

SW-EP.081.15.2021.MM.2

Warszawa, dnia 26 października 2021 r.

ODPOWIEDZI na zapytania

Dotyczy: postępowania na „Dostawę aparatu USG, w tym USG wielofunkcyjne z głowicą umożliwiającą diagnostykę klatki piersiowej płuc”; EP/42/2021

Szanowni Państwo,

uprzejmie informujemy, iż w postępowaniu na „Dostawę aparatu USG, w tym USG wielofunkcyjne z głowicą umożliwiającą diagnostykę klatki piersiowej płuc”, numer sprawy EP/42/2021, prowadzonym na podstawie art. 6a ustawy z dnia 20.03.2020 r. o w ramach ustawy z dnia 2 marca 2020 roku, o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych (Dz. U. z 2020 r. poz. 1842, z późn. zm.), wpłynęły do Zamawiającego zapytania dotyczące zapisów treści zapytania ofertowego.

Zamawiający, odpowiada na zadane pytania.

Pytanie 1 dot. pkt 5., sekcji II – Parametry ogólne, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Menu operacyjne w języku polskim Czy zamawiający wyrazi dopuści sprzęt posiadający menu operacyjne w języku angielskim? Standardem obsługi aparatury ultrasonograficznej na całym świecie jest język angielski. Polecenia w języku polskim nie są jednoznaczne i mogą powodować błędy w obsłudze sprzętu i diagnostyce pacjenta.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza, bez dodatkowej punktacji.

W związku z powyższym zapis pkt 5., sekcji II – Parametry ogólne, załącznika nr 2 otrzymuje następujące brzmienie:

5.	Menu operacyjne w języku polskim	Tak/Nie	Nie – 0 pkt. Tak - 10 pkt.
----	----------------------------------	---------	-------------------------------

W załączeniu przekazujemy aktualnie obowiązujący załącznik nr 2 do zapytania ofertowego.

Pytanie 2 dot. pkt 9., sekcji II – Parametry ogólne, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Liczba obrazów pamięci dynamicznej (cineloop) dla CD i obrazu 2D min. 45 000 klatek oraz zapis dopplera spektralnego min. 80 sekund Czy zamawiający dopuści sprzęt posiadający liczbę obrazów pamięci dynamicznej (cineloop) dla CD i obrazu 2D 2 200 klatek oraz zapis dopplera spektralnego 45 sekund? Średnia częstotliwość odświeżania

obrazu 2D obecnych ultrasonografów dostępnych na rynku wynosi 30 MHz. Minimalna wymagana przez zamawiającego ilość klatek wynosząca 45 000 jest tożsama z wymaganiem zapamiętywania 1 500 sekund, lub inaczej około pół godziny pracy przetwornika wstecz. Wymaganie takiej ilości obrazów nie jest praktycznie uzasadnione oraz niepotrzebnie obciąża pamięć systemu.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 3 dot. pkt 14., sekcji II – Parametry ogólne, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Panel dotykowy o przekątnej min. 13”, wspomagający obsługę aparatu z możliwością regulacji jasności, przesuwania stron za pomocą dotyku jak tablet Czy zamawiający dopuści sprzęt posiadający panel dotykowy o przekątnej 12”? Różnica jedno cala w przekątnej ekranu dotykowego nie jest odczuwalna dla pracy ze sprzętem.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 4 dot. pkt 27., sekcji II – Parametry ogólne, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Doppler ciągły (CW) dostępny na głowicy sektorowej kardiologicznej z prędkością min. 38 m/s Czy zamawiający dopuści sprzęt posiadający doppler ciągły (CW), dostępny na głowicy sektorowej kardiologicznej z prędkością od 0 m/s do -19 m/s oraz od 0 m/s do 19 m/s?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza bez dodatkowej punktacji.

Pytanie 5 dot. pkt 33., sekcji II – Parametry ogólne, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Regulacja wielkości bramki Dopplerowskiej (SV) w zakresie min. 0,5 mm - 30,0 mm Czy zamawiający dopuści sprzęt posiadający regulację wielkości bramki Dopplerowskiej (SV) w zakresie 0,5 mm - 20,0 mm?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6 dot. pkt 52., sekcji Głowice, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Liczba elementów głowicy min. 190 Czy zamawiający dopuści głowicę konweksową posiadającą liczbę elementów 128?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający dopuści, bez dodatkowej punktacji.

Pytanie 7 dot. pkt 2., sekcji II. Informacje dodatkowe – warunki gwarancji, serwisu i szkoleń, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Gwarancja na cały oferowany zestaw min. 36 miesiące Czy zamawiający dopuści sprzęt objęty 24 – miesięczną

gwarancją producenta? Standardowy okres gwarancji na sprzęty ultrasonograficzne wynosi 24 miesiące.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 8 dot. pkt 11, sekcji II. Informacje dodatkowe – warunki gwarancji, serwisu i szkoleń, załącznika nr 2 do zapytania ofertowego: Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika, o treści: Szkolenie pracowników Działu technicznego w zakresie konserwacji i diagnostyki podstawowych usterek urządzenia. Wydanie certyfikatu dla co najmniej 3-ch pracowników Działu technicznego potwierdzające posiadanie wyżej wymienionych umiejętności.

Czy zamawiający zrezygnuje z powyższego punktu? Producent nie przewiduje upoważniania jakichkolwiek osób, spoza certyfikowanych pracowników autoryzowanego serwisu gwarancyjnego producenta, do wykonywania jakichkolwiek czynności serwisowych, pod rygorem utraty gwarancji. W przypadku sprzętów o takiej skali integracji jak ultrasonograf, nie definiuje się pojęcia podstawowych usterek, z pominięciem procedur konserwacyjnych, opisanych w dołączonej instrukcji obsługi, do których przeprowadzania nie jest potrzebny odrębny certyfikat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Pytanie 9 dot. ppkt 12, §2, załącznika nr 4 do zapytania ofertowego: Umowa, o treści: Sprzedający jest zobowiązany przeprowadzić instruktaż pracowników Działu Technicznego w zakresie konserwacji i drobnych napraw, zakończonego wystawieniem certyfikatu z przeprowadzonego instruktażu uprawniającego do wykonywania drobnych napraw oraz konserwacji po okresie gwarancji. Czy zamawiający zrezygnuje z powyższego punktu? Producent nie przewiduje upoważniania jakichkolwiek osób, spoza certyfikowanych pracowników autoryzowanego serwisu gwarancyjnego producenta, do wykonywania jakichkolwiek czynności serwisowych, pod rygorem utraty gwarancji. W przypadku sprzętów o takiej skali integracji jak ultrasonograf, nie definiuje się pojęcia podstawowych usterek, z pominięciem procedur konserwacyjnych, opisanych w dołączonej instrukcji obsługi, do których przeprowadzania nie jest potrzebny odrębny certyfikat.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę zapisów.

Sporządził: Małgorzata Marcinkowska

DYREKTOR

Robert Mazur

Załącznik nr 2 do zapytania ofertowego

Specyfikacja techniczno – eksploatacyjna wymagana przez użytkownika:

Aparat USG 1 szt.

Lp.	Opis parametrów	Parametry graniczne	Parametry oferowane – należy podać i szczegółowo opisać każdy oferowany parametr	Punktacja
I - Wymagania ogólne				
1.	Nazwa urządzenia	Podać		
2.	Typ urządzenia	Podać		
3.	Producent	Podać		
4.	Kraj pochodzenia	Podać		
5.	Aparat ultrasonograficzny fabrycznie nowy, rok produkcji 2021	Tak, podać		
II - Parametry ogólne				
1.	System o zwartej jednomodułowej konstrukcji wyposażony w cztery skrętne koła z możliwością blokowania na stałe i do jazdy na wprost dwóch z nich	Tak		Bez punktacji
2.	Liczba procesowych kanałów odbiorczych min. 4 500 000	Tak		Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
3.	Aparat wyposażony w monitor obrazowy z matrycą LCD typu TFT IPS o rozdzielczości co najmniej 1920 x 1080 pikseli z ekranem o przekątnej min. 21" z progresywnym wyświetlaniem obrazu (bez przeplotu), z powierzchnią antyrefleksową.	Tak		Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
4.	Minimum 4 aktywne, równoważne gniazda do przyłączenia głowic obrazowych	Tak		Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
5.	Menu operacyjne w języku polskim	Tak/Nie		Nie – 0 pkt. Tak - 10 pkt.
6.	Możliwość płynnej regulacji położenia panelu sterowania w kierunkach – góra/dół min 20 cm, obrót w lewo/prawo min. 170°,	Tak		Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.

	przód/tył		
7.	Wewnętrzny dysk twardy o pojemności min.512 GB, formaty zapisu min. DICOM, AVI, JPG	Tak	Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
8.	Klawiatura alfanumeryczna do wprowadzania danych wyświetlana na ekranie dotykowym	Tak	Bez punktacji
9.	Liczba obrazów pamięci dynamicznej (cineloop) dla CD i obrazu 2D min. 45 000 klatek oraz zapis dopplera spektralnego min. 80 sekund	Tak	Bez punktacji
10.	Dynamika aparatu min. 260 dB	Tak	Bez punktacji
11.	Zakres pracy aparatu definiowany częstotliwościami pracy możliwych do podłączenia sond min.1,5 –20 MHz	Tak	Bez punktacji
12.	Nagrywarka DVD R/RW wbudowana w aparat, formaty zapisu min. DICOM, AVI, JPG	Tak	Bez punktacji
13.	Videoprinter czarno-biały	Tak	Bez punktacji
14.	Panel dotykowy o przekątnej min. 13”, wspomagający obsługę aparatu z możliwością regulacji jasności, przesuwania stron za pomocą dotyku jak tablet	Tak	Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
15.	Funkcja zdublowania na ekranie panelu dotykowego obrazu diagnostycznego celem ułatwienia dostępu do uzyskiwanego obrazu diagnostycznego np. podczas procedur interwencyjnych	Tak	Bez punktacji
16.	Regulacja głębokości penetracji w zakresie min. od 1 cm do 30 cm	Tak	Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
17.	Jednoczesne wyświetlanie na ekranie dwóch obrazów w czasie rzeczywistym typu B i B/CD	Tak	Bez punktacji
18.	Tryb duplex (B + PWD)	Tak	Bez punktacji
19.	Tryb Triplex (B + CD/PD + PWD)	Tak	Bez punktacji
20.	Anatomiczny M-Mode	Tak	Bez punktacji
21.	Regulacja wzmocnienia głębokościowego (TGC) min. 8 regulatorów oraz wzmocnienia poprzecznego (LGC) wiązki ultradźwiękowej min 4	Tak	Bez punktacji
22.	Częstotliwość odświeżania obrazu 2D min. 1900 obrazów na sek.	Tak	Bez punktacji

Projekt pn. „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV-2 na terenie województwa mazowieckiego”, jest realizowany przez Województwo Mazowieckie w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Mazowieckiego na lata 2014-2020.

23.	Doppler pulsacyjny (PWD), Color Doppler (CD), Power Doppler (PD) dostępny na wszystkich oferowanych głowicach	Tak		Bez punktacji
24.	Oprogramowanie umożliwiające wykonanie badań: - kardiologicznych - naczyniowe - mięśniowo-szkieletowe - części drobne lub małe narządy - radiologiczne - płuca (obsługa protokołu BEST) - obsługa protokołu FAST	Tak		Bez punktacji
25.	Obrazowanie harmoniczne	Tak		Bez punktacji
26.	Obrazowanie harmoniczne z odwróceniem impulsu (inwersją fazy)	Tak		Bez punktacji
27.	Doppler ciągły (CW) dostępny na głowicy sektorowej kardiologicznej z prędkością min. 38 m/s	Tak		Bez punktacji
28.	Zakres prędkości Doppler Pulsacyjny (PWD) dla zerowego kąta bramki min. od-8 m/s do 0 i od 0 do 8 m/s	Tak		Bez punktacji
29.	Zakres prędkości Doppler Kolorowy dla zerowego kąta min. 1,4 m/sek.	Tak		Bez punktacji
30.	Regulacja uchylności wiązki dopplerowskiej min. +/- 30°	Tak		Bez punktacji
31.	Doppler tkankowy oferowany na głowicy sektorowej	Tak		Bez punktacji
32.	Power Doppler z oznaczeniem kierunku przepływu	Tak		Bez punktacji
33.	Regulacja wielkości bramki Dopplerowskiej (SV) w zakresie min. 0,5 mm - 30,0 mm	Tak		Bez punktacji
34.	Min. 10-stopniowe powiększenie obrazu w czasie rzeczywistym	Tak		Bez punktacji
35.	Min. 10-stopniowe powiększenia obrazu zamrożonego	Tak		Bez punktacji
36.	Automatyczna optymalizacja obrazu 2D przy pomocy jednego przycisku (m.in. automatyczne dopasowanie wzmocnienia	Tak		Bez punktacji

Projekt pn. „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV-2 na terenie województwa mazowieckiego”, jest realizowany przez Województwo Mazowieckie w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Mazowieckiego na lata 2014-2020.



	obrazu)			
37.	Automatyczny obrys spektrum i wyznaczenie parametrów przepływu na zatrzymanym spektrum oraz w czasie rzeczywistym na ruchomym spektrum (min. S, D, PI, RI, HR)	Tak		Bez punktacji
38.	Praca w trybie wielokierunkowego emitowania i składania wiązki ultradźwiękowej z głowic w pełni elektronicznych, z min. 9 kątami emitowania wiązki tworzącymi obraz 2D na wszystkich głowicach convex, liniowych. Wymóg pracy dla trybu 2D oraz w trybie obrazowania harmonicznego.	Tak		Bez punktacji
39.	Adaptacyjne przetwarzanie obrazu redukujące artefakty i szумы	Tak		Bez punktacji
40.	Pomiar obwodu, pola powierzchni, objętości, kątów	Tak		Bez punktacji
41.	Pomiar odległości, min. 8 pomiarów	Tak		Bez punktacji
42.	Możliwość zaprogramowania w aparacie nowych pomiarów oraz kalkulacji	Tak		Bez punktacji
Głowice				
43.	Głowica sektorowa do badań echokardiograficznych	Tak		Bez punktacji
44.	Zakresie częstotliwości min od 1,0 do 4,0 MHz (± 1 MHz)	Tak		Bez punktacji
45.	Liczba elementów głowicy min. 80	Tak		Bez punktacji
46.	Głowica liniowa do badań naczyniowych oraz części drobnych	Tak		Bez punktacji
47.	Zakresie częstotliwości min. od 5,0 do 12,0 MHz (± 1 MHz)	Tak		Min. – 0 pkt. > Min. –5 pkt.
48.	Liczba elementów głowicy min. 256	Tak		5 pkt
49.	Szerokość czoła głowicy min. 50 mm	Tak		Bez punktacji
50.	Głowica konweksowa do badań radiologicznych	Tak		Bez punktacji
51.	Zakresie częstotliwości min od 2,0 do 6,0 MHz (± 1 MHz)	Tak		Bez punktacji
52.	Liczba elementów głowicy min. 190	Tak		Min. – 0 pkt.

				> Min. -5 pkt.
53.	Kąt obrazowania głowicy 72°	Tak		Bez punktacji
Oprogramowanie, udogodnienia i możliwości rozbudowy				
54.	Raporty dla każdego rodzaju i trybu badania z możliwością dołączenia obrazów do raportów	Tak		Bez punktacji
55.	Możliwość konfiguracji raportu poprzez zmianę jego wyglądu, definiowania pomiarów oraz np możliwość zamieszczenia graficznego loga szpitala w nagłówku.	Tak		Bez punktacji
56.	Wbudowana w aparat karta sieciowa w standardzie min. 10/100/1000 Mbps, umożliwiająca eksport badań w formacie DICOM np do systemu PACS.	Tak		Bez punktacji
57.	Podgrzewacz żelu zamontowany na panelu sterowania	Tak/ Nie		Nie - 0 pkt. Tak - 5 pkt.
58.	Wejście USB do podłączenia zewnętrznych drukarek komputerowych	Tak/ Nie		Bez punktacji
59.	Wejście HDMI	Tak/ Nie		Bez punktacji
60.	Elastosonografia shear wave z wyświetlaną mapą kolorów i możliwością pomiaru w Kpa i m/s na głowicach liniowej i convex	Tak/ Nie		Nie - 0 pkt. Tak - 5 pkt.
61.	Możliwość ukrycia danych osobowych pacjenta przy eksporcie badań na nośniki zewnętrzne	Tak		Bez punktacji
62.	Funkcja powiększenia obrazu diagnostycznego na min. 80% ekranu	Tak		Bez punktacji
63.	Moduł (software i hardware) do komunikacji w trybie DICOM 3.0 „online” do przesyłania obrazów i danych min. klasy DICOM PRINT STORE, QUERY/RETRIEVE, WORKLIST, raporty strukturalne (SR) kardiologiczne, naczyniowe oraz z badania usg jamy brzusznej.	Tak		Bez punktacji
64.	Możliwość rozbudowy o oprogramowanie bazujące na technologii „śledzenia markerów 2D” do analizy kurczliwości globalnej i odcinkowej lewej komory. Podsumowanie w postaci wykresu Bull-Eye.	Tak		Bez punktacji
65.	Możliwość rozbudowy o funkcję wgrzywania do aparatu i wyświetlania na ekranie obrazów z badań CT, MRI, PET,	Tak		Bez punktacji

	Mammography celem dokonywania porównań z aktualnie wyświetlanymi obrazami badania USG			
66.	Możliwość rozbudowy o funkcję automatycznego pomiaru Intima Media z wybranej przez użytkownika klatki pamięci CINE	Tak		Bez punktacji
II. Informacje dodatkowe – warunki gwarancji, serwisu i szkoleń				
1.	Oferowane urządzenie posiada dokumenty dopuszczające do obrotu na terenie RP i spełnia wymogi ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych. Certyfikat CE Deklaracja zgodności Zgłoszenie do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów	Tak		Bez punktacji
2.	Gwarancja na cały oferowany zestaw min. 36 miesiące	Tak		48 miesięcy -10 pkt.
3.	Wsparcie serwisowe (możliwość diagnostyki) oferowanego aparatu poprzez łącze zdalne.	Tak/Nie		Bez punktacji
4.	Czas podjęcia naprawy przez serwis max 48h od momentu zgłoszenia.	Tak Podać		Bez punktacji
5.	Gwarancja dostępności części zamiennych przez okres min. 10 lat od momentu złożenia oferty	Tak		Bez punktacji
6.	Czas oczekiwania na usunięcie uszkodzenia w dniach (do 7 dni roboczych). W przypadku naprawy dłuższej wykonawca zapewni element zastępczy lub urządzenie na czas trwania naprawy celem zapewnienia niezakłóconej pracy zamawiającego (dotyczy okresu gwarancyjnego)	Tak		Bez punktacji
7.	Autoryzowany serwis gwarancyjny i pogwarancyjny na terenie Polski podać dane adresowe, tel, fax	Tak		Bez punktacji
8.	Możliwość zgłaszania awarii 24h/dobę przez cały rok	Tak		Bez punktacji
9.	Instalacja wraz z montażem oraz szkolenie w zakresie obsługi dla personelu medycznego	Tak		Bez punktacji

	w cenie oferty.			
10.	Drugie szkolenie nieodpłatne w zakresie obsługi aparatu dla personelu medycznego po miesiącu od uruchomienia.	Tak		Bez punktacji
11.	Szkolenie pracowników Działu technicznego w zakresie konserwacji i diagnostyki podstawowych usterek urządzenia. Wydanie certyfikatu dla co najmniej 3-ch pracowników Działu technicznego potwierdzające posiadanie wyżej wymienionych umiejętności.	Tak		Bez punktacji
12.	Instrukcja obsługi w języku polskim w formie drukowanej i elektronicznej	Tak		5 pkt
13.	Bezpłatne przeglądy okresowe (obejmujące bezpłatny dojazd i robociznę) w okresie gwarancji zgodnie z zaleceniami producenta określonymi w oryginalnej instrukcji obsługi urządzenia (jeśli brak informacji w instrukcji obsługi: dołączyć do oferty potwierdzone za zgodność z oryginałem pismo z zaleceniami producenta)	Tak		Bez punktacji

Uwagi:

1. Niespełnienie wymaganych parametrów i warunków spowoduje odrzucenie oferty. Parametry muszą być potwierdzone folderami lub karatami katalogowymi oferowanego wyrobu.
2. Brak odpowiedniego wpisu przez wykonawcę w kolumnie parametr oferowany będzie traktowany jako brak danego parametru/warunku w oferowanej konfiguracji urządzenia i będzie podstawą odrzucenia oferty.
3. Oświadczam, że oferowane urządzenie (sprzęt) spełnia wymagania techniczne zawarte w SIWZ, jest kompletne i będzie gotowe do użytku bez żadnych dodatkowych zakupów i inwestycji (poza materiałami eksploatacyjnymi) oraz gwarantuje bezpieczeństwo pacjentów i personelu medycznego i zapewnia wymagany poziom usług medycznych.

Ochrona danych osobowych

1. Administratorem danych osobowych osób reprezentujących Sprzedawcę oraz osób wskazanych przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu jest Województwo Mazowieckie, którego dane kontaktowe to: Urząd Marszałkowski Województwa Mazowieckiego w Warszawie, ul. Jagiellońska 26, 03-719 Warszawa, tel. (22) 59-79-100, email: urząd_marszalkowski@mazovia.pl, ePUAP: /umwm/esp.
2. Administrator wyznaczył inspektora ochrony danych, z którym można się kontaktować pisząc na adres wskazany w ust. 1 lub adres e-mail: iod@mazovia.pl.

Projekt pn. „Zakup niezbędnego sprzętu oraz adaptacja pomieszczeń w związku z pojawieniem się koronawirusa SARS-CoV-2 na terenie województwa mazowieckiego”, jest realizowany przez Województwo Mazowieckie w ramach Regionalnego Programu Operacyjnego Województwa Mazowieckiego na lata 2014-2020.

3. Dane osobowe:

- 1) osób reprezentujących Sprzedawcę, będą przetwarzane na podstawie obowiązku prawnego, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. c 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, z późn. zm. (ogólne rozporządzenie o ochronie danych osobowych), wynikającego z przepisów prawa określających umocowanie do reprezentowania, w celu właściwej reprezentacji Sprzedawcy dla zapewnienia ważności umowy oraz jej realizacji. Podane tych danych jest warunkiem zawarcia umowy;
 - 2) osób wskazanych przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu/realizacji umowy (imię i nazwisko, służbowe dane kontaktowe, miejsce pracy) będą przetwarzane w prawnie uzasadnionym interesie, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f 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 osobowych), w celu realizacji niniejszej umowy/przebiegu postępowania. Dane zostały podane przez Sprzedawcę w ramach zawieranej Umowy.
4. Dane osobowe, o których mowa w ust. 1 mogą zostać udostępnione podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa oraz podmiotom świadczącym obsługę administracyjno-organizacyjną Urzędu Marszałkowskiego Województwa Mazowieckiego w Warszawie oraz będą przechowywane nie dłużej niż to wynika z przepisów ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
5. W granicach i na zasadach opisanych w przepisach prawa, osobom, o których mowa w ust. 1 przysługuje prawo żądania: dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia oraz ograniczenia przetwarzania, jak również prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, na adres: ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa.
- Ponadto osobom wskazanym przez Sprzedawcę, jako osoby do kontaktu, przysługuje również prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych, wynikającego ze szczególnej sytuacji.

.....
(miejsowość, data)

.....
(podpis i pieczęć osób wskazanych
w dokumencie uprawniającym
do występowania w obrocie prawnym
lub posiadających pełnomocnictwo)