająca wymiany części do 5 dni roboczych;

b) naprawa w przypadku konieczności importu części – do 12 dni roboczych;

10/1/17

c) naprawa nie wymagająca importu części – do 5 dni roboczych.”?

Odpowiedź: Zapisy SWZ w powyższym zakresie pozostają bez zmian.

Powyższe wyjaśnienia oraz zmiany w SWZ stanowią integralną częścią Specyfikacji Warunków Zamówienia oraz winny być uwzględnione przez Wykonawców w trakcie przygotowywania dokumentów do złożenia ofert w postępowaniu.

Załączniki:

1. Umowa powierzenia przetwarzania danych (wzór),
2. Załączniki 1.1, 1.5, 1.6, 1.7 do SWZ po zmianach.

28.03.2023
DYREKTOR
Samodzielnego Zespołu Publicznych
Zakładów Lécznictwa Otwartego
Warszawa-Wawer
Adrian Bochnia
Adrian Bochnia, MBA

**Załącznik nr 1 do Wyjaśnień i zmian SWZ nr 2
/ Załącznik Nr 5 do umowy**

UMOWA (wzór)
powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta w dniu2023 r. w Warszawie, pomiędzy:

Samodzielnym Zespołem Publicznych Zakładów Lecznictwa Otwartego Warszawa – Wawer z siedzibą w Warszawie (04-564), ul. Józefa Strusia 4/8, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod numerem 0000089156 prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, BDO 000363476, NIP 9521754367, REGON 013076183, reprezentowanym przez: **Adriana Bochnia – Dyrektora SZPZLO Warszawa – Wawer,** zwanym dalej „**Powierzającym**” lub „**Administratorem**”

a

.....
.....
zwaną/ym dalej „**Przetwarzającym**”

Mając na uwadze, że:

1. Strony z w dniu r. zawarły umowę nr („**Umowa Podstawowa**”), w związku z wykonywaniem której konieczne jest powierzenie Przetwarzającemu przetwarzania danych osobowych w zakresie określonym niniejszą umową.
2. Celem niniejszej umowy (dalej „**Umowa**”) jest ustalenie warunków, na jakich Przetwarzający wykonuje operacje przetwarzania Danych Osobowych w imieniu i na zlecenie Administratora.
3. Strony zawierając Umowę dążą do takiego uregulowania zasad przetwarzania Danych Osobowych, aby odpowiadały one w pełni postanowieniom rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 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) (Dz.Urz. UE L 119, s. 1) – dalej „**RODO**”.

Strony postanowiły zawrzeć niniejszą umowę, o następującej treści:

§1

Przedmiot umowy

1. Na podstawie Umowy, Powierzający powierza Przetwarzającemu przetwarzanie dalej opisanych Danych Osobowych na warunkach określonych Umową i Umową Podstawową. Umowa stanowi umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, o której mowa w art. 28 ust. 3 RODO.

2. Powierzenie przetwarzania Danych Osobowych następuje w celu umożliwienia wykonywania przez Przetwarzającego usług asysty serwisowej z prawem do aktualizacji Zintegrowanego Systemu Informatycznego oraz rozbudowa posiadanych funkcjonalności wraz z ich wdrożeniem, będących przedmiotem Umowy Podstawowej. Szczegółowe cele przetwarzania danych to:
- a) umożliwienie świadczenia usług zgodnie z opisem zawartym w Umowie, w tym:
 - dla pacjentów: przetwarzanie właściwych Danych Osobowych osób, których dotyczą (imię i nazwisko, PESEL pacjenta, płeć);
 - dla pracowników Administratora: przetwarzanie właściwych Danych Osobowych osób (imię i nazwisko), których dane dotyczą w kontekście szkoleń w korzystaniu z urządzeń;
 - b) zapewnianie odpowiedniego funkcjonowania usług i dowolnego urządzenia, technologii i infrastruktury, wymaganego do świadczenia usług, poprzez m.in. okresową konserwację, reakcję na zdarzenia, rozwiązywanie problemów i wsparcie techniczne dla Administratora i osób, których dane dotyczą, w tym pacjentów;
 - c) ewaluowanie świadczenia i korzystania z usług, dowolnego wyposażenia, dowolnej technologii i infrastruktury – wymaganych do świadczenia usług – oraz z Urzędzeń, w szczególności do określania obszarów wymagających poprawy, co może przyczynić się do zwiększenia bezpieczeństwa i jakości usług, Urzędzeń i leczenia pacjentów, w tym m.in.: tworzenie i ewaluowanie zagregowanych danych dotyczących reakcji na zdarzenia, rozwiązywania problemów i wsparcia technicznego dla Administratora w celu polepszania usług i powiązanych szkoleń dla pracowników Administratora;
 - d) ewaluowanie, analizowanie i przekazywanie raportów dotyczących zebranych Danych Osobowych na żądanie Administratora.
 - e) podejmowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w celu zapewnienia odpowiedniego poziomu bezpieczeństwa przetwarzanych Danych Osobowych, m.in. pseudonimizacja, anonimizacja i szyfrowanie.
 - f) stosowanie się do zasadnych wniosków właściwych pracowników i przedstawicieli służb porządkowych, organów wymiaru sprawiedliwości, organów i urzędów administracji rządowej, w tym właściwych organów ochrony danych. W takim przypadku przetwarzanie będzie ograniczało się do minimalnych wymagań określonych we wniosku. W każdym przypadku Przetwarzający zawiadomi Administratora o takim wniosku, chyba że będzie to zabronione ze względu na nałożony przez ww. pracownika, przedstawiciela, organ, urząd czy służby obowiązek zachowania przez Przetwarzającego poufności zgodnie z obowiązującym prawem.
3. W ramach Umowy przetwarzane będą dane osobowe gromadzone w Urzędzeniach oraz bazie danych dotyczących Urzędzeń (dalej „**Dane Osobowe**”), co obejmuje w szczególności następujące rodzaje danych:
- a) Dane zwykłe:
 - imię i nazwisko,
 - płeć,
 - numer identyfikacyjny pacjenta,
 - adresy (numery) IP,

- numery telefonów,
- stanowiska,
- numery praw do wykonywania zawodu;
- wizerunek,

b) Dane wrażliwe:

- dane dotyczące zdrowia w rozumieniu art. 4 pkt 15 RODO w tym, informacje gromadzone w dokumentacji medycznej, informacje o stanie zdrowia, diagnozy, stosowane leczenie, opisy i wyniki badań (co obejmuje także dane zapisane w postaci cyfrowej).

4. W ramach Umowy przetwarzane będą Dane Osobowe, gromadzone w Urzędzeniach w bazie danych dotyczących Urzędzeń, dotyczące w szczególności następujących kategorii osób:

- pracownicy Powierzającego,
- kontrahenci Powierzającego, w tym osoby angażowane przez Powierzającego na podstawie umów cywilnoprawnych (np. umowy zlecenia, umowy o dzieło, umowy świadczenia usług),
- pacjenci Powierzającego,
- osoby uzyskujące dostęp do dokumentacji medycznej,
- inni użytkownicy Systemów.

5. W momencie podpisywania Umowy podstawowej, Powierzający powierza Przetwarzanie Danych Osobowych wynikające z niniejszej umowy w sprawie Ochrony Danych następującym Podwykonawcom zatwierdzonym niniejszym przez Administratora:

-
-

Przetwarzający i jego zewnętrzne podmioty przetwarzające (Dalszy Przetwarzający) mogą przetwarzać dane osobowe zarówno w EOG jak i poza EOG, o ile jest to wymagane do podpisania, wykonania lub rozwiązania niniejszej Umowy, jak wyszczególniono w Umowie podstawowej.

W przypadku każdego przekazania danych osobowych do krajów spoza EOG Przetwarzający będzie przekazywać dane osobowe na podstawie standardowych klauzul umownych dotyczących ochrony danych przyjętych przez Komisję Europejską lub na innej podstawie prawnej wyraźnie dopuszczonej przez RODO. Przetwarzający przekaże Administratorowi, na pisemny wniosek, listę krajów, do których przekazuje dane przetwarzane na potrzeby realizacji niniejszej Umowy.

§2

Okres obowiązywania Umowy

Umowa zostaje zawarta na czas określony tj. od dnia zawarcia Umowy do upływu trzech miesięcy po ustaniu zobowiązań wynikających z Umowy Podstawowej,

§3

Obowiązki Przetwarzającego

Oprócz zgodności z regułami podanymi w Umowie, Przetwarzający zapewni zgodność z wymaganiami, o których jest mowa w Artykułach od 28 do 33 RODO. Przetwarzający w szczególności oświadcza, że wdrożył środki techniczne oraz organizacyjne, które są

niezbędne do wykonania Umowy zgodnie z art. 32 RODO. Środki techniczne i organizacyjne, o których mowa w zdaniu poprzedzającym będą w szczególności zgodne z Artykułem 28 ust. 3 lit. c) oraz z art. 32 RODO w związku z Artykułem 5 ust. 1-2 RODO. Środki te związane są z bezpieczeństwem danych oraz i gwarantują poziom ochrony odpowiedni do ryzyka w zakresie poufności, integralności, dostępności oraz odporności bazy danych w tym Danych Osobowych zawartych w bazach danych dotyczących Urzędzeń, z uwzględnieniem poziomu techniki, kosztów wdrażania, charakteru, zakresu oraz celów przetwarzania a także prawdopodobieństwa wystąpienia oraz skali ryzyka dla praw oraz swobód osób fizycznych w rozumieniu Artykułu 32 Paragraf 1 RODO. Środki techniczne oraz organizacyjne są przedmiotem postępu technicznego oraz dalszego rozwoju, wobec czego Przetwarzający może wdrażać adekwatne środki alternatywne. Jednakże w takim wypadku nie może mieć miejsca obniżenie poziomu bezpieczeństwa określonych środków.

1. Przetwarzający informuje, iż powołał Inspektora Ochrony Danych tel., e-mail:
2. Powierzający informuje, że powołał Inspektora Ochrony Danych: Pan Jacek Gołdych email: iod@zoz-wawer.waw.pl
3. Aktualne dane Inspektorów Ochrony Danych są dostępne na stronach internetowych Powierzającego i Przetwarzającego.
4. Przetwarzający będzie prowadzić okresowe monitorowanie procesów wewnętrznych i Środków Technicznych oraz Organizacyjnych w celu zapewnienia, aby przetwarzanie danych w jego obszarze odpowiedzialności było zgodne z wymaganiami obowiązującego prawa w zakresie ochrony danych oraz ochrony praw Podmiotu Danych (osoby, której dotyczą dane).
5. Przetwarzający w ramach Umowy przetwarza Dane Osobowe wyłącznie na podstawie udokumentowanych poleceń lub instrukcji Powierzającego. Udokumentowanym poleceniem jest w szczególności zapotrzebowanie na wykonanie usług zgłaszane w ramach Umowy Podstawowej, co dotyczy w szczególności zgłoszeń w udostępnianych przez Przetwarzającego systemach obsługi zgłoszeń oraz zgłoszeń dokonywanych telefonicznie, a także ewentualnych zgłoszeń przesyłanych przez automatyczne systemy monitorujące.
6. Przetwarzanie Danych Osobowych w ramach Umowy zostanie powierzone przez Przetwarzającego tylko takim jego pracownikom, którzy zostaną zobowiązani do zachowania poufności oraz którzy uprzednio zostali zapoznani z postanowieniami w zakresie ochrony danych związanych z ich pracą. Przetwarzający oraz każda osoba działająca z upoważnienia Przetwarzającego, która będzie posiadać dostęp do Danych Osobowych nie będzie przetwarzać tych Danych bez polecenia Powierzającego, chyba że wymagają tego obowiązujące przepisy prawa.
7. Przetwarzanie Danych Osobowych co do zasady nie będzie realizowane poza terenem Europejskiego Obszaru Gospodarczego lub kraju uznanego przez Komisję Europejską za zapewniający odpowiedni poziom ochrony danych zgodnie z normami Unii Europejskiej. Ewentualny transfer danych do państwa trzeciego wymaga zastosowania Standardowych klauzul umownych określających odpowiednie zabezpieczenia w rozumieniu art. 46 RODO, które umożliwiają przekazywanie danych poza Europejski Obszar Gospodarczy oraz dokonania oceny prawa i praktyki w zakresie danych osobowych w państwie trzecim, do

którego mają być transferowane dane i ewentualnie wdrożyć środki uzupełniające standardową klauzulę umowną.

8. W trakcie wykonywania Umowy Przetwarzający będzie współpracować z organem nadzoru na wniosek tego organu. Przetwarzający będzie informował Powierzającego o wszelkich kontrolach oraz środkach podejmowanych przez organ nadzoru jeżeli mają one związek z Umową.
9. Jeżeli Przetwarzający jest przedmiotem kontroli prowadzonej przez organ nadzoru, postępowania administracyjnego lub karnego z powodu przestępstwa lub wykroczenia, roszczenia wniesionego przez osobę, której dotyczą Dane Osobowe lub przez stronę trzecią w związku z przetwarzaniem Danych Osobowych przez Powierzającego, Przetwarzający dołoży wszelkich starań w celu wsparcia Powierzającego.

§4

Poufność

1. Przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”).
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.
3. Treść wszystkich Danych Osobowych, w tym danych wrażliwych objęta jest tajemnicą przedsiębiorstwa Przetwarzającego i nie może być udostępniana podmiotom trzecim, z wyłączeniem uprawnionych organów władzy publicznej.

§5

Korekta, ograniczanie oraz usuwanie danych

1. Przetwarzający może usuwać lub ograniczać przetwarzanie Danych Osobowych jedynie na podstawie udokumentowanych poleceń od Powierzającego.
2. Jeżeli Podmiot Danych (osoba, której dotyczą dane) skontaktuje się bezpośrednio z Przetwarzającym w związku z korektą, usunięciem lub ograniczeniem przetwarzania, Przetwarzający natychmiast przekaże Powierzającemu wniosek tego Podmiotu Danych.

§6

Dalsze powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Powierzający wyraża zgodę na korzystanie przez Przetwarzającego z usług innego podmiotu przetwarzającego (Dalszy Przetwarzający), z zastrzeżeniem, iż poinformuje o tym fakcie Powierzającego i uzyska jego zgodę. Inny podmiot przetwarzający zobowiązany jest przetwarzać dane zgodnie z wymogami niniejszej umowy.
2. Korzystanie przez Przetwarzającego z usług Dalszego Podmiotu Przetwarzającego w państwie trzecim wymaga sporządzenia Standardowej klauzuli umownej określającej odpowiednie zabezpieczenia w rozumieniu art. 46 RODO, które umożliwiają przekazywanie danych poza Europejski Obszar Gospodarczy oraz dokonania samodzielnej

oceny prawa i praktyki w zakresie danych osobowych w państwie trzecim, do którego zamierza transferować dane i ewentualnie wdrożyć środki uzupełniające standardową klauzulę umowną.

3. Przetwarzający ponosi wobec Powierzającego pełną odpowiedzialność za działania i zaniechania Dalszego Przetwarzającego, jak za swoje działania i zaniechania.

§7

Uprawnienia Powierzającego w zakresie nadzoru

1. Przetwarzający zapewni Administratorowi możliwość weryfikacji zgodności ze zobowiązaniami Przetwarzającego wynikających z art. 28 RODO.
2. Powierzający ma prawo do przeprowadzania kontroli albo do powierzania ich wykonywania przez audytora, który zostanie wyznaczony indywidualnie w każdym wypadku. Przetwarzający zobowiązuje się, że dostarczy Powierzającemu, na jego żądanie niezbędnych informacji, a w szczególności dotyczących środków technicznych i organizacyjnych stosowanych przy przetwarzaniu Danych Osobowych.
3. Powierzający będzie realizował prawo kontroli w dni robocze, w godzinach pracy Przetwarzającego z co najmniej 7-dniowym wyprzedzeniem. Za dni robocze Strony uważać będą dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.
4. Przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli, w terminie wskazanym przez Powierzającego, który nie może jednak być krótszy niż 5 dni.
5. Kontrole będą odbywały się z zachowaniem poufności, w tym w szczególności prowadzonej przez Powierzającego działalności gospodarczej, w zakresie przewidzianej prawem tajemnicy handlowej oraz zachowaniem prawa poufności w związku z przetwarzaniem danych (przez Przetwarzającego) na rzecz innych Powierzających lub Administratorów.
6. Dopuszczalną formą kontroli będzie samokontrola Przetwarzającego zgodnie z listą pytań przedstawioną przez Powierzającego.

§8

Komunikacja w przypadku naruszeń zasad przetwarzania Danych Osobowych

1. Przetwarzający będzie wspierać Powierzającego w zachowaniu zgodności ze zobowiązaniami w zakresie bezpieczeństwa danych osobowych, wymaganiami odnośnie zgłaszania naruszeń danych, oceny skutków dla ochrony danych. Zakres ten obejmuje:
 - a) zapewnienie odpowiedniego poziomu ochrony przez zastosowanie środków technicznych oraz organizacyjnych z uwzględnieniem okoliczności oraz celów przetwarzania, a także projektowanego prawdopodobieństwa oraz skali ewentualnego naruszenia;
 - b) obowiązek natychmiastowego (nie później niż w ciągu 24 godzin od wykrycia naruszenia) zgłaszania Powierzającemu naruszeń zasad przetwarzania Danych Osobowych;
 - c) wspieranie Powierzającego w odniesieniu do obowiązków związanych z informowaniem zainteresowanego Podmiotu Danych (osoby, której dotyczą dane) oraz dostarczanie Powierzającemu wszystkich posiadanych informacji na ten temat, w terminie umożliwiającym terminowe wywiązanie się przez Powierzającego z obowiązków wynikających z przepisów prawa;

- d) wspieranie Powierzającego w zakresie oceny skutków dla ochrony jego danych.
2. Powiadomienie o naruszeniu zasad przetwarzania danych może nastąpić drogą elektroniczną lub za pomocą środków porozumiewania się na odległość.

§9

Prawo Powierzającego do wydawania poleceń

1. Polecenia wydane ustnie zostaną natychmiast potwierdzone przez Powierzającego minimum w formie wiadomości przesłanej pocztą elektroniczną.
2. Przetwarzający niezwłocznie będzie informował Powierzającego w przypadku stwierdzenia, że dane polecenie narusza przepisy prawa w zakresie ochrony danych. W takim wypadku Przetwarzający ma prawo zawiesić wykonanie odnośnych poleceń do czasu ich potwierdzenia albo zmiany przez Powierzającego.

§10

Kasowanie oraz zwrot danych osobowych

1. Przetwarzający nie będzie tworzył kopii Danych Osobowych bez wiedzy Powierzającego za wyjątkiem kopii zapasowych w zakresie koniecznym do zapewnienia właściwego przetwarzania danych.
2. Po wygaśnięciu Umowy Przetwarzający przekaze Powierzającemu lub (za uprzednią zgodą Powierzającego) zniszczy wszystkie dokumenty, wyniki przetwarzania oraz wykorzystania oraz zbiory danych związane z Umową, które znalazły się w jego posiadaniu, w sposób zgodny z ochroną danych chyba, że przepisy prawa krajowego lub międzynarodowego stanowią inaczej. Protokół zniszczenia lub usunięcia należy dostarczyć na żądanie Powierzającego.

§11

Postanowienia końcowe

1. Celem uniknięcia jakichkolwiek wątpliwości, Strony ustalają, że wszelkie czynności podejmowane przez Przetwarzającego na podstawie Umowy wykonywane są w celu realizacji Umowy Podstawowej i nie podlegają dodatkowemu wynagrodzeniu.
2. Zmiany Umowy muszą być dokonywane piśmie pod rygorem nieważności.
3. Jeżeli poszczególne postanowienia Umowy staną się nieskuteczne albo niewykonalne po jej podpisaniu, nie będzie to miało wpływu na ważność pozostałych postanowień Umowy.
4. Postanowienie nieskuteczne albo niewykonalne należy zastąpić postanowieniem skutecznym oraz wykonalnym, najbardziej zbliżonym do celu ekonomicznego, do którego dążyły strony Umowy w ramach postanowienia nieważnego lub niewykonalnego.
5. Umowa wchodzi w życie z dniem zawarcia i zastępuje wszystkie istniejące porozumienia Stron w zakresie powierzenia i zasad przetwarzania Danych Osobowych.
6. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z Umowy będzie sąd właściwy Powierzającego.
7. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach dla każdej ze stron / w postaci elektronicznej.

(Podpis Powierzającego)

(Podpis Przetwarzającego)