Kraków, dnia 10.03.2022 r.

DFP.271.23.2022.LS

**Do wszystkich Wykonawców biorących udział w postępowaniu**

# Dotyczy: postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na dostawę sprzętu w ramach rozbudowy systemu detektorów cyfrowych RTG z przyłóżkowymi aparatami RTG wraz z instalacją, uruchomieniem i szkoleniem personelu.

Zgodnie z art. 135 ust. 6 ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych przedstawiam odpowiedzi na pytania wykonawców oraz zgodnie z art. 137 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych modyfikuję specyfikację warunków zamówienia:

Pytanie 1

(par. 3, pkt. 2 h) Proszę o potwierdzenie, iż Zamawiający poprzez zapis „…a także uzyskania opinii lub oceny i uzgodnień…” nie wymaga od Wykonawcy uzyskania Pozytywnej Opinii Sanepidu na użytkownie aparatów.

Wykonawca zgodnie z zapisami umowy (par. 3, pkt 2 j) będzie współpracował z Zamawiającym w odbiorach zewnętrznych, w szczególności przez organy Państwowej Inspekcji Sanitarnej (PIS), jednakże uzyskanie pozytywnej opinii PIS w czasie obowiązującego terminu realizacji przedmiotu umowy, wynoszącego 10 dni od dnia podpisania umowy, jest niemożliwy do spełnienia.

**Odpowiedź:** Zamawiający potwierdza, że nie wymaga od Wykonawcy uzyskania opinii Sanepidu. Tego typu czynności przeprowadza Zamawiający.

Pytanie 2

Dotyczy Załącznika nr 1a do SWZ pkt 88 i 89

Czy Zamawiający potwierdza, że dla tych punktów w kolumnie „Lokalizacja w materiałach firmowych potwierdzenia parametru [str w ofercie, plik]” powinien znajdować się zapis „Nie dotyczy”, czy też należy wykonanie testów oraz integrację ze szpitalnym systemem PACS potwierdzić oświadczeniem?

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający potwierdza, że tych punktów nie dotyczy wskazywanie potwierdzenia w materiałach firmowych.

Pytanie 3

Pytanie dotyczy zapisów SWZ PKT 10.2.3.1.

Czy z uwagi na to, że w instrukcjach, katalogach, ulotkach, folderach przedstawiona jest tylko część parametrów i funkcjonalności sprzętu, Zamawiający w odniesieniu do wymaganych przez siebie parametrów, które nie są prezentowane w tych dokumentach dopuści ich potwierdzenie oświadczeniem Wykonawcy posiadającego pisemną autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży oferowanego aparatu RTG?

**Odpowiedź:** Tak. W związku z tym zmianie ulega pkt. 10.2.3.1. SWZ, który otrzymuje następujące brzmienie:

„10.2.3.1. Materiały firmowe – np. foldery, katalogi, karty charakterystyki, instrukcja lub/i wyciąg z instrukcji, dokumentacja techniczna, świadectwa rejestracji, oświadczenia producenta, oświadczenia wykonawcy posiadającego autoryzację producenta dla serwisu i sprzedaży sprzętu, potwierdzające, że oferowany sprzęt jest zgodny z opisem przedmiotu zamówienia oraz potwierdzające wyszczególnione w opisie przedmiotu zamówienia parametry – zgodnie z kolumną opisu „Lokalizacja w materiałach firmowych potwierdzenia parametru”.

\* (Zamawiający nie wymaga przedłożenia niniejszych materiałów w zakresie parametrów opisu, względem których w kolumnie „Lokalizacja w materiałach firmowych potwierdzenia parametru” Zamawiający wskazał „Nie dotyczy” – w pozostałym zakresie wymóg pkt. 10.2.3.1 SWZ jest obligatoryjny).

Zamawiający prosi o zaznaczenie w złożonych materiałach firmowych, których pozycji (wynikających z tabeli opisu – zał. 1a do SWZ) przedstawiony materiał dotyczy.”

Pytanie 4

Pytanie dotyczy zał. nr 3 wzór umowy § 4 ust.2 b)

Prosimy o zmianę zapisów niniejszego punktu na:

„dostarczyć Szpitalowi Uniwersyteckiemu dokumentację (lub tzw. listę kontrolną zawierającą czynności i/lub wykaz koniecznej wymiany części) dotyczącą przeglądów technicznych w języku polskim”.

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych. Natomiast zasadne jest aby Szpital świadomy był zakresu który należy wykonać w czasie przeglądu.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 5

Pytanie dotyczy zał. nr 3 wzór umowy § 9 ust.5)

Prosimy o rezygnację z zapisu niniejszego ustępu.

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 6

Pytanie dotyczy zał. nr 3 wzór umowy § 10 ust.10

Prosimy o zmianę zapisów niniejszego ustępu na poniższy:

„Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotu zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.”

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamych z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania.

Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 7

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA pkt 2 w tabeli:

Prosimy o uzupełnienie poprzez dopisanie ponizszych zapisów:

„Wykonawca nie ponosi kosztów napraw jeżeli te nie podlegają gwarancji.

Gwarancją nie są objęte w szczególności:

1) wady i usterki urządzenia wynikłe na skutek:

a) eksploatacji (używania) urządzenia przez Kupującego niezgodnej z jego przeznaczeniem, niestosowania się Kupującego do instrukcji obsługi urządzenia, mechanicznego uszkodzenia powstałego z przyczyn leżących po stronie Kupującego lub podmiotów trzecich, za które Sprzedawca nie ponosi odpowiedzialności, i wywołane nimi wady i usterki (uszkodzenia),

b) samowolnych napraw, przeróbek lub zmian konstrukcyjnych (dokonywanych przez Kupującego lub inne nieuprawnione osoby),

2) wady / usterki (uszkodzenia) spowodowane zdarzeniami zewnętrznymi, w tym losowymi, min. tzw. siłą wyższą (pożar, powódź, zalanie itp.),

3) materiały eksploatacyjne.”

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 8

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA pkt 3 w tabeli:

Prosimy o zmianę na ponizszy zapis:

„Okres dostępności części zamiennych dla wszystkich składowych przedmiotu zamówienia od daty sprzedaży przez min. 10 lat. Powyższe nie dotyczy oprogramowania i sprzętu komputerowego, dla którego Wykonawca zapewnia 5 letnią dostępność części zamiennych.”

Przedmiotowa prośba ma na celu doprecyzowanie obowiązków Wykonawcy. Zwracamy uwagę, że żadne przepisy prawa ani krajowego (ustawa z dnia 20 maja 2010 roku o wyrobach medycznych) ani unijnego (dyrektywa Rady 93/42/EEC z 14.06.1993 roku dotycząca wyrobów medycznych) nie regulują kwestii dostępności części zamiennych i nie wskazują wprost jakiegokolwiek okresu ich gwarantowanej dostępności. Z uwagi na postęp technologiczny wyroby IT tj. komputery i oprogramowanie do nich, podlegają ciągłym zmianom i standardem jest ich wymiana na nowsze modele wcześniej, niż po 10 latach. Istotnym jest również fakt, że producenci komputerów i oprogramowania m.in. z uwagi na tak szybki postęp technologiczny, zazwyczaj nie utrzymują ich na stanie magazynowym w tak długim okresie. Z uwagi na powyższe, zobowiązanie do zapewnienia 10 letniej dostępności komputerów, części zamiennych do nich oraz oprogramowania w wersjach tożsamych z dostarczonymi przez Wykonawcę w wykonaniu niniejszej umowy, jest zobowiązaniem praktycznie niemożliwym do wykonania.

Mając powyższe na uwadze uprzejmie prosimy o zmianę zapisu umownego zgodnie z powyższą propozycją.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 9

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA pkt 9 w tabeli:

Czy Kupujący dopuszcza reakcję zdalną serwisu w postaci diagnostyki z wykorzystaniem połączenia internetowego i telefonicznego? Czas 48 godzin nie może być zachowany, jeżeli dniem następnym po zgłoszeniu jest święto lub dzień ustawowo wolny od pracy.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 10

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA pkt 14 w tabeli:

Prosimy o wykreślenie niniejszego zapisu w tym punkcie.

Pozbawianie sprzętu wszelkich blokad dostępu musi być rozpatrywane przede wszystkim w kontekście zapewnienia bezpieczeństwa jego używania. Jeżeli bezpieczeństwo używania sprzętu po pozbawieniu go blokad nie jest priorytetem, powstaje ryzyko nieuprawnionej i nieprofesjonalnej ingerencji w urządzenie, co może mieć istotne negatywne skutki dla pacjentów. Podmiot podejmujący się czynności serwisowych powinien w swoim zakresie zadbać o dostęp oraz kody serwisowe i ponosić odpowiedzialność związaną z ich użyciem. Uprzejmie informujemy, że kody serwisowe są powszechnie oferowane i dostarczane po cenach rynkowych na każde żądanie podmiotu wnioskującego o dostęp do nich.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 11

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA pkt 16 w tabeli:

Prosimy o doprecyzowanie stałego wsparcia aplikacyjnego: zdalnie, na miejscu, w jakich godzinach.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, iż w wyczerpujący sposób opisał już te wymogi w niniejszym pkt. 16 OPZ – wystarczające jest spełnienie tego pkt OPZ w obecnym brzmieniu, przy czym Zamawiający wyjaśnia, że przez obowiązujący zapis dopuszcza wsparcie zarówno zdalne, jak i na miejscu, bez wyznaczania na obecnym etapie konkretnych godzin.

Pytanie 12

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) WARUNKI GWARANCJI, SERWISU I SZKOLENIA pkt 22 w tabeli:

Prosimy o zmianę zapisów na:

„Dokumentacja (lub tzw. lista kontrolna zawierająca czynności i/lub wykaz koniecznej wymiany części.).”

Producent urządzenia medycznego jest odpowiedzialny za skutki jego działania w całym okresie jego eksploatacji. Niewłaściwie wykonywane prace serwisowe stanowią zagrożenie dla życia i zdrowia pacjentów i dlatego powinny być wykonywane przez wykwalifikowane podmioty posiadające autoryzację producenta. Takie podmioty posiadają dokumentację techniczną i dostęp do funkcji serwisowych.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 13

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ)

Czy Zamawiający posiada uszkodzony detektor analogicznego typu jak wymagane detektory? Jeśli tak to czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwrot tego detektora Wykonawcy i odesłania go do producenta w celu utylizacji lub podjęcia innych działań zgodnych z europejskimi przepisami dotyczącymi gospodarki odpadami.

**Odpowiedź:** Zamawiający wyjaśnia, iż kwestia zasygnalizowana w pytaniu nie jest przedmiotem niniejszego postepowania.

Pytanie 14

Pytanie dotyczy załącznika nr 1a do SWZ (OPZ) INNE punkt 96

Prosimy o potwierdzenie , że dostarczenie przez Wykonawcę Zamawiającemu dokumentów:

- Deklaracja Zgodności oferowanego aparatu RTG

- Powiadomienie o wpisie do rejestru wyrobów medycznych

- sprawozdania z testów odbiorczych i specjalistycznych aparatu RTG

- pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki

spełnia wymagania zawarte w zał nr 1a (OPZ) punkt 96 .Jeżeli Zamawiający żąda dodatkowych dokumentów niż wykazane powyżej prosimy o ich wymienienie.

**Odpowiedź:** Tak, przy czym Zamawiający nadmienia, iż dokumenty wymienione w pkt. 10.2.3.2 SWZ jako przedmiotowe środki dowodowe należy złożyć wraz z ofertą, a także zwraca uwagę na brzmienie pkt. 8 formularza oferty.

Pytanie 15

Pytanie dotyczy załącznika nr 3 do SWZ wzór umowy §3 ust.3 h)

Wykonawca dostarczy wszelkie niezbędne dokumenty konieczne do odbioru przez WSSE tj.: - Deklaracja Zgodności oferowanego aparatu RTG

- Powiadomienie o wpisie do rejestru wyrobów medycznych

- sprawozdania z testów odbiorczych i specjalistycznych aparatu RTG

- pomiary dozymetryczne rozkładu mocy dawki

Aparat RTG wymaga zezwolenia na użytkowanie wydanego przez WSSE, jednak formalnie stroną wnioskującą do WSSE jest zgodnie z przepisami właściciel i użytkownik aparatu, a nie dostawca . Również dokumenty stanowiące załącznik do wniosku tylko w części dotyczą aparatu i są w gestii dostawcy sprzętu. Także czas trwania procedury uzyskania zezwolenia od WSSE wynosi 4 tygodnie, a Zamawiający żąda realizacji umowy w ciągu 10 dni W związku z powyższym prosimy o potwierdzenie, że dostarczenie przez Wykonawcę ww. dokumentów spełnia wymóg zawarty w załącznik nr 3 (wzór umowy): §3 punkt 3 h), a Zamawiający samodzielnie złoży wniosek do WSSE i uzyska zezwolenie na użytkowanie aparatu RTG.

**Odpowiedź:** Tak, Zamawiający samodzielnie złoży wniosek do WSSE i uzyska zezwolenie na użytkowanie aparatu RTG.

Pytanie 16

Pytanie dotyczy załącznika nr 3 do SWZ wzór umowy §13 ust.6

Prosimy o dodanie celem doprcyzowania:

„Wykonawca ponosi bez ograniczeń umownych odpowiedzialność w zakresie, w jakim bezwzględne przepisy prawa nie pozwalają na zmianę lub ograniczenie odpowiedzialności odszkodowawczej. W pozostałym zakresie łączna odpowiedzialność odszkodowawcza Wykonawcy wynikająca z umowy lub pozostająca z nią w związku, niezależnie od podstaw prawnych dochodzonego roszczenia ograniczona jest do wartości umowy netto. Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za utracone korzyści, utratę przychodów, utracone dane, utratę zysków, utratę możliwości eksploatacji, przerwy w pracy, koszty kapitałowe, odszkodowania i kary umowne płacone przez Zamawiającego swoim kontrahentom.”

Uzasadnienie:

Przedmiotowa prośba uzasadniona jest coraz szerszą międzynarodową praktyką, w której standardem są klauzule ograniczające odpowiedzialność odszkodowawczą Wykonawcy, w kontekście coraz powszechniejszej zasady, że odpowiedzialność Wykonawcy nie powinna przekraczać określonej części wynagrodzenia umownego Wykonawcy (min. klauzule takie funkcjonują w umowach Banku Światowego). Pragniemy zauważyć, że ograniczenie odpowiedzialności do konkretnej kwoty i do sytuacji, w których wystąpiła bezpośrednia strata Zamawiającego pozwoli na zaoferowanie znacznie niższej ceny, a wyznaczony pułap kar umownych i łącznej kwoty odpowiedzialności odszkodowawczej są i tak wystarczającym czynnikiem „motywującym” Wykonawcę do należytego, w tym terminowego wykonania umowy.

**Odpowiedź:** Zamawiający podtrzymuje dotychczasowe brzmienie zapisu.

Pytanie 17

Pytanie dotyczy załącznika nr 4 do Umowy - Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych § 6

Prosimy o zmianę paragrafu 6 i nadanie mu następującej treści:

„(1) Podmiot przetwarzajacy może zlecić podprzetwarzającym („podwykonawca przetwarzający dane”) realizację określonych czynności w zakresie przetwarzania danych. Podprzetwarzający mogą przetwarzać dane osobowe wyłącznie w celu realizacji czynności, w odniesieniu do których dane osobowe zostały przekazane Podmiotowi przetwarzającemu, i nie mogą przetwarzać danych osobowych w żadnych innych celach. W przypadku zlecenia czynności podprzetwarzającym przez Podmiot przetwarzający, podprzetwarzający będą podlegać pisemnym zobowiązaniom w zakresie ochrony danych, zapewniających co najmniej taki sam poziom ochrony, jaki określono w niniejszej umowie.

(2) Wykaz podprzetwarzających, którym Podmiot przetwarzający obecnie zleca czynności, jest dostępny pod adresem ……………………………….

(3) Administrator Danych niniejszym upoważnia Podmiot przetwarzający do zlecania czynności podmiotom ujętym w wykazie jako podprzetwarzającym.

(4) Zlecenie czynności lub zastąpienie podprzetwarzającego dodatkowym podmiotem uznaje się za zatwierdzone, jeżeli Podmiot przetwarzający poinformuje Administratora danych o takim fakcie z wyprzedzeniem, a Administrator danych nie zgłosi zastrzeżeń do Podmiotu przetwarzającego w formie pisemnej, w tym w formie elektronicznej, w terminie 3 miesięcy od otrzymania takich informacji.

(5) W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń przez administratora danych, Administrator Danych przedstawi Podmiotowi przetwarzającemu szczegółowe informacje o przyczynach zastrzeżeń.

Po zgłoszeniu zastrzeżeń Podmiot przetwarzający może według własnego uznania

zaproponować innego podprzetwarzającego w miejsce odrzuconego podprzetwarzającego; lub

podjąć działania w celu rozwiązania problemów zgłoszonych przez Administratora danych, które wyeliminują jego zastrzeżenia.

(6) W przypadku niewykonania przez podprzetwarzającego ciążących na nim obowiązków w zakresie ochrony danych, Podmiot przetwarzający - zgodnie z postanowieniami dotyczącymi odpowiedzialności w umowie głównej - ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora danych za wykonanie zobowiązań ciążących na podprzetwarzającym.

(7) W przypadku zlecenia przez Podmiot przetwarzający czynności podprzetwarzającemu z państwa trzeciego (spoza UE/EOG), Podmiot przetwarzający stosuje mechanizmy przesyłania danych zgodne z art. 44 i nast. RODO. W szczególności, Podmiot przetwarzający w wystarczający sposób zabezpiecza wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych w taki sposób, aby przetwarzanie danych spełniało wymagania RODO, zapewnia ochronę praw zainteresowanych osób, których dane dotyczą, prowadzi rejestr transferów danych i dokumentację stosownych zabezpieczeń.

(8) W przypadku, gdy Podmiot przetwarzający zapewnia wystarczające zabezpieczenia np. na mocy standardowych klauzul umownych zgodnie z decyzją Komisji Europejskiej lub standardowych klauzul ochrony danych zgodnie z art. 46 („standardowe klauzule ochrony danych”), Administrator Danych niniejszym udziela Podmiotowi przetwarzającemu pełnomocnictwa do zawarcia takich standardowych klauzul ochrony danych w imieniu i na rzecz Administratora danych. Ponadto, Administrator danych udziela Podmiotowi przetwarzającemu wyraźnej zgody na reprezentowanie odpowiedniego podprzetwarzającego przy zawieraniu takich standardowych klauzul ochrony danych.”

Uzasadnienie

Mając na uwadze oczekiwany przez Państwa standard usług serwisowych, w tym krótkie czasy reakcji i naprawy, globalne koncerny wykorzystują do świadczenia tych usług spółki ze swoich grup kapitałowych, w szczególności spółki będące producentami urządzeń (które mogą mieć siedzibę poza EOG) – z ich unikalną wiedzą o danym produkcie/urządzeniu. Ewentualny dostęp do danych na urządzeniach zawsze odbywa się z poszanowaniem zasad wynikających z RODO..

**Odpowiedź:** Zamawiający nie wyraża zgody na nadanie § 6 umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych proponowanej treści. Zamawiający dopuszcza korzystanie przez Podmiot przetwarzający z usług innych podmiotów przetwarzających, jednak pod warunkiem uzyskania uprzedniej szczegółowej zgody Zamawiającego. W związku z powyższym w § 6 wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 4 do wzoru umowy) po ust. 1 dodaje się ust. 1a w brzmieniu:

*„1a. Administrator danych wyraża zgodę na powierzenie przez Podmiot Przetwarzający danych osobowych do dalszego przetwarzania podwykonawcom wskazanym w Załączniku nr 2 do niniejszej Umowy Powierzenia, jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania Umowy Głównej oraz na warunkach określonych w niniejszym paragrafie.”*

Jednocześnie zmianie ulega treść Załącznika nr 1 do wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 4 do wzoru umowy) oraz do wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych (Załącznik nr 4 do wzoru umowy) dodaje się Załącznik nr 2 (brzmienie niniejszych załączników 1 i 2 do wzoru umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych przedstawiono w załączeniu do niniejszego pisma).

W załączeniu przekazuję wzór umowy (zał. nr 3 do SWZ) wraz z załącznikami uwzględniające powyżej udzielone odpowiedzi oraz wprowadzone zmiany.