



WARSZAWSKI UNIWERSYTET MEDYCZNY  
MEDICAL UNIVERSITY OF WARSAW

Dział Zamówień Publicznych

Nasz znak

Data

AEZ/362/1466/2014/BR

25.08.2014 r.

**Wykonawcy**

**biorący udział w postępowaniu Nr AEZ/S-125/2014**  
ogłoszonym w Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej,  
na stronie internetowej oraz w siedzibie Zamawiającego

**Odpowiedzi na zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia**

Działając na podstawie art. 38 ust. 2 oraz ust. 4 i 4a pkt 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2013 r., poz. 907 ze zm.), zwanej dalej „ustawą”, Warszawski Uniwersytet Medyczny, ul. Żwirki i Wigury 61, 02-091 Warszawa, Zamawiający w postępowaniu pn. „Dostawa wyposażenia dla Szpitala Pediatrycznego Warszawskiego Uniwersytetu Medycznego - wyposażenie Zakładu Patomorfologii w sprzęt do mikroskopii, w podziale na pakiety”, znak sprawy: AEZ/S-125/2014,

- informuje, że w dniach 12,13 i 21.08.2014 r., w trybie art. 38 ust. 1 ustawy, wpłynęły następujące zapytania do Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia (SIWZ), na które Zamawiający udziela odpowiedzi:

**MIKROSKOP ELEKTRONOWY**

*(Załącznik nr 2.1 do SIWZ – Formularz wymaganych warunków technicznych)*

**Pytanie nr 1:**

Dot. punktu 5: Czy Zamawiający dopuszcza mikroskop z punktową zdolnością rozdzielczą nie większą niż 0.5 nm przy napięciu przyspieszającym 120 kV.

**Pytanie nr 2:**

Dot. punktu 6: Czy Zamawiający dopuszcza mikroskop z liniową zdolnością rozdzielczą nie większą niż 0.35 nm przy napięciu przyspieszającym 120 kV.

**Odpowiedź na pytanie nr 1 i 2:**

Ze względu na prowadzone badania ultrastrukturalne, Zamawiający nie wyraża zgody na zaferowanie mikroskopów o obniżonej zdolności rozdzielczej przy napięciu przyspieszającym 120 kV.

**Pytanie nr 3:**

Dot. punktu 7: Czy Zamawiający dopuszcza uzyskiwanie obrazów o powiększeniach w zakresie co najmniej 25x – 340 000x w płaszczyźnie obserwacyjnego ekranu fluorescencyjnego?

**Odpowiedź na pytanie nr 3:**

Obie wymagane wartości graniczne powiększenia – nie większa niż 10x i nie mniejsza niż 200 000x, z punktu widzenia prowadzonych zaawansowanych badań ultrastrukturalnych są równie istotne. Zamawiający nie przewiduje zmiany zapisu SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 4:**

Dot. punktu 11.2: Czy Zamawiający dopuszcza goniometr próbki umożliwiający przesuw próbki w kierunku Z nie mniejszy niż  $\pm 0.35\text{mm}$ , ale z większym pochyłem wokół osi goniometru wynoszącym  $\pm 80^\circ$ ?

**Odpowiedź na pytanie nr 4:**

Z punktu widzenia prowadzonych badań na próbkach o zmiennym profilu grubości, Zamawiający wymaga aby zakres przesuwu próbki w kierunku Z był nie mniejszy niż  $\pm 0.5\text{mm}$ . Zamawiający nie przewiduje zmiany zapisu SIWZ w tym zakresie. Kąt pochyłu proponowanego goniometru spełnia wymagania Zamawiającego.

**Pytanie nr 5:**

Dot. punktu 12: Czy Zamawiający dopuszcza goniometr próbki bez mechanizmu piezoelektrycznego do przesuwu próbki w osiach X i Y?

**Odpowiedź na pytanie nr 5:**

Zgodnie z najlepszą wiedzą Zamawiającego wyłącznie mechanizm piezoelektryczny do precyzyjnego przesuwu próbki w kierunkach X i Y umożliwia wymaganą przez Zamawiającego obserwację rozciągniętych ultrastruktur w wysokich powiększeniach. Zamawiający nie wyraża zgody na zmianę treści SIWZ w tym zakresie.

**Pytanie nr 6:**

Dot. punktu 16.4: Czy Zamawiający wymaga aby rozdzielczość kamery wynosiła co najmniej 16MPix a jej sterowanie odbywało się z poziomu głównego oprogramowania sterującego pracą mikroskopu?

**Odpowiedź na pytanie nr 6:**

Proponowane rozwiązanie spełnia wymagania określone w SIWZ. Zamawiający wymaga aby rozdzielczość zintegrowanej kamery CCD wynosiła co najmniej 8MPix, natomiast Zamawiający nie określił sposobu sterowania kamerą dedykowaną do mikroskopu.

***SKANER HISTOPATOLOGICZNY Z PLATFORMĄ DO WIRTUALNEJ PATOLOGII***  
***(Załącznik nr 2.5 do SIWZ – Formularz wymaganych warunków technicznych)***

**Pytanie nr 7:**

Dot. punktu 3: Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie pracujące w oparciu o metodę skanowania „Continuous Motion Tile Scanning” z funkcją Z-Stack i Extended Focus, dzięki której nawet w przypadku nierówności na długości i szerokości szkiełka lub tkanki możliwe jest uzyskanie ostrego obrazu? Zastosowany system pozwala na uzyskiwanie niezwykle dokładnych skanów również w przypadku zastosowania fluorescencji, gdzie często skanowanie liniowe nie jest w stanie dostarczyć obrazów ostrych na całym obszarze skanowania. System „Continuous Motion Tile Scanning” daje równorzędne rezultaty jak wymagana przez Zamawiającego metoda TDI, a rezultaty są osiągnięte nawet w krótszym czasie.

**Odpowiedź na pytanie nr 7:**

Specyfika prowadzonych badań wymaga obserwacji tkanek długich o dużym stopniu nierówności. W takim przypadku metoda łączonych zdjęć przez oferowany system, w praktyce ujawnia pojawianie się artefaktów (błędów w obrazie końcowym). Z tego względu Zamawiający nie dopuszcza zaproponowanego rozwiązania.

**Pytanie nr 8:**

Dot. punktu 6: Czy Zamawiający dopuści do przetargu urządzenie wyposażone w obiektywy 20x o aperturze numerycznej 0,8, oraz 40x z NA 0,95, które pozwolą na uzyskiwanie jaśniejszych obrazów?

**Odpowiedź na pytanie nr 8:**

Zamawiający wprowadza zmianę zapisu w kolumnie 3 Tabeli poprzez nadanie nowego brzmienia w **poz. 6** Formularza (*Załącznik nr 2.5 do SIWZ*):

6.	Obiektyw	20x (NA 0,75 – 0,80) użytkownik może wybrać 20x lub 40x na początku trybu skanowania	<i>(Należy podać)</i>
----	----------	--	-----------------------

**Pytanie nr 9:**

Dot. punktu 9: Czy Zamawiający dopuści urządzenie, które współpracuje z szkiełkami o grubości od 0,95 do 1,2 mm?

**Odpowiedź na pytanie nr 9:**

Dla Zamawiającego istotny jest możliwie jak największy zakres obsługiwanych grubości szkiełek. Zamawiający nie dopuszcza proponowanego ograniczenia ich grubości.

**Pytanie nr 10:**

Dot. punktu 10: Czy Zamawiający dopuści urządzenie charakteryzujące się rozdzielczością 0,39 µm przy jednocześnie większej aperturze numerycznej charakteryzującej obiektyw oraz skanujące znacznie poniżej 60 sek. przy powiększeniu ok. 25x (obszar 15mm x 15mm)?

**Odpowiedź na pytanie nr 10:**

Zamawiający wymaga aby oferowany skaner posiadał rozdzielczość nie mniejszą niż 0,46 µm. Czas skanowania nieznacznie krótszy, liczony w sekundach nie ma istotnego znaczenia.

**Pytanie nr 11:**

Dot. punktu 11: Czy Zamawiający dopuści urządzenie charakteryzujące się rozdzielczością 0,19 µm przy jednocześnie większej aperturze numerycznej charakteryzującej obiektyw oraz skanujące znacznie poniżej 120 sek. przy powiększeniu ok. 50x (obszar 15mm x 15mm)?

**Odpowiedź na pytanie nr 11:**

Zamawiający wymaga aby oferowany skaner posiadał rozdzielczość nie mniejszą niż 0,23 µm. Czas skanowania nieznacznie krótszy, liczony w sekundach nie ma istotnego znaczenia.

**Pytanie nr 12:**

Dot. punktu 30: Czy Zamawiający wyraża zgodę na zaferowanie systemu odczytującego pliki w formacie charakterystycznym dla pozostałych elementów systemu (skaner histologiczny), tj. MRXS, z uwagi na kompleksową ofertę uwzględniającą kompatybilność oferowanych rozwiązań przy jednoczesnej możliwości eksportu plików MRXS do innych formatów za pomocą specjalistycznego oprogramowania komputerowego?

**Pytanie nr 13:**

Pytanie dodatkowe: Czy Zamawiający wymaga dostępności ze strony producenta oprogramowania dedykowanego do histologii, badań jąder, błon, markerów, densytometrii, techniki FISH i rekonstrukcji 3D?

**Odpowiedź na pytanie nr 12 i pytanie 13:**

Zamawiający wymaga dostarczenia systemu o charakterze otwartym, tak aby umożliwiał odczyt plików z różnych skanerów będących w posiadaniu Zamawiającego, nabytych w przyszłości lub z innych ośrodków w celu przeprowadzenia telekonsultacji, jak również umożliwiał rozbudowę systemu o zaawansowane oprogramowanie do badań przywołanych w pytaniu.

**BADAWCZE MIKROSKOPY BIOLOGICZNE Z WYPOSAŻENIEM – 17 szt.**  
(Załącznik nr 2.2 do SIWZ – Formularz wymaganych warunków technicznych)

**Pytanie nr 14:**

Dot. Załącznika nr 2.2:

Czy dla **poz. 52.1** dopuszcza się obiektyw 2x/0,06, plan achromat, odległość robocza min. 7.0 mm?

Odpowiedź na pytanie nr 14:

Zamawiający wprowadza zmianę zapisu w kolumnie 3 Tabeli poprzez nadanie nowego brzmienia w **poz. 52.1** Formularza:

52.1	Obiektywy o parametrach:	2x/0.06, <b>plan achromat</b> , odległość robocza min. 7.0 mm	(Należy podać)
------	--------------------------	---	----------------

**Pytanie nr 15:**

Dot. Załącznika nr 2.2:

Czy dla **poz. 84.4** dopuszcza się kamerę bez chłodzenia układem Peltiera, o min. 20°C poniżej temperatury otoczenia?. W tym mikroskopie nie ma systemu fluorescencji, do którego takie kamery się stosuje.

Odpowiedź na pytanie nr 15:

Zamawiający wprowadza zmianę polegającą na wykreśleniu parametru opisanego w **poz. 84.4** Formularza:

84.4	<del>Mikroskopowa kamera cyfrowa</del>	<del>chłodzona układem Peltiera, o min. 20°C poniżej temperatury otoczenia</del>	(Należy podać)
------	--	--	----------------

**Pytanie nr 16:**

Dot. Załącznika nr 2.2:

Czy dla **poz. 94** dopuszcza się miskę obiektywową czterogniazdową, pochyloną na zewnątrz mikroskopu? W tym mikroskopie wymagane są 4 obiektywy.

Odpowiedź na pytanie nr 16:

Zamawiający wprowadza zmianę zapisu w kolumnie 3 Tabeli poprzez nadanie nowego brzmienia w **poz. 94** Formularza:

94.	Miska obiektywowa	min. <b>4-gniazdowa</b> , pochylona <b>na zewnątrz</b> mikroskopu	(Należy podać)
-----	-------------------	---	----------------

**Pytanie nr 17:**

Dot. Załącznika nr 2.2:

Czy dla **poz. 104** dopuszcza się miskę obiektywową czterogniazdową, pochyloną do wewnątrz mikroskopu? W tym mikroskopie wymagane są 4 obiektywy.

Odpowiedź na pytanie nr 17:

Zamawiający wprowadza zmianę zapisu w kolumnie 3 Tabeli poprzez nadanie nowego brzmienia w **poz. 104** Formularza:

104.	Miska obiektywowa	min. <b>4-gniazdowa</b> , pochylona do wewnątrz mikroskopu	(Należy podać)
------	-------------------	--	----------------

**Pytanie nr 18:**

Czy dla Pakietu 2 dopuszcza się dołączenie do oferty kart katalogowych producenta w języku angielskim?



Odpowiedź na pytanie nr 18:

Zamawiający dopuszcza dołączenie kart katalogowych producenta w języku angielskim, pod warunkiem, że będą one złożone łącznie z tłumaczeniem na język polski – zgodnie z zapisem ust. 14, Rozdz. IX SIWZ.

**Pytanie nr 19:**

Mikroskopy będące przedmiotem zamówienia w Pakiecie 2 są wyrobami medycznymi do diagnostyki in vitro spoza wykazu A i B. Wobec tego rodzaju wyrobów nie ma wymogów certyfikacji przez notyfikowane jednostki.

W związku z tym czy Zamawiający zgodzi się w rozdziale IX SIWZ na zmianę treści ostatniego zdania p. 10. 2 na następującą:

„Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku w odniesieniu do ww. pozycji będzie złożenie: deklaracji zgodności potwierdzającej, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami zasadniczymi oraz, poza przedmiotem zamówienia określonym w załączniku nr 2.2, posiadają certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzające przeprowadzenie procedury oceny zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi”.

Odpowiedź na pytanie nr 19:

**Zamawiający wprowadza następującą zmianę w Rozdz. IX, ust. 10 pkt 2 SIWZ:**

„2) zaświadczenie podmiotu uprawnionego do kontroli jakości potwierdzającego, że dostarczane produkty odpowiadają określonym normom lub specyfikacjom technicznym.

Na potwierdzenie spełnienia ww. warunku, Zamawiający wymaga, aby przedmiot zamówienia określony w:

2.1) **Załączniku nr 2.2 – pozycje: 1-7 i 9**

2.2) **Załączniku nr 2.3**

2.3) **Załączniku nr 2.5**

spełniał wymagania określone w ustawie z 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. Nr 107, poz. 679 ze zm.), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 5 listopada 2010 r. w sprawie sposobu klasyfikowania wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 215, poz. 1416), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 12 stycznia 2011 r. w sprawie wymagań zasadniczych oraz procedur oceny zgodności wyrobów medycznych (Dz.U. Nr 16, poz. 74), rozporządzeniu Ministra Zdrowia z 23 września 2010 r. w sprawie wzoru znaku CE (Dz.U. Nr 186, poz. 1252), dyrektywie Rady 93/42/EWG z 14 czerwca 1993 r. dotyczącej wyrobów medycznych, dyrektywie 98/79/WE z 27 października 1998 r. w sprawie wyrobów medycznych używanych do diagnostyki in vitro.

Potwierdzeniem spełnienia ww. warunku w odniesieniu do ww. pozycji będzie złożenie: deklaracji zgodności potwierdzającej, że zaoferowane wyroby medyczne są zgodne z wymaganiami zasadniczymi ~~oraz~~ **lub** posiadają certyfikaty jednostki notyfikowanej potwierdzający przeprowadzenie procedury oceny zgodności wyrobu z wymaganiami zasadniczymi.

**Pytanie nr 20:**

W SIWZ rozdział IX p. 10.2 i w Załączniku 2.2 poz.108 znajduje się wymóg, aby przedmiot zamówienia określony w Załączniku nr 2.2 – pozycje 1-7 i 9 spełniał wymagania określone w ustawie o wyrobach medycznych. W w/w pozycjach znajdują się też stacje robocze (poz. 68, 85) i monitory (poz. 69, 86), które nie są wyrobami medycznymi w rozumieniu w/w ustawy. Czy należy rozumieć, że wymóg dotyczy tylko sprzętu mikroskopowego?

Odpowiedź na pytanie nr 20:

Zamawiający informuje, że wymóg jw. dotyczy sprzętu mikroskopowego. W przypadku złożenia oferty uwzględniającej różne stawki podatku VAT na urządzenia wchodzące w skład systemu, Wykonawca winien dokonać modyfikacji Załącznika nr 1.2 do SIWZ (Formularz ofertowy – Pakiet 2) poprzez wyszczególnienie tych pozycji według wzoru jak niżej:

Lp.	Nazwa przedmiotu zamówienia	Liczba sztuk	Cena jednostkowa netto bez VAT (w PLN)	Wartość netto bez VAT (w PLN)	Stawka VAT (w %)	Kwota VAT (w PLN)	Wartość brutto z podatkiem VAT (w PLN)
6.	Badawczy mikroskop fluorescencyjny z kamerą cyfrową, oprogramowaniem i wyposażeniem	1					
	6.1) stacja robocza	1					
	6.2) monitor	1					
7.	Badawczy mikroskop biologiczny z kamerą cyfrową i wyposażeniem	1					
	7.1) stacja robocza	1					
	7.2) monitor	1					

**Pytanie nr 21:**

Dotyczy Rozdz. IX, pkt. 2, ppkt. 1 SIWZ: Czy z racji rozpoczęcia dystrybucji przez firmę na terenie Polski sprzętu będącego przedmiotem postępowania od 1 sierpnia 2014, Zamawiający uzna za spełniony warunek posiadania niezbędnej wiedzy i doświadczenia, gdy Wykonawca wykaże, iż w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert, wykonał 2 dostawy sprzętu do diagnostyki in vitro, o wartości nie mniejszej niż 400 000,00 zł?

**Uzasadnienie:**

Z przepisu art. 22 ust. 1 Ustawy wynika, że o udzielenie zamówienia publicznego mogą ubiegać się wykonawcy, którzy m.in. posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz potencjał techniczny, a także dysponują osobami zdolnymi do wykonania zamówienia.

W związku z powyższym komentarem spełniamy te wymogi i możemy się ubiegać o udzielenie zamówienia, biorąc pod uwagę to, iż Wykonawca jest dobrze znanym autoryzowanym przedstawicielem producenta sprzętu medycznego.

Jednocześnie, zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 Ustawy Zamawiający nie może określać warunków udziału w postępowaniu o zamówienia w sposób, który mógłby utrudniać uczciwą konkurencję oraz nie zapewniać równego traktowania Wykonawców.

Dla Wykonawcy, który zajmuje się dystrybucją nowego produktu, utrudnieniem uniemożliwiającym uczciwą konkurencję jest tutaj wymóg dotyczący przedłożenia wykazu dostaw wraz z dowodami potwierdzającymi należyte wykonanie lub wykonywanie dostaw sprzętu do mikroskopii.

Takie żądanie Zamawiającego przedstawiania dowodów (poświadczeń) należytego wykonania lub wykonywania dostaw i potwierdzenia wykonania realizacji dostawy w sytuacji Wykonawcy będącego reprezentantem renomowanego producenta, wydaje się być sprzeczne z interesami samego Zamawiającego, który w ten sposób pozbawia się szansy na uzyskanie lepszych warunków w tym np. lepszej niż dotychczas obsługi gwarancyjnej, serwisu pogwarancyjnego czy wsparcia merytorycznego.

Zgodnie z uchwaloną linią orzecniczą KIO i stanowiskiem doktryny dla implementacji spełnienia warunku doświadczenia Zamawiający nie może żądać wykazania się dostawami, usługami identycznymi z tym na jaki opiewa przedmiot zamówienia, ale chcąc być w zgodzie z przepisami Prawa zamówień publicznych musi on dopuścić możliwość wykazania się także dostawami i usługami o charakterze równoważnym z tymi dotyczącymi konkretnego przetargu.

**Odpowiedź na pytanie nr 21:**

Zamawiający podtrzymuje wymagania zawarte w Rozdz. IX pkt. 2, pakt. 1 SIWZ.

**Pytanie nr 22:**

Dot. Załącznika nr 7 do SIWZ (Wzór umowy):

**§4 ust. 4:** Prosimy o doprecyzowanie zapisu dotyczącego zgłoszenia awarii. Proponujemy następujący zapis: „*Minimalne dane niezbędne do prawidłowego zgłoszenia awarii to: nazwa i adres Zamawiającego, rodzaj usterki, nazwa handlowa analizatora lub wskazanie właściwej umowy handlowej, miejsce awarii*”.

Nieprecyzyjne wskazanie przedmiotu awarii wymaga dodatkowego kontaktu z Zamawiającym. Ze względu na dyspozycyjność osoby upoważnionej do zgłaszania awarii przez Zamawiającego, może prowadzić w konsekwencji do opóźnień w naprawie.

**§4 ust. 8:** Prosimy o uzupełnienie postanowienia poprzez zmianę zwrotu „(...) *ich czwartej naprawy*” zapisem w brzmieniu: „*czwartej naprawy określonego elementu lub podzespołu*”.

**§6 ust. 4:** Zwracamy uwagę na kwestię potrącania kar umownych z wynagrodzenia. Proponujemy usunięcie tego zapisu. Zasadne byłoby, aby Wykonawca znał ewentualną kwotę kary umownej przed jej potrąceniem i ewentualnie mógł wówczas wyrazić zgodę na jej potrącenie z wynagrodzenia. Takie automatyczne i jednostkowe „potrącanie” może prowadzić do licznych błędów.

**§6:** Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie postanowienia w brzmieniu:

*"Łącznie wysokość kar umownych nie może przekroczyć 10% wartości umowy brutto, określonej w §2 ust. 1 niniejszej umowy"*.

Na podstawie ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych prosimy o uzupełnienie wzoru umowy poprzez dodanie postanowień w brzmieniu:

1. *W celu realizacji umowy Zamawiający powierza przetwarzanie danych osobowych ze zbioru danych osobowych ..... w trybie art. 31 Ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 roku o ochronie danych osobowych (Dz. U 2002 r. Nr 101, poz. 926 z późn. zmian.) zwanej dalej ustawą o ochronie danych osobowych a Wykonawca zobowiązuje się do ich przetwarzania w zakresie niezbędnym do wykonania niniejszej umowy.*
2. *Zamawiający oświadcza, że jest administratorem danych osobowych w rozumieniu przepisów ustawy o ochronie danych osobowych.*
3. *Wykonawca oświadcza, że zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych wyłącznie w zakresie i celu przewidzianym w niniejszej umowie. Przetwarzanie danych obejmuje w szczególności utrwalanie, przechowywanie i usuwanie danych.*
4. *Przekazywanie przetwarzania danych osobowych osobom trzecim Wykonawca nie jest uprawniony do przekazywania swoim podwykonawcom lub innym osobom danych osobowych uzyskanych od Zamawiającego w trybie powierzenia bez uprzedniej zgody Zamawiającego.*
5. *Wykonawca jest zobowiązany do przestrzegania przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz rozporządzenia Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r., w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. z 2004 r. Nr 100 poz. 1024) zwanej dalej rozporządzeniem.*
6. *Wykonawca zobowiązuje się do zastosowania przy przetwarzaniu danych osobowych, środków technicznych i organizacyjnych zapewniających ochronę danych, w zakresie określonym w art. 36-39a ustawy o ochronie danych osobowych i rozporządzenia.*
7. *Wykonawca oświadcza, że dostęp do powierzonych danych osobowych mają wyłącznie pracownicy/współpracownicy Wykonawcy, którym nadano imienne upoważnienia do przetwarzania danych osobowych, w tym celu Zamawiający upoważnia Wykonawcę do udzielenia w/w upoważnień. Upoważnienia mogą być ważne tylko do dnia odwołania lub ustania zatrudnienia, nie dłużej jednak niż do końca obowiązywania niniejszej umowy. Wykonawca jest zobowiązany przedstawić upoważnienia wystawione swoim pracownikom/współpracownikom na każde żądanie Zamawiającego.*
8. *Wykonawca oświadcza, że prowadzi ewidencję pracowników / współpracowników upoważnionych do przetwarzania danych osobowych.*

9. Wykonawca oświadcza, że osoby upoważnione przez niego do przetwarzania danych osobowych, o których mowa w ust. 3 zostały zobowiązane do zachowania tych danych w tajemnicy. Tajemnica ta obejmuje również wszelkie informacje dotyczące sposobów zabezpieczenia powierzonych do przetwarzania danych osobowych.
10. Wykonawca odpowiada za szkody jakie powstały wobec Zamawiającego lub osób trzecich w wyniku niezgodnego z umową o powierzenie przetwarzania danych osobowych. Odpowiedzialność, o której mowa w niniejszym ustępie wynika z przepisów ustawy o ochronie danych osobowych oraz przepisów Kodeksu cywilnego.
11. Wykonawca po zakończeniu przetwarzania danych osobowych zobowiązany jest do niezwłocznego usunięcia (jeśli jest w ich posiadaniu) powierzonych mu danych.

Odpowiedź na pytanie nr 22:

Zamawiający pozostawia zapisy Wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ) bez zmian.

Pytanie nr 23: Dot. Rozdz. IV SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę w Pakiecie nr 5 na wydłużenie terminu dostawy do 112 dni od daty zawarcia umowy?

Odpowiedź na pytanie nr 23:

Zamawiający pozostawia wymóg dotyczący terminu dostawy przedmiotu zamówienia objętego Pakietem 5 bez zmian.

Pytanie nr 24: Dot. Rozdz. XVI SIWZ:

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie kwoty wadium w Pakiecie nr 5 do 10 000,00 zł?

Odpowiedź na pytanie nr 24:

Zamawiający pozostawia wymóg dotyczący wysokości wadium w Pakiecie 5 bez zmian.

Pytanie nr 25: Dot. Załącznika nr 7 do SIWZ (Wzór umowy):

Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu w §4 pkt. 8 wzoru umowy AEZ/363/S-.../.../2014 na: „Wykonawca obowiązany jest dostarczyć nowy sprzęt/element w terminie do 21 dni od dnia zgłoszenia żądania przez Zamawiającego z uwagi na fakt, iż wszystkie sprzęty/elementy są sprowadzane z zagranicy?

Odpowiedź na pytanie nr 25:

Zamawiający pozostawia zapisy Wzoru umowy (Załącznik nr 7 do SIWZ) bez zmian.

Mając na uwadze powyższe Zamawiający dokonuje zmian treści Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz Ogłoszenia o zamówieniu ustalając:

- termin składania ofert na dzień: **17.09.2014 r. do godz. 09:30,**
- otwarcia ofert na dzień: **17.09.2014 r. do godz. 10:00**

Miejsce składania i otwarcia ofert pozostaje bez zmian.

Uprzejmie informujemy, że aktualne **Załączniki nr 2.2 i 2.5 do SIWZ** (z naniesionymi zmianami), Zamawiający zamieścił na stronie internetowej [www.wum.edu.pl](http://www.wum.edu.pl)

Z poważaniem

Tomasz Uczuk

Przewodniczący komisji przetargowej