Katowice, dnia 21.06.2019 r.

Nr sprawy: 1/1.1.1./2019

**Z A P Y T A N I E O F E R T O W E**

**z dn. 21.06.2019 r.**

**I. INFORMACJE O OGŁOSZENIU**

**Tytuł zamówienia:** Prace badawczo-rozwojowe w zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków.

**Termin składania ofert:** do dnia 29 czerwca 2019r., do godz. 10:00.

*UWAGA: oferty złożone po tym terminie nie będą podlegały rozpatrzeniu. Nie przewiduje się publicznego otwarcia ofert.*

**Miejsce i sposób składania oferty**

1. **Miejsce:**
2. Osobiście lub za pośrednictwem poczty (kuriera) w siedzibie Zamawiającego: ul. Ligocka 103, 40-568 Katowice; w zamkniętej i opisanej kopercie zgodnie ze wzorem:

 *Nr sprawy: 1/1.1.1./2019*

 *Dane umożliwiające identyfikację Oferenta*

1. Elektronicznie na adres e-mail zamowienia\_111@telemedycynapolska.pl; przesyłając skan wypełnionej i podpisanej oferty, w tytule wpisując:

 *Nr sprawy: 1/1.1.1./2019*

**Sposób składania oferty:**

1. Ofertę należy sporządzić w języku polskim, w sposób trwały i gwarantujący odczytanie treści,
a kolejne strony powinny zostać ponumerowane i zaparafowane. W przypadku Wykonawców zagranicznych oferty sporządzone w języku Wykonawcy muszą zawierać polskie tłumaczenie.
2. Oferta powinna być tak sporządzona, aby można było stwierdzić zgodność oferty z zapytaniem oraz powinna posiadać cenę.
3. Ofertę należy sporządzić na drukach stanowiących załącznik do Zapytania ofertowego – Załącznik 1. *Formularz oferty*.
4. Ofertę należy podpisać przez osobę uprawnioną do reprezentowania Oferenta lub posiadającą pełnomocnictwo. W przypadku pełnomocnika należy załączyć oryginał pełnomocnictwa.
5. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
6. Zamawiający nie dopuszcza składania ofert częściowych.
7. Wartość oferty powinna uwzględniać wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
8. W razie potrzeby Zamawiający zastrzega sobie prawo do wezwania Wykonawcy w celu uzupełnienia lub wyjaśnienia złożonej oferty.
9. Ofertę zawierającą wszystkie załączniki i oświadczenia należy złożyć w zamkniętej kopercie osobiście lub za pośrednictwem poczty (kuriera) lub przesłać skan wypełnionej i podpisanej oferty elektronicznie, na wskazany adres e-mail.
10. W przypadku składania oferty osobiście lub za pośrednictwem poczty (kuriera) zamkniętą kopertę należy opisać, podając numer sprawy oraz opieczętować lub opisać danymi umożliwiającymi identyfikację Oferenta.
11. W przypadku składania skanu wypełnionej i podpisanej oferty elektronicznie w tytule maila należy podać numer sprawy.

**Adres e-mail, na który należy wysłać oferty:** zamowienia\_111@telemedycynapolska.pl

**Osoba do kontaktu** **w sprawie ogłoszenia:**

Kamila Krzak, tel. +48 509 721 470 zamowienia\_111@telemedycynapolska.pl

**Skrócony opis przedmiotu zamówienia:**

Badania przemysłowe (CZĘŚĆ A) i prace rozwojowe (CZĘŚĆ B) w zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków.

**Kategoria:**

Usługi.

**Podkategoria ogłoszenia:**

Usługi inne.

**Miejsce realizacji zamówienia:**

Województwo: śląskie

Powiat: Katowice

Miejscowość: Katowice

**II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA**

**Cel zamówienia:**

Zamówienie udzielane jest w celu realizacji projektu pn.: *„*Innowacja w diagnostyce osób o podwyższonym ryzyku wystąpienia udaru mózgu*”*, składanego do dofinansowania ze środków Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020 Poddziałanie 1.1.1 – nr konkursu: 2/1.1.1/2019 SS Duże/MSP/JN.

**Opis przedmiotu zamówienia:**

**Część A:** Badania przemysłowe w zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków.

Świadczenie usług badań przemysłowych w zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków, od II do VI poziomu gotowości technologicznej według następującego programu:

Etap 1.1.:

Eksperymentalne potwierdzanie krytycznych funkcji i koncepcji oprogramowania:

1. analiza zebranych przez Specjalistę ds. IT (personel Wnioskodawcy) danych dot. formatu zapisów EKG z wybranych urządzeń telemedycznych pod względem możliwości przetworzenia ich na algorytm.

Analizy wymagań rozwiązań technologicznych i technicznych oraz współpraca z pozostałym personelem projektu w zakresie analiz:

 - funkcjonalnych (ze Specjalistą ds. User experiences)

 - prawnych i normatywnych (z Product Owner’em)

 - medycznych kryteriów rozpoznawczych zaburzenia (z Analitykami medycznymi 1 i 2)

 - ryzyka biznesowego (z Product Owner’em)

1. analiza informatyczna wydanych przez Analityka medycznego 1 i 2 medycznych charakterystyk odczytywania zapisów EKG pod względem możliwości przetworzenia ich na algorytm;
2. określenie możliwych do zastosowania algorytmów w zakresie analizy odczytów EKG w odniesieniu do formatu otrzymanych danych wejściowych;
3. sprawdzenie możliwych do otrzymania danych końcowych będących zastosowaniem określonych algorytmów pod względem danych medycznych i ich wartości w procesie diagnostyki medycznej (we współpracy z Analitykami medycznymi 1 i 2), pod względem ich użyteczności dla Pacjenta (we współpracy ze Specjalistą ds. User experiences), pod względem użyteczności rynkowej, jako produktu IT (we współpracy z Product Owner’em)
4. Powtarzanie czynności wymienionych w ppkt. 4) – 5) do momentu wypracowania ostatecznych funkcji oprogramowania w zakresie doboru narzędzi informatycznych odpowiadających medycznym, użytkowym i rynkowym cechom opracowywanego produktu;

Badanie wybranych elementów oprogramowania celem potwierdzenia założeń zdefiniowanych na II p.g.t.

1. wydanie ostatecznych wersji danych informacyjnych możliwych do otrzymania w wyniku zastosowania ustalonych algorytmów;
2. badanie danych informacyjnych algorytmicznych pod względem spełniania ustalonych założeń we współpracy z Analitykami medycznymi 1 i 2, Specjalistą ds. User experiences i Product Owner’em;
3. badanie możliwych do zaimplementowania w aplikacji mobilnej elementów oprogramowania w odniesieniu do oczekiwanych przez użytkowników – medycznych, czyli kadry medycznej, niemedycznych, czyli pacjentów – danych informacyjnych oraz wynikających z zapotrzebowania rynkowego oprogramowania jako produktu - we współpracy ze Specjalistą ds. User experiences i Product Owner’em.

Etap 1.2.:

1. Badanie ustalonych do zastosowania algorytmów, wspólnie ze Specjalistą ds. IT, Analitykiem danych med. 1, w zakresie:

 - danych wejściowe: odczyty badań EKG z wybranych urządzeń telemedycznych

- przetworzenia danych przez algorytmy planowane do zastosowania w opro-gramowaniu

- danych wyjściowych: przeanalizowany odczyt badania EKG z urządzenia telemedycznego zaprezentowany w formie opisu

1. Badanie możliwych do uzyskania form opisu odczytu badania EKG przy zastosowaniu zaplanowanych algorytmów - wspólnie ze Specjalistą ds. User experiences, Product Owner’em i Analitykiem danych med. 2;
2. Połączenie badań opisanych w ppkt. 1) i 2) Etapu 1.2 celem integracji otrzymanych w ich wyniku komponentów oprogramowania;
3. Połączenie badań opisanych w ppkt. 1) i 2) Etapu 1.2 celem integracji otrzymanych w ich wyniku komponentów oprogramowania w wersji mobilnej;
4. Pozyskanie baz danych walidacyjnych, zbiorów testowych:

 - bazy danych walidacyjnych (EKG), wymaganych przez normy;

- zbiorów danych testowych (EKG), pozyskanych w zakładanych warunkach użytkowania (ilość zbiorów powinna być reprezentatywna).

1. Opis baz danych walidacyjnych i zbiorów danych testowych (opis w zakresie takim, jaki wymagany jest przez normy). Ustalenie z Zamawiającym proponowanego zakresu normatywnego opisu.
2. Opracowanie projektu architektury systemu.

Etap 1.3.:

Badanie ustalonych do zastosowania algorytmów oprogramowania i aplikacji mobilnej w środowisku zbliżonym do rzeczywistego – z wykorzystaniem Telecentrum Medycznego, którym dysponuje Zamawiający – realizacja we współpracy ze Specjalistą ds. IT, Analitykami danych med. 1 i 2, User experiences i Product Owner’em. Badanie polegać ma na symulacji warunków rzeczywistych poprzez:

1. dokonanie odczytów EKG z wybranych urządzeń EKG telemedycznych przez potencjalnych 5 pacjentów (każdy pacjent poddaje się badaniu EKG na każdym urządzeniu celem weryfikacji poprawności i spójności otrzymanych wyników, ich zobrazowania i przesłania do przetworzenia przez oprogramowanie);
2. sprawdzenie poprawności działania oprogramowania i aplikacji mobilnej na tym etapie realizacji usługi (iteracja – jeżeli wymagana)
3. analiza otrzymanych odczytów/wyników (we współpracy w zakresie analizy medycznej Analitykami danych med. 1 i ); jeżeli wykonana analiza będzie rozbieżna – ocena Analityka 1 i 2 nie będzie spójna – badanie będzie powtarzane, aż do momentu uzyskania spójności ocenianych odczytów medycznych;
4. analiza otrzymanych odczytów/wyników (analiza niemedyczna, z punktu widzenia Pacjenta, użyteczności rynkowej oprogramowania) – we współpracy User experiences i Product Owner’em; jeżeli wykonana analiza będzie rozbieżna – ocena User experiences’a i Product Owner’a nie będzie spójna – badanie będzie powtarzane, aż do momentu uzyskania spójności ocenianych odczytów przez osoby nie medyczne;
5. ustalenie schematu postępowania w przypadku: „wynik dobry” i „wynik zły” celem doprecyzowania algorytmów;
6. zastosowanie i sprawdzenie działania ustalonego schematu w warunkach symulowanych;
7. w przypadku „wynik zły” opracowany algorytm powiadamia zwrotnie pacjenta (sms-em i/lub mailem) o otrzymanym wyniku wraz z zaleceniami w zakresie postępowania medycznego i nie medycznego; dodatkowo, na tym etapie prac badawczych, celem weryfikacji poprawności działań algorytmicznych, informacja trafia do Telecentrum Medycznego, gdzie jest konsultowana z lekarzem kardiologiem; czynności sprawdzające są powtarzane, aż do uzyskania pełnej spójności wyników algorytmicznych z ocena kardiologiczną lekarza med. – realizacja we współpracy z Analitykami danych med. 1 i 2, User experiences, Product Owner’em i Specjalistą ds. IT.
8. Opracowanie szczegółowego projektu architektury Systemu, który musi zostać zatwierdzony przez Zamawiającego.

Etap 1 .4.:

Testy prototypu oprogramowania w zakresie zastosowanych algorytmów – testy oprogramowania zintegrowanego w jedną całość, jako oprogramowanie webowe i mobilne, w warunkach zbliżonych do rzeczywistych – z wykorzystaniem Telecentrum Medycznego, potencjalnych pacjentów, kadry medycznej (lekarzy kardiologów).

Walidacja i testowanie Systemu: sposoby walidacji, tworzenia zapisów z testów oraz forma generacji raportów dla algorytmów analizy EKG w zakresie detekcji zaburzeń migotania przedsionków muszą być zgodne z przyjętymi dla tych forma walidacji i testowania normami, określonymi na Etapie 1.3

Iteracja testów celem modernizacji oprogramowania (poprawy, weryfikacji algorytmów i schematów postępowań), aż do uzyskania zakładanych efektów: informatycznych, medycznych, użytkowych i funkcjonalnych.

Osiągnięcie kamieni milowych:

1. Nazwa kamienia milowego: Przebadany prototyp oprogramowania w warunkach zbliżonych do rzeczywistych.

Parametr: Analiza odczytu EKG wykonanego przez urządzenie telemedyczne w czasie nie dłuższym niż 10 minut.

Opis wpływu nieosiągnięcia kamienia milowego: Realizacja kamienia jest kluczowa dla pomyślnej realizacji projektu. W przypadku nieosiągnięcia wartości wskazanego parametru projekt zostanie przerwany.

**Część B:** Prace rozwojowew zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków.

1. Testy prototypu oprogramowania, jako całości, w warunkach operacyjnych – z wykorzystaniem Telecentrum Medycznego, potencjalnych pacjentów, kadry medycznej (lekarzy kardiologów), czyli wszystkich użytkowników systemu informatycznego. Oprogramowanie musi zostać przetestowane w zakresie aspektów:

- informatycznych (funkcjonowanie algorytmów, baz danych, integracji aplikacji mobilnej z webowym)

- medycznych (poprawność generowanych przez oprogramowanie wyników medycznych)

- użytkowych (intuicyjność obsługi oprogramowania/aplikacji mobilnej, przejrzystość graficzna)

- funkcjonalnych (posiadanie przez oprogramowanie wszystkich funkcjonalności systemu i ich prawidłowe działanie)

1. Wielokrotna iteracja powyższych testów, aż do uzyskania zakładanych efektów: informatycznych, medycznych, użytkowych i funkcjonalnych, czyli do potwierdzenia możliwości zastosowania rezultatu projektu w warunkach operacyjnych.
2. Demonstracja ostatecznej formy prototypu polegająca na przeprowadzeniu ok. 100 zdalnych badań EKG z wykorzystaniem oprogramowania i aplikacji mobilnej, których wyniki będą przeanalizowane przez oprogramowanie w czasie nie dłuższym niż 10 min. i przekazane użytkownikowi celem ich wykorzystania w procesie leczenia/diagnostyki medycznej.
3. Opracowanie dokumentacji konstrukcyjnej systemu informatycznego (oprogramowania) w ostatecznej wersji, czyli instrukcji obsługi:

- dla pacjentów (użytkowników niemedycznych systemu)

- lekarzy (użytkowników medycznych)

- administratorów (informatyków)

1. Ustalenie form i zakresu aktualizacji oprogramowania w zależności od wykorzystanych w jego funkcjonowaniu podsystemów informatycznych.
2. Sprawdzenie działania oprogramowania i aplikacji mobilnej w warunkach rzeczywistych (wśród pacjentów wybranej losowo przychodni, w której leczą się osoby o podwyższonym ryzyku wystąpienia udaru mózgu), polegające na przeprowadzeniu ok. 100 zdalnych badań EKG z wykorzystaniem oprogramowania i aplikacji mobilnej, których wyniki będą przeanalizowane przez oprogramowanie w czasie nie dłuższym niż 10 min. i przekazane użytkownikowi celem ich wykorzystania w procesie leczenia/diagnostyki medycznej. Ostatnie korekty oprogramowania/aplikacji mobilnej.
3. Potwierdzenie gotowości systemu informatycznego do zastosowania w świadczeniu usług przez firmę Zamawiającego. Potwierdzenie, że testy wykonane w warunkach rzeczywistych przyniosły zamierzony efekt i oprogramowanie jest gotowe do wdrożenia.

Prace rozwojowe muszą być realizowane we współpracy z pozostałym personelem projektu tj. Specjalistą ds. IT, Analitykiem danych med. 1 i 2, Specjalistą ds. User experiences, Product Owner’em oraz z wybranych aspektach z Telecentrum Medycznym, potencjalnymi pacjenci (ok. 200 osób) oraz przychodnią zajmującą się leczeniem osób o podwyższonym ryzyku wystąpienia udaru mózgu.

**Kod CPV**

73100000-3

**Nazwa kodu CPV**

Usługi badawcze i eksperymentalno-rozwojowe

**Dodatkowe przedmioty zamówienia**

48180000-3 Pakiety oprogramowania medycznego

48700000-5 Pakiety oprogramowania użytkowego

**Harmonogram realizacji zamówienia:**

od 01.01.2020r. do 31.12.2021r. tj. w okresie 24 miesięcy

w podziale na następujące etapy:

I. od 01.01.2020r. do 30.06.2021r. tj. w okresie 18 miesięcy – Badania przemysłowe

II. od 01.07.2021r. do 31.12.20121r. tj. w okresie 6 miesięcy – Prace rozwojowe

**Uprawnienia do wykonania określonej działalności lub czynności:**

Nie dotyczy.

Zamawiający oceni spełnienie powyższego kryterium poprzez Oświadczenie, złożone na Formularzu oferty
o posiadaniu uprawnień wraz z dokumentami potwierdzającymi złożone oświadczenie. Jeśli Oferent złoży formularz ofertowy bez wymaganego Oświadczenia, oferta zostanie odrzucona na etapie oceny formalnej ofert, bez możliwości uzupełnienia.

**Wiedza i doświadczenie:**

…

Zamawiający oceni spełnienie powyższych kryteriów poprzez dołączenie do Formularza oferty Załącznika nr 2 – *Oświadczenia o posiadanej wiedzy i doświadczeniu* wraz z dokumentami potwierdzającymi złożone oświadczenie. Jeśli Oferent złoży formularz ofertowy bez wymaganego załącznika, oferta zostanie odrzucona na etapie oceny formalnej ofert, bez możliwości uzupełnienia.

**Potencjał techniczny:**

Nie dotyczy.

**Osoby zdolne do wykonania zamówienia:**

Nie dotyczy.

**Sytuacja ekonomiczna i finansowa:**

Nie dotyczy.

**Dodatkowe warunki:**

Nie dotyczy.

**Warunki zmiany umowy:**

Zamawiający nie przewiduje zmian w umowie.

**Lista dokumentów/oświadczeń wymaganych od Oferentów:**

1. Formularz oferty wraz z załącznikami:
	* 1. Załącznik nr 1 (w treści Formularza oferty): Oświadczenie o braku powiązań
		2. Załącznik nr 2: Oświadczenie o posiadanej wiedzy i doświadczeniu
		3. Referencje lub Oświadczenie/-a potwierdzające wiedzę i doświadczenie
2. Pełnomocnictwo do podpisania oferty (jeżeli dotyczy).

**Zamówienia uzupełniające:**

Nie dotyczy.

**III. OCENA OFERT**

**Kryteria oceny i opis sposobu przyznawania punktacji**

Przy wyborze oferty Zamawiający będzie kierował się następującymi kryteriami:

Część A: Badania przemysłowe w zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków.

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Wartość punktowa wagi  |
| Cena - wynagrodzenie łączne za realizację badań przemysłowych (w PLN) brutto | 100% (100 pkt) |

Część B: Prace rozwojowew zakresie systemu informatycznego służącego efektywnemu procesowi detekcji i rozpoznania zaburzeń rytmu serca związanych z migotaniem przedsionków.

|  |  |
| --- | --- |
| Kryterium | Wartość punktowa wagi  |
| Cena - wynagrodzenie łączne za realizację prac rozwojowych (w PLN) brutto | 100% (100 pkt) |

1. Ocena kryterium „Cena”

Wykonawca, który przedstawi najniższą cenę (stawkę wynagrodzenia łącznego za realizację badań przemysłowych w Części A i stawkę wynagrodzenia łącznego za realizację prac rozwojowych w Części B) otrzyma 100 pkt. Pozostali Oferenci odpowiednio mniej w oparciu o wzór:

Liczba punktów = Cena oferty najniższej / Cena oferty badanej x 100

1. Przy wyborze najkorzystniejszej oferty Zamawiający dokona oceny zgodnie z kryteria oceny i sposobem przyznawania punktacji
2. Liczba punktów przyznanych za powyższe kryterium będzie stanowić końcową ocenę oferty.
3. Zamawiający wyłoni w postępowaniu jedną najkorzystniejszą ofertę.
4. Za najkorzystniejszą zostanie uznana oferta z najwyższą łączną sumą punktów.
5. W trakcie obliczania punktacji Zamawiający zastosuje zaokrąglenie otrzymanego wyniku do dwóch miejsc po przecinku.

**IV. WYKLUCZENIA**

1. W celu uniknięcia konfliktu interesów zamówienia publiczne, z wyjątkiem zamówień sektorowych, udzielane przez beneficjenta nie mogą być udzielane podmiotom powiązanym z nim osobowo lub kapitałowo. W celu potwierdzenia braku podstaw do wykluczenia, Oferent zobowiązany jest do podpisania zgodnie z prawdą oświadczenia – załączonego w treści Formularza oferty. Zamawiający informuje, iż podmioty powiązane z nim kapitałowo i/lub osobowo zostaną wykluczone z postępowania, a zamówienie będące przedmiotem niniejszego postępowania nie zostanie im udzielone.
2. Przez powiązania kapitałowe i/lub osobowe rozumie się wzajemne powiązania między Zamawiającym lub osobami upoważnionymi do zaciągania zobowiązań w imieniu Zamawiającego lub osobami wykonującymi
w imieniu Zamawiającego czynności związane z przygotowaniem i przeprowadzeniem procedury wyboru Wykonawcy, a Wykonawcą, polegające w szczególności na:
3. Uczestniczeniu w Spółce, jako wspólnik spółki cywilnej lub spółki osobowej;
4. Posiadaniu, co najmniej 10% udziałów lub akcji;
5. Pełnieniu funkcji członka organu nadzorczego lub zarządzającego, prokurenta, pełnomocnika;
6. Pozostawaniu w związku małżeńskim, w stosunku pokrewieństwa lub powinowactwa w linii prostej, pokrewieństwa lub powinowactwa w linii bocznej do drugiego stopnia lub w stosunku przysposobienia, opieki lub kurateli.
7. Wykluczeniu podlegają także Wykonawcy, którzy nie spełniają warunków udziału w postępowaniu, nie złożyli prawidłowo wypełnionej oferty i wszystkich wymaganych załączników lub też złożyli ofertę po terminie.

**V. ZAŁĄCZNIKI**

1. Formularz oferty wraz z załącznikami:
	* 1. Załącznik nr 1: (w treści Formularza oferty) Oświadczenie o braku powiązań
		2. Załącznik nr 2: Oświadczenie o posiadanej wiedzy i doświadczeniu
2. Umowa (projekt).

**VI. POSTANOWIENIA KOŃCOWE**

Zamawiający nie przewiduje możliwości zmian w umowie zawartej w wyniku przeprowadzonego postępowania w zakresie przedmiotu umowy oraz wynagrodzenia, a także dokonania wszelkich innych zmian.

**VII. Przetwarzanie danych osobowych Oferenta**

1. Administratorem danych osobowych Oferenta oraz osób przez niego wskazanych w Formularzu oferty oraz załącznikach jest Zamawiający, z którym można się kontaktować: telefonicznie pod numerem 32/3761455, e-mail: odo@telemedycynapolska.pl.
2. Zamawiający wyznaczył Inspektora ochrony danych dla zapewnienia wyższego bezpieczeństwa przetwarzanych danych osobowych. W przypadku jakichkolwiek pytań dotyczących danych osobowych można kontaktować się z Inspektorem ochrony danych pod adresem e-mail: iod@telemedycynapolska.pl.
3. Dane osobowe Oferenta oraz osób przez niego wskazanych w Formularzu oferty oraz załącznikach przetwarzane są w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego w zgodzie z zasadą konkurencyjności, na podstawie art. 6 ust. 1 lit b RODO – czyli do podjęcia działań na żądanie Oferenta przed zawarciem umowy – rozpatrzenia złożonej oferty.
4. Dane przetwarzane będą przez okres 10 lat od zakończenia realizacji Projektu, o którym mowa w *rozdziale* ***II. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA.***
5. Odbiorcami danych są:
	1. podmiot zarządzający Projektem oraz inne podmioty, którym Zamawiający powierzy przetwarzanie danych, wyłącznie w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, m.in. w ramach usług hostingowych, informatycznych, prawnych, finansowo-księgowych, doradczych i audytowych.
	2. podmioty i osoby zainteresowane postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego, w związku z tym, że postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego jest co do zasady jawne. Informacje zostaną udostępnione w Informacji z otwarcia ofert, w zakresie: nazwa i dane adresowe Oferenta.
	3. NCBiR, które stanie się ich odrębnych administratorem w momencie ich przekazania przez Zamawiającego, na podstawie obowiązku prawnego administratora (art. 6 ust. 1 lit. c RODO).
	4. pozostali odbiorcy, którym udostępnienie danych Oferenta okaże się niezbędne dla przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego np. firmy kurierskie i pocztowe, banki, a którzy staną się administratorami tych danych Oferenta w momencie ich udostępnienia.
6. Oferentowi oraz osobom przez niego wskazanym w Formularzu oferty oraz załącznikach przysługuje prawo do żądania dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia, żądania ograniczenia przetwarzania, prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych (na adres Urzędu Ochrony Danych Osobowych, ul. Stawki 2, 00 - 193 Warszawa). W celu skorzystania z przysługujących praw proszę kontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych osobowych Zamawiającego.
7. Podanie danych osobowych w zakresie wymaganym przez Zamawiającego w treści Zapytania ofertowego i załącznikach jest niezbędne do rozpatrzenia złożonej oferty. Podanie danych wykraczających poza wymagany zakres jest dobrowolne i odbywa się za zgodą Oferenta.

**VIII. DANE ZAMAWIAJACEGO - BENEFICJENTA**

**Zamawiający:**

Telemedycyna Polska S.A.

**Adres siedziby:**

ul. Ligocka 103, 40-568 Katowice

**NIP:**

6482542977

**REGON:**

240102536

**Tryb:**

Postępowanie o udzielenie zamówienia w trybie konkurencyjności na podstawie Wytycznych w zakresie kwalifikowalności wydatków w ramach Europejskiego Funduszu Rozwoju Regionalnego, Europejskiego Funduszu Społecznego oraz Funduszu Spójności na lata 2014 – 2020, wydane przez Ministerstwo Rozwoju z dn. 19 lipca 2017r. (dalej: Wytyczne) – zamówienie o wartości przekraczającej 50 000 PLN netto przeprowadzone w oparciu o zasadę konkurencyjności. Beneficjent nie należy do sektora finansów publicznych, tym samym nie

ma obowiązku stosowania ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. (Dz. U. 2010r. nr 1131,

poz. 759 z późn. zm.)

**Tytuł projekt:**

„Innowacja w diagnostyce osób o podwyższonym ryzyku wystąpienia udaru mózgu”, składany do dofinansowania ze środków Programu Operacyjnego Inteligentny Rozwój na lata 2014-2020 Poddziałanie 1.1.1 – nr konkursu: 2/1.1.1/2019 SS Duże/MSP/JN do IP: Narodowego Centrum Badań i Rozwoju z siedzibą w Warszawie.

**Nr projektu:** Nie dotyczy.

**Inne źródła** Nie dotyczy.

**finansowania:**

**Informacje o** Dostępne są na stronie internetowej https://telemedycynapolska.pl/

**zamówieniu:**

Anna Szymczak
 Prezes Zarządu

 Łukasz Bula

 Członek Zarządu