

Rozeznanie rynku nr 76/08/ABM/2025

z dnia 26.08.2025

Dotyczy wykonania usługi: pozyskiwania, preparatyki i dostarczenia 25 porcji krwi pępowinowej (KP)

Nazwa i adres zamawiającego	FamiCordTx S.A. , dalej: Zamawiający lub FamiCordTx Ul. Działkowa 85 02-234 Warszawa www.famicordtx.com
Tytuł projektu:	„Opracowanie celowanej terapii genowej ex-vivo allogenicznych limfocytów efektorowych z krwi pępowinowej w leczeniu chorób nowotworowych układu krwiotwórczego dla populacji Polski” współfinansowany przez Agencję Badań Medycznych (ABM) w ramach konkursu Rozwój medycyny celowanej lub personalizowanej na bazie terapii kwasami nukleinowymi lub związkami drobnocząsteczkowymi (numer naboru ABM/2022/6).
Miejsce oraz termin złożenia oferty:	Oferty prosimy złożyć w nieprzekraczalnym terminie do dnia 03.09.2025 r. do g. 12:00 czasu polskiego , w drodze wiadomości elektronicznej email na adres: abmzamowienia@famicordtx.com . Oferta powinna zawierać cenę netto za wykonanie całości usługi badawczej. Mail powinien być zatytułowany: Rozeznanie rynku nr 76/08/ABM/2025 - Oferta.
Lista wymaganych dokumentów/oświadczeń	- Oferta cenowa na wykonanie przedmiotu zamówienia. - Oświadczenie o spełnieniu warunków uczestnictwa – według wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do niniejszego rozeznania rynku. - Raport dotyczący liczby zamrożonych jednostek krwi pępowinowej w roku 2024 – co najmniej 100/mc wraz z podaniem numeru SEC. - Wykaz zwolnionych jednostek krwi pępowinowej do zastosowania klinicznego wraz z podaniem daty zwolnienia, liczby KP i numerem SEC. - Lista zawartych kontraktów z co najmniej 100 szpitalami z oddziałami położniczymi. - Zestawienie wykonanych badań stabilności przechowywania jednostek krwi pępowinowej obejmujących liczbę komórek, żywotność leukocytów, integralność pojemnika mrożeniowego, czytelność oznaczeń z okresu 2019 – 2024. - Aktualne Zezwolenie Ministra Zdrowia na pozyskiwanie, testowanie, przetwarzanie, krioprezerwację, przechowywanie i dopuszczenia do obiegu krwi pępowinowej. - Certyfikat jakości FACT/Netcord lub AABB lub JACIE. - Wzór kwestionariusza medycznego dawcy. - Certyfikat na zestawianie zestawów do pozyskiwania materiału biologicznego oraz ich dystrybucję.



Opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem zamówienia jest **Pozyskiwanie, preparatyka i dostarczenie 25 porcji krwi pępowinowej (KP)** do prac B+R.

Wymagania dotyczące przedmiotu zamówienia

Usługa dotyczy wykonania prac mających na celu pozyskanie, preparatykę oraz dostarczenie do Zamawiającego porcji krwi pępowinowej, która będzie wykorzystywana do celów badań naukowych tj. wytworzenia produktów genetycznie modyfikowanych (GMM).

I. POZYSKIWANIE KP

1. Zapewnienie odpowiedniej dokumentacji przy procesie pozyskania KP:
 - a) pozyskanie udokumentowanej świadomej zgody dawcy na odpowiednim formularzu, którego celem jest pozyskanie KP do prac B+R, w tym pozyskanie zgody na wykonanie badań genetycznych z pozyskiwanych próbek krwi pępowinowej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, tj. m. in. Rozporządzeniem 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 (ang. General Data Protection Regulation, GDPR); wszelkie informacje doprecyzowujące treść dokumentu świadomej zgody w zakresie celu pozyskania KP Zamawiający przekaze Wykonawcy po zawarciu Umowy o współpracy,
 - b) pozyskanie oraz wypełnienie przez dawcę odpowiedniego kwestionariusza medycznego dawcy, zgodnego z aktualnym prawodawstwem polskim i europejskim. Zamawiający zastrzega sobie prawo do wglądu w treść kwestionariusza medycznego Wykonawcy przed podpisaniem umowy na realizację przedmiotu zamówienia,
 - c) protokół z pozyskania krwi pępowinowej,
 - d) informacje na temat ogólnej liczby przekazanych jednostek krwi pępowinowej w danym miesiącu powinny być dostarczane do Zamawiającego najpóźniej do 15 dnia kolejnego miesiąca na wskazany przez Zamawiającego adres mailowy.
2. Zapewnienie odpowiednich warunków procesu pozyskania krwi pępowinowej:
 - a) pobranie KP z wykorzystaniem odpowiedniego, zwalidowanego zestawu przeznaczonego do pobrania KP w odpowiedniej objętości – min. 30 ml, zawierającego antykoagulant,
 - b) zastosowanie odpowiedniego systemu trackingu identyfikacji krwi pępowinowej, wszystkie komponenty zestawu pobraniowego, z uwzględnieniem pojemnika transportowego oraz dokumentacji z pozyskania krwi pępowinowej (kwestionariusz medyczny, świadoma zgoda, protokół pozyskania krwi pępowinowej) oznaczone trwale unikatowym identyfikatorem,
 - c) zapewnienie odpowiednich warunków transportu – Wykonawca powinien udokumentować odpowiednie warunki transportu poprzez przedstawienie wydruku z loggiera potwierdzającego odpowiednią temperaturę podczas transportu KP (10-30°C) ze Szpitala do siedziby Wykonawcy.

II. Preparatyka KP

1. Preparatyka z zastosowaniem komponentów dopuszczonych do zastosowania u ludzi, zgodnie ze standardowymi zasadami bankowania krwi pępowinowej.
2. Wymagania kwalifikacyjne:



Parametr	Kryterium
<i>Dawca materiału biologicznego (z krwi matki)</i>	
Czynniki zakaźne:	
1. HBsAg	Niereaktywny
2. Anty-HBc	Niereaktywny
3. Anty-HCV	Niereaktywny
4. HIV Ag/Ab	Niereaktywny
5. Swoisty test kiłowy	Niereaktywny
6. CMV IgM	Niereaktywny
7. CMV IgG	Reaktywny / Niereaktywny
8. Toxo IgM	Niereaktywny
9. Toxo IgG	Reaktywny / Niereaktywny
10. DNA wirusa HBV	Niereaktywny
11. RNA wirusa HCV	Niereaktywny
12. RNA wirusa HIV	Niereaktywny
13. RNA HEV	Niereaktywny
14. HTLV I/II	Niereaktywny
Inne: n/d	
<i>Materiał biologiczny: krew pępowinowa</i>	
Objętość krwi pępowinowej (bez CPD)	Min. 30ml
Żywotność komórek	≥85%
TNC w preparacie krwi pępowinowej (przed zamrożeniem)	>400 x10 ⁶
Oznaczony numerem dawcy worek kolekcyjny z pozostałymi po sedymentacji RBC	całość
Jałowość preparatu (14 dni inkubacji)	Jałowy
Inne:	
HCT (w preparacie krwi pępowinowej (przed zamrożeniem)	<5%
nRBC (w krwi pępowinowej przed preparatyką)	<1x10 ³ /mm ³ oraz <10% komórek jądrzastych
grupa krwi pępowinowej	do oznaczenia



	Dodatkowe wymagania /uwagi: ☒ Zabezpieczenie osocza krwi żyłnej matki dawcy (zamrożenie >1ml i przechowywanie w odpowiednich warunkach przez okres 1 roku) ☒ Wykonanie genotypowania (egzony 2 i 3) loci: HLA-A, HLA-B, HLA-C, HLA-DPB1, HLA-DRB1, HLA-DQB1 wraz z dostarczeniem wyników zgodnych z aktualną nomenklaturą HLA (jako kody G lub 2-polowe nazwy alleli) ☒ powiadomienie zespołu odbierającego preparat przynajmniej 3h przed przekazaniem ☒ dostarczenie niemrożonego, gotowego do krioprezerwacji preparatu wraz z workiem kolekcyjnym zawierającym pozostałe po sedymentacji RBC (do godziny 14.00 pon-pt) ☒ Preparat krwi pępowinowej powinien zostać poddany skutecznej preparatyce tylko jednokrotnie i zakończony nie później niż 36h od pobrania (od porodu). Dyskwalifikacje: Dostarczone preparaty muszą spełniać kryteria bezpieczeństwa wirusologicznego, potwierdzonej jałowości oraz zdefiniowanych parametrów. W przeciwnym razie zostaną zutylizowane i nie zostaną wliczone w pulę dostarczonych preparatów
Harmonogram realizacji zamówienia	Wykonawca powinien gwarantować realizację przedmiotu zamówienia według następującego harmonogramu: Wykonawca będzie dostarczać przedmiot zamówienia partiami, według zapotrzebowania zgłaszanego przez Zamawiającego. Pozyskiwanie i preparatyka wszystkich partii przedmiotu zamówienia zostanie zrealizowana najpóźniej do dnia 31.09.2026 r. Planowany termin zawarcia umowy na realizację przedmiotu zamówienia – sierpień 2025 r. Planowane rozpoczęcie realizacji przedmiotu umowy – wrzesień 2025 r. Planowany harmonogram dostaw: 1. Wrzesień 2025 - dostawa do Zamawiającego 5 jednostek krwi pępowinowej. 2. Październik-Grudzień 2025 - dostawa do Zamawiającego 10 jednostek krwi pępowinowej. 3. Styczeń-Maj 2026 - dostawa do Zamawiającego 5 jednostek krwi pępowinowej. 4. Czerwiec-Sierpień 2026 - dostawa do Zamawiającego 5 jednostek krwi pępowinowej. Harmonogram dostaw może ulec zmianie, przez co należy rozumieć: • zmniejszenie liczby dostarczanych jednostek krwi w danym okresie, zwiększenie liczby dostarczanych jednostek krwi w danym okresie, • przedłużenie okresu dostarczenia próbek, poprzez zmianę harmonogramu dostaw,
Warunki płatności	Rozliczenie z Podwykonawcą będzie następować poprzez płatności częściowe po zakończeniu realizacji zamówienia partii i akceptacji przez Zamawiającego dostawy danej partii przedmiotu zamówienia. Akceptacja danej partii zamówienia dokonana będzie na podstawie spełnienia



	Wymagań kwalifikacyjnych dotyczących przedmiotu zamówienia, wskazanych w sekcji „Opis przedmiotu zamówienia” – punkt II. Preparatyka KP.
Czy dopuszczalna oferta częściowa	NIE
Warunki uczestnictwa	Obligatoryjne wymagania wobec Wykonawcy: 1. Aktualne Zezwolenie Ministra Zdrowia na pozyskiwanie, testowanie, przetwarzanie, krwioprezerwację, przechowywanie i dopuszczenia do obiegu krwi pępowinowej. 2. Prowadzenie ciągłej działalności nie krócej niż 3 lata. 3. Certyfikat jakości FACT/Netcord lub AABB lub JACIE klasyfikujący potencjalnego podwykonawcę jako dostawcę komórek krwi pępowinowej jako materiału wyjściowego do wytwarzania produktów terapii zaawansowanej („Cellular Starting Material”). 4. Doświadczenie w pozyskiwaniu, testowaniu, przetwarzaniu, krwioprezerwacji, przechowywaniu krwi pępowinowej i dopuszczaniu do obiegu KP na rynku europejskim w ciągu ostatnich 3 lat wraz z nadaniem nr SEC, status materiału wyjściowego potwierdzany przez Osobę Odpowiedzialną. 5. Zdolność do pozyskania nie mniej niż 20 jednostek / mc krwi pępowinowej – Zamawiający wymaga przedstawienia raportów dotyczących liczby pobranych jednostek krwi pępowinowej w roku 2024. 6. Na dzień składania oferty, Wykonawca powinien posiadać zawarte umowy na pobieranie jednostek krwi pępowinowej ze szpitalami z oddziałami położniczymi na terenie PL – Zamawiający wymaga przedstawienia listy zawartych kontraktów z co najmniej 50 placówkami. 7. Wykonawca powinien wykazać się corocznymi badaniami stabilności obejmującymi liczbę komórek, żywotność leukocytów, integralność pojemnika mrozeniowego, czytelność oznaczeń z okresu 2022 – 2024. 8. Zapewnienie odpowiedniej logistyki – zdolność do odbioru krwi pępowinowej ze szpitala i rozpoczęcia procesu preparatyki KP w ciągu 24h licząc od momentu porodu, zaimplementowany system skutecznego odbioru i dostarczania KP w ciągu 24h licząc od momentu porodu. 9. Odpowiednia infrastruktura zgodna z zaimplementowanym systemem jakości pozwalającą na: • preparatykę i krwioprezerwację KP zgodną z GMP, • przechowywanie KP w odpowiednich warunkach, tj. w stanie głębokiego zamrożenia poniżej -150°C, • Wykonawca powinien posiadać zbiornik do przechowywania KP, wyposażony w czujnik umożliwiający ciągłą rejestrację temperatury w jego wnętrzu. 10. Odpowiednie zasoby personalne: • diagności laboratoryjni – min. 2 osoby, • specjaliści preparatyki tkanek i komórek – min. 5 osób, • Osoba Odpowiedzialna – min. 1 osoba na umowę o pracę w pełnym zakresie. Współpraca Wykonawcy z podwykonawcami:



	Usługa pobierania KP musi być wykonana bezpośrednio przez Wykonawcę – niedopuszczalne jest tym zakresie posilkowanie się podwykonawcą. Dopuszcza się, aby niektóre badania, tj. oznaczenie grupy krwi pępowinowej i haplotypowanie HLA było wykonane przez podwykonawcę współpracującym z Wykonawcą.
Prawa własności intelektualnej	Całość praw majątkowych autorskich, prawa pokrewne i prawa zależne, prawa do użytych w ramach wykonania usługi baz danych (także nieposiadających cech utworu), a także prawa do wynalazków, wzorów użytkowych i wzorów przemysłowych, do wyników Badań naukowych lub Prac rozwojowych, będących rezultatem prac B+R przeprowadzonych przez Zamawiającego z wykorzystaniem krwi pępowinowej dostarczonej przez Wykonawcę (dalej: „Prawa Własności Intelektualnej” lub „PWI”) będą przysługiwać Zamawiającemu, tj. FamiCordTx S.A.
Kryteria oceny ofert	Kryterium cenowe 100%
Zamówienia uzupełniające	Zamawiający dopuszcza możliwość udzielenia wyłonionemu Wykonawcy zamówień uzupełniających, w wysokości nieprzekraczającej 50% wartości przedmiotu zamówienia, zgodnych z przedmiotem zamówienia.
Warunki zmiany umowy	Zamawiający określa następujące warunki zmian umowy zawartej w wyniku przeprowadzonego postępowania. Zmiana postanowień umowy może nastąpić za zgodą obu Stron, wyrażoną na piśmie w drodze aneksu. Dopuszczalne zmiany postanowień umowy: 1. Zmiana terminu realizacji umowy, w tym harmonogramu realizacji zadań, jeżeli zmiana jest konieczna z przyczyn losowych uniemożliwiających realizację zamówienia w zakładanym terminie. 2. Zmiana terminów i warunków płatności, jeżeli jest następstwem wszelkich zmian wprowadzanych przez strony do umowy; konieczność zmiany sposobu rozliczania umowy lub dokonywania płatności na rzecz Oferenta na skutek nieprzewidzianych wcześniej okoliczności lub inne zmiany będące następstwem zmian umowy o dofinansowanie i wytycznych dotyczących realizacji zamówienia. 3. Zmiany dotyczące nazwy i siedziby Zamawiającego lub Oferenta, ich formy organizacyjno-prawnej, numerów kont bankowych oraz innych danych identyfikacyjnych w trakcie trwania umowy lub następstwo prawne. 4. Zmiana mająca na celu poprawę oczywistych omyłek pisarskich i rachunkowych w umowie. 5. Zmiana osób przy pomocy których Dostawca realizuje przedmiot umowy na inne legitymujące się co najmniej równoważnymi uprawnieniami.
Dodatkowe informacje	1. Zamawiający zastrzega, że: ➤ ma prawo nie dokonać wyboru żadnej ze złożonych Ofert, ➤ ma możliwość unieważnienia rozeznania rynku (w całości lub w części) w dowolnym terminie bez podania przyczyny lub uprzedniego poinformowania Oferentów,



	➤ może wybrać dostawcę wyłącznie w odniesieniu do jednej lub kilku części zamówienia (jeśli dotyczy), przy czym z powyższych tytułów nie przysługują Oferentowi w stosunku do Zamawiającego żadne roszczenia. 2. Wybór oferty nie oznacza zaciągnięcia zobowiązania przez Zamawiającego do zawarcia umowy z dostawcą ani zawarcia umowy zgodnie z przepisami kodeksu cywilnego. 3. W przypadku podania przez oferentów cen w jednej walucie, do porównania zostaną użyte ceny wskazane przez oferentów. W przypadku podania cen zarówno w PLN jak i w Euro (lub innej walucie), do porównania cen zostaną użyte ceny przeliczone na PLN po średnim kursie NBP z ostatniego dnia składania ofert. 4. Ewentualne pytania dotyczące niniejszego rozeznania należy składać mailowo na adres: abmzamowienia@famicordtx.com, nie później niż 2 dni przed terminem składania ofert. 5. W przypadku, gdyby wszystkie oferty zawierały cenę wyższą niż kwota, jaką Zamawiający może wydać na sfinansowanie zamówienia, Zamawiający przewiduje możliwość negocjacji ceny z Oferentami.
Obowiązek informacyjny RODO	Obowiązek informacyjny RODO w związku z postępowaniem o udzielenie zamówienia - Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 i 14 ust. 1 i 2 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informujemy, że: 1) Administratorem Państwa danych osobowych jest FamiCordTx S.A., ul. Działkowa 85, Warszawa 02-234. 2) W sprawach z zakresu ochrony danych osobowych mogą Państwo kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych (IOD). Funkcję tę sprawuje: Agnieszka Wiercińska-Krużewska. Kontakt z IOD pod adresem email: ido@famicordtx.com lub pisemnie na adres Administratora. 3) Dane osobowe będą przetwarzane w celu związanym z niniejszym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonym w trybie zapytania ofertowego / rozeznanie rynku, tj. w procedurze wyboru wykonawcy (w celu zawarcia umowy) i dalej w związku z realizowaną umową – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b i c RODO zw. z ustawą z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny oraz innymi aktami prawnymi. Po ustaniu celu pierwotnego dane będą przetwarzane w celach archiwalnych, kontrolnych na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z właściwymi przepisami szczególnymi. W przypadku wyboru oferty – dane będą również przetwarzane w celach wypełniania obowiązków prawnych ciążących na Administratorze związanych z rachunkowością, podatkami, archiwizacją na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO. 4) Odbiorcy danych - dane mogą zostać powierzone tzw. podmiotom przetwarzającym na podstawie odpowiednich instrumentów prawnych (np. firma hostingowa, informatyczna, z zakresu ochrony danych osobowych), a także udostępnione podmiotom, które zwracają się o udostępnienie danych w trybie ustawy o dostępie do informacji publicznej; organom władzy publicznej oraz podmiotom wykonującym zadania publiczne lub działające na zlecenie



organów władzy publicznej, w zakresie i w celach, które wynikają z przepisów powszechnie obowiązującego prawa.

5) Dane osobowe będą przechowywane, przez okres wymagany przepisami prawa. Na potrzeby rachunkowości oraz ze względów podatkowych, będziemy je przetwarzać tak długo jak będziemy do tego zobligowani przepisem prawa - obecnie 5 lat liczonych od końca roku kalendarzowego, w którym powstał obowiązek podatkowy. Nadto dane będziemy przechowywać przez okres przedawnienia roszczeń, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz przez okres wymagany naszymi przepisami archiwalnymi.

6) W odniesieniu do danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.

7) Posiada Pan/Pani prawo:

a) na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących, w tym prawo do uzyskania kopii danych,

b) na podstawie art. 16 RODO prawo do żądania sprostowania / uzupełnienia danych osobowych,

c) prawo do usunięcia danych – przysługuje w ramach przesłanek i na warunkach określonych w art. 17 RODO, tj. w przypadku gdy:

- dane nie są już niezbędne do celów, dla których były zebrane lub w inny sposób przetwarzane,
- osoba, której dane dotyczą, wniosła sprzeciw wobec przetwarzania danych osobowych,
- osoba, której dane dotyczą wycofała zgodę na przetwarzanie danych osobowych, która jest podstawą przetwarzania danych i nie ma innej podstawy prawnej przetwarzania danych,
- dane osobowe przetwarzane są niezgodnie z prawem,
- dane osobowe muszą być usunięte w celu wywiązania się z obowiązku wynikającego z przepisów prawa.

d) prawo ograniczenia przetwarzania – przysługuje w ramach przesłanek i na warunkach określonych w art. 18 RODO,

e) prawo do przenoszenia danych osobowych – przysługuje w ramach przesłanek i na warunkach określonych w art. 20 RODO, tj. w przypadku gdy:

- zaistnieją przyczyny związane z Pani/Pana szczególną sytuacją, w przypadku przetwarzania danych na podstawie zadania realizowanego w interesie publicznym lub w ramach sprawowania władzy publicznej przez Administratora, - przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez Administratora lub przez stronę trzecią, z wyjątkiem sytuacji, w których nadrzędny charakter wobec tych interesów mają interesy lub podstawowe prawa i wolności osoby, której dane dotyczą, wymagające ochrony danych osobowych, w szczególności gdy osoba, której dane dotyczą jest dzieckiem.

f) prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania – przysługuje w ramach przesłanek i na warunkach określonych w art. 21 RODO, tj. w przypadku gdy: - zaistnieją przyczyny związane z Pani/Pana szczególną sytuacją, w przypadku przetwarzania danych na podstawie



AGENCJA
BADAŃ
MEDYCZNYCH

zadania realizowanego w interesie publicznym lub w ramach sprawowania władzy publicznej przez Administratora, - przetwarzanie jest niezbędne do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez Administratora lub przez stronę trzecią, z wyjątkiem sytuacji, w których nadrzędny charakter wobec tych interesów mają interesy lub podstawowe prawa i wolności osoby, której dane dotyczą, wymagające ochrony danych osobowych, w szczególności gdy osoba, której dane dotyczą jest dzieckiem;

g) prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.

8) Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednak konieczne w celu udziału w postępowaniu, jest warunkiem zawarcia i realizacji umowy. Niepodanie danych uniemożliwi wzięcie udziału w postępowaniu i zawarcie umowy.

9) Informacje dodatkowe z art. 14 RODO – obowiązek informacyjny względem osób fizycznych, których dane są przekazane zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu.

10) Może zdarzyć się, że przetwarzamy Pani/Pana dane pomimo, iż nie uzyskaliśmy ich bezpośrednio od Państwa wyjaśniamy, iż dane te zostały pozyskane od oferenta/drugiej strony umowy (czyli podmiotu, z którym Pan/Pani współpracuje), która to wskazała Panią/Pana (np. w umowie, ofercie) jako osobę uprawnioną do reprezentacji, kontaktu czy realizacji zamówienia. Administrator danych może przetwarzać następujące kategorie Pani/Pana danych – dane zwykłe takie jak: imię i nazwisko, adres e-mail, numer telefonu; NIP, nazwa firmy, siedziba, adres (w przypadku osób prowadzących działalność gospodarczą), inne podstawowe dane podane tylko w niezbędnym zakresie do zawarcia/realizacji umowy.

11) Państwa dane będą przetwarzane również w prawnie uzasadnionym interesie, o którym mowa w art. 6 ust. 1 lit. f RODO, w celu należytego przebiegu postępowania, a później zawarcia i realizacji pomiędzy stronami umowy w oparciu o art. 6 ust. 1 lit. b RODO. Pozostałe wymagane informacje (m.in. na temat administratora, przysługujących praw).

12) Wykonawca jest zobowiązany przekazać informacje związane z przetwarzaniem danych osobowych - osobom fizycznym, których dane osobowe zamieszcza w ofercie lub w inny sposób udostępnia Zamawiającemu.

Załączniki:

Załącznik nr 1. Oświadczenie o spełnieniu warunków uczestnictwa – wzór.

