

Katowice, dnia 04-08-2021 r.

Nr postępowania: ZP/8/21

**„Kutnowski Szpital Samorządowy” Spółka z  
ograniczoną odpowiedzialnością  
ul. Kościuszki 52  
99-300 Kutno**

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na **dostawy jednorazowych artykułów medycznych**

**DOKUMENTY NIEJAWNE - zgodnie z ugruntowaną linią orzeczniczą KIO**

Załączone karty techniczne łącznie spełniają następujące warunki:

- mają charakter techniczny lub technologiczny (dotycząca wytwarzania, formuł chemicznych, wzorów i metod działania), organizacyjny (całokształt doświadczeń i wiadomości przydatnych do prowadzenia przedsiębiorstwa, niezwiązanych bezpośrednio z cyklem produkcyjnym) lub inny posiadający wartość gospodarczą,
  - zawierają oprócz informacji ogólnych, także informacje techniczne i technologiczne, stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa (wytwórcy), między innymi wyniki badań wyrobów dotyczące zgodności z wymaganiami norm (konkretne wartości liczbowe), co stanowi tajemnicę wytwórcy, dokumenty te zawierają fizyczne dane (wyniki badań wyrobów)
  - stanowią wartość gospodarczą – w przypadku przekazania ich do wiadomości publicznej, mogłyby zostać użyte przez konkurencyjne firmy do zmniejszenia kosztów produkcji równoważnego asortymentu, jak również zostać użyte w celach marketingowych, co naraziłoby wytwórcę na znaczne straty
  - nie zostały ujawnione do wiadomości publicznej
  - podjęto w stosunku do nich niezbędne działania w celu zachowania poufności
  - dostęp do wymienionych dokumentów Wytwórcy posiadają tylko i wyłącznie upoważnione osoby, dokumenty te mają przez Wytwórcę nadany status poufności, bez możliwości udostępniania trzecim stronom.
- załączone dokumenty mają charakter techniczny (zawarte są w nich parametry techniczne materiałów), nie zostały nigdy wcześniej ujawnione do wiadomości publicznej (zawsze zastrzegane są jako informacje niejawne w postępowaniach przetargowych) i podjęto w stosunku do nich niezbędne działania w celu zachowania poufności poprzez załączenie ich w osobnej, stosownie opisanej kopercie.
- Powyższe postępowanie jest zgodne z zapisami Dyrektywy Rady 93/42/EEC o Wyrobach Medycznych z dnia 14 czerwca 1993 (Dz.U. L 169 z dnia 12.07.1993) ze zmianami zawartymi w Dyrektywie 2007/47/WE z dnia 5 września 2007 (Dz.U. L247 z dnia 21.09.2007), w szczególności z zapisami art. 11 ust. 10, art. 14A, art. 20, Załącznika Nr. 1 cz. I p. 13., oraz art. 11 ust.4 Ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji

Z poważaniem,