|  |
| --- |
| **Formularz ofertowy do części 21** |
| Dane Wykonawcy/ Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia:  Nazwa (firma)\*:...........................................................................................................................................  Adres: ............................................................................................................................................  KRS: ............................................................................................................................................  REGON: ............................................................................................................................................  NIP: ............................................................................................................................................  Tel: ............................................................................................................................................  Adres e-mail: ............................................................................................................................................  Wysokość kapitału zakładowego \*………………………………………………………………………...  \*dotyczy spółek prawa handlowego |

**Do: Szpital Kliniczny Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji z Warmińsko-Mazurskim Centrum Onkologii w Olsztynie, Al. Wojska Polskiego 37, 10-228 Olsztyn**

Nawiązując do ogłoszenia o przetargu nieograniczonym na „Dostawa odczynników laboratoryjnych, drobnego sprzętu laboratoryjnego wraz z dzierżawą aparatu do real time PCR”, znak sprawy: **ZPZ-26/07/24**, ja/my niżej podpisani\*:

działając w imieniu i na rzecz ww. Wykonawcy / Wykonawców

1. Składam ofertę na wykonanie zamówienia zgodnie ze Specyfikacją Warunków  
   Zamówienia. Przedmiot zamówienia obejmuje:
2. Dzierżawę aparatu do real time PCR (1 sztuka) – okres dzierżawy 12 miesięcy. Opis wymaganych parametrów urządzenia:

|  |  |
| --- | --- |
| **Aparat do real time PCR - 1 sztuka**  **(poniższe informacje wpisuje Wykonawca) Rok produkcji: ..........., Producent: ........................, Model: ......................** | |
| L.p. | **Parametry techniczne/warunek graniczny** |
| 1 | Aparat do ilościowej amplifikacji, detekcji i analizy kwasów nukleinowych. |
| 2 | System jest połączeniem termocyklera, układu optycznego ze źródłem wzbudzenia LED oraz oprogramowania do analizy danych. |
| 3 | Instrument przeznaczony do przeprowadzania reakcji łańcuchowej polimerazy w czasie rzeczywistym (RT-PCR) |
| 4 | Urządzenie musi być dostarczone z blokiem grzewczym oraz wirówką/wortexem na probówki 1.5 ml oraz wirówką/wortexem na 8 stripów, a także oprogramowaniem do analizy danych/wyników CE-IVD |
| 5 | Instrument musi posiadać oznaczenie CE zgodnie z Dyrektywą Europejską 98/79/EC w sprawie wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (IVD). |
| 6 | Gwarancja i serwis techniczny na urządzenie przez cały okres trwania dzierżawy. |

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | Wartość netto  miesięcznie | Okres dzierżawy | Wartość netto dla 12 miesięcy | Stawka podatku VAT | Wartość brutto dla 12 miesięcy |
| **Czynsz dzierżawy** |  | **12 miesięcy** |  |  |  |

1. Dostawę odczynników wg tabeli:

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| L.p. | Opis przedmiotu zamówienia | Ilość | Cena jednostkowa netto | Wartość łączna netto | Stawka podatku VAT | Wartość brutto ogółem | Oferowany produkt, nazwa producenta, nr katalogowy |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 |
| 1 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania mutacji w kodonach 105 i 132 onkogenu IDH1 oraz kodonach 140 i 172 onkogenu IDH2 metodą Real-Time PCR w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub krwi/szpiku kostnego. Zestaw w formie liofilizowanej, stabilny w temperaturze pokojowej. Produkt zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 2 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania mutacji somatycznych KRAS w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub osocza. Zestaw przeznaczony jest do wykrywania 22 mutacji KRAS metodą Real-Time PCR. Zestaw w formie liofilizowanej, stabilny w temperaturze pokojowej. Produkt zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 3 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania mutacji somatycznych NRAS w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub osocza. Zestaw przeznaczony do wykrywania 20 mutacji NRAS: w kodonie 12 i13 – 8 mutacji, kodonie 59 i 61 – 7 mutacji, kodonie 117 – 3 mutacje, kodonie 146 – 2 mutacje. Zestaw w formie liofilizowanej, stabilny w temperaturze pokojowej. Produkt zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 4 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania mutacji somatycznych kodonu 600 BRAF metodą Real-Time PCR w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub osocza. Zestaw przeznaczony do wykrywania mutacji BRAF V600E (1799T>A), V600Ecomplex  (1799\_1800TG>AA) , V600K (1798\_1799GT>AA) , V600D (1799\_1800TG>AT) i V600R (1798\_1799GT>AG). Zestaw w formie liofilizowanej, stabilny w temperaturze pokojowej. Produkt zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 5 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania fuzji genów ALK/ROS1/RET i pominięcia eksonu 14 MET w próbkach RNA wyizolowanych z tkanki nowotworowej. Zestaw przeznaczony do wykrywania fuzji genów ALK (ocena niezrównoważonej ekspresji regionów 5P i 3P), ROS1 w eksonach 32, 34, 35-36, RET w eksonach 8-11, 12 oraz pominięcia eksonu 14 MET. Produkt liofilizowany, zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 6 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do oznaczania niestabilności mikrosatelitarnej w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub krwi. Zestaw przeznaczony jest do analizy niestabilności 8 określonych regionów mikrosatelitarnych: BAT25, BAT26, NR21, NR22, NR24, NR27, CAT25, MONO27. Produkt liofilizowany, zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów | 2 op. |  |  |  |  |  |
| 7 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania mutacji somatycznych EGFR w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub osocza. Zestaw przeznaczony jest do wykrywania 86 mutacji EGFR. Zestaw w formie liofilizowanej, stabilny w temperaturze pokojowej. Produkt zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 8 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania fuzji genów NTRK1/2/3 metodą One Step Real-Time RT-PCR w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej. Zestaw umożliwia wykrycie fuzji genów NTRK1/2/3: NTRK1 w eksonach 9-10, eksonach 11-12del, eksonie 12, NTRK2 w eksonach 12-15 i 16-17, NTRK3 w eksonach 14 i 15. Produkt liofilizowany, zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 9 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania mutacji somatycznych PIK3CA w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej lub osocza. Zestaw przeznaczony do wykrywania 24 mutacji w genie PIK3CA. Test w formie liofilizowanej, stabilny w temperaturze pokojowej. Produkt zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 10 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania stanu metylacji MGMT metodami Real Time PCR oraz późniejszą analizą topnienia, w genomowym DNA wyizolowanym z tkanki nowotworowej. Zestaw przeznaczony do jakościowego wykrywania stanu metylacji 12 miejsc CpG zlokalizowanych w promotorze genu MGMT (hg19 chr10: 131 265 494 -131 265 555) metodą Real-Time PCR oraz analizą topnienia, w genomowym DNA wyizolowanym z utrwalonej w formalinie i zatopionej w parafinie tkance nowotworowej (FFPE). Test liofilizowany, zawierający odczynniki do konwersji DNA z wodorosiarczynem. Produkt posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 11 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania fuzji AML1-ETO (t8;21) w próbkach RNA wyizolowanych ze szpiku kostnego, krwi obwodowej i zawiesiny leukocytów (kożuszka leukocytarnego). Test umożliwia jakościowe wykrywanie transkryptu fuzyjnego ALM1-ETO za pomocą jednoetapowej reakcji RT-PCR w czasie rzeczywistym. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 12 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania i rozróżniania transkryptów fuzyjnych CBFB-MYH11 (typ A, D, E) w próbkach RNA wyizolowanych ze szpiku kostnego, krwi obwodowej i zawiesiny leukocytów (kożuszka leukocytarnego). Test umożliwia jakościowe wykrywanie i rozróżnianie transkryptów fuzyjnych CBFB-MYH11 za pomocą jednoetapowej reakcji RT-PCR w czasie rzeczywistym. Produkt liofilizowany, zawiera wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 13 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania i rozróżniania fuzji bcr1, bcr2, bcr3 w próbkach RNA wyizolowanych ze szpiku kostnego, krwi obwodowej i zawiesiny leukocytów (kożuszka leukocytarnego). Test umożliwia jakościowe wykrywanie i rozróżnianie transkryptów fuzyjnych PML-RARA za pomocą jednoetapowej reakcji RT-PCR w czasie rzeczywistym. Zestaw wykrywa i rozróżnia transkrypty PML-RARA : bcr1 (długą, L-form), bcr2 (wariant, V-form) i bcr3 (krótką, S-form). Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 14 | Zestaw do diagnostyki in vitro umożliwia ilościowe oznaczenie transkryptu genu nowotworu Wilmsa (WT1) za pomocą jednoetapowej reakcji RT-PCR w całkowitym RNA wyizolowanym ze szpiku kostnego, krwi obwodowej lub zawiesiny leukocytów (kożuszki leukocytarne). Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 15 | Zestaw do diagnostyki in vitro umożliwia ocenę ilościową transkryptów zmutowanego genu NPM1 typu A, B i D w próbkach RNA wyizolowanym ze szpiku kostnego lub krwi obwodowej EDTA. Zestaw zawiera standardy NPM1 STD 1-6 do całkowitego oznaczania ilościowego transkryptów NPM1 typu A, B, D oraz ABL1. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 16 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania insercji genu NPM1 oraz rozróżniania insercji NPM1 typu A, B i D w próbkach DNA wyizolowanych ze szpiku kostnego lub krwi obwodowej EDTA. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 17 | Zestaw przeznaczony do jakościowego wykrywania najczęstszych mutacji somatycznych genu FGFR3 w eksonach 7, 9, 14 (NM\_000142.5) oraz fuzji genów FGFR2, FGFR3 metodą Real Time RT-PCR w DNA bądź RNA wyekstrahowanym z tkanki nowotworowej FFPE. Zestaw pozwala na zidentyfikowanie 13 mutacji w genie FGFR3, 5 fuzji - geny FGFR2 i FGFR3. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 18 | Zestaw do diagnostyki in vitro przeznaczony do jakościowego wykrywania i rozróżniania metodą One Step Real-Time RT-PCR wariantów fuzyjnych BCR-ABL w próbkach RNA izolowanych ze szpiku kostnego, krwi obwodowej i zawiesiny leukocytów. Zestaw pozwala na wykrycie 26 wariantów fuzyjnych BCR-ABL. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 19 | Zestaw do diagnostyki in vitro do oznaczania ilościowego jednostopniową metodą Real-Time RT PCR wariantów fuzyjnych BCR-ABL b2a2 (e13a2) i b3a2 (e14a2), kodujących białko chimeryczne o masie 210 kDa, w całkowitym RNA izolowanym z krwi obwodowej lub szpiku kostnego. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| 20 | Zestaw do diagnostyki in vitro, do oznaczania ilościowego jednostopniową metodą Real-Time RT PCR wariantu fuzyjnego BCR-ABL e1a2 kodującego białko chimeryczne o masie 190 kDa, całkowitego RNA wyizolowanego z obwodowych krew lub szpik kostny. Produkt liofilizowany, posiada wystarczającą ilość odczynników do przeprowadzenia 48 testów. | 1 op. |  |  |  |  |  |
| RAZEM | | | |  |  |  |  |

**UWAGA! Wszystkie produkty (aparat do real time PCR oraz odczynniki) muszą być wyrobami medycznymi dopuszczonymi do obrotu i używania na terytorium RP zgodnie z Ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022 r.; wszystkie wyroby medyczne muszą być oznaczone znakiem CE IVD i spełniać wymagania zasadnicze określone dla tych wyrobów.**

1. **Oferujemy całkowite wykonanie zamówienia – dzierżawa aparatu oraz dostawa odczynników, zgodnie z powyższym opisem przedmiotu zamówienia za łączną wartość:**

Cena netto: ……....................……………………………..........zł

Cena brutto: .............................................................................zł

1. Oferta według pozostałych kryteriów:

|  |  |
| --- | --- |
| **Opis kryterium** | **Oferowany termin realizacji dostawy (ilość dni)** |
| **Termin realizacji dostawy odczynników (wypełnić zgodnie z rozdz. 21 SWZ – maksymalnie 14 dni)** | **……………** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Opis kryterium** | **Oferowany termin rozpatrzenia reklamacji (ilość dni)** |
| **Termin rozpatrzenia reklamacji (wypełnić zgodnie z rozdz. 21 SWZ – maksymalnie 15 dni roboczych)** | **……………** |

|  |  |
| --- | --- |
| **Opis kryterium** | **Oferowany czas reakcji serwisu (ilość godzin)** |
| **Czas reakcji serwisu (wypełnić zgodnie z rozdz. 21 SWZ – maksymalnie do 72 godzin od zgłoszenia)** | **……………** |

1. Udzielamy gwarancji na oferowane produkty / Deklaruję termin przydatności do użycia: co najmniej 8 miesięcy od dnia dostawy odczynników oraz gwarancję na cały okres dzierżawy urządzenia, czyli 12 miesięcy.
2. W cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego.
3. Zamówienie zrealizujemy sami / przy udziale następujących podwykonawców \*\*:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(podać firmę ( nazwę) podwykonawcy oraz część zamówienia (zakres prac , którą wykonawca zamierza  
 powierzyć podwykonawcom)*

1. Dokumenty, które zamawiający może uzyskać na zasadach określonych w art. 127 ustawy Pzp dostępne są: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

*(w tym miejscu wykonawca winien wskazać adres strony internetowej z której zamawiający winien pobrać  
 dokument, np. KRS lub CEIDG).*

**POZOSTAŁE OŚWIADCZENIA WYKONAWCY**

* 1. Oświadczam, iż zapoznaliśmy się ze Specyfikacją Warunków Zamówienia   
     i nie wnosimy do niej zastrzeżeń oraz zdobyliśmy konieczne informacje   
     do przygotowania oferty.

1. Oświadczam, iż zapoznaliśmy się z projektowanymi postanowieniami umowy i zobowiązujemy się, w przypadku wyboru naszej oferty, do zawarcia umowy, na warunkach w niej określonych, w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.
2. Akceptujemy termin płatności do 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury.
3. Oświadczam, że posiadamy autoryzację producenta do sprzedaży na terenie Polski produktów będących przedmiotem niniejszego zamówienia.
4. Uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez czas wskazany w SWZ.
5. Informuję, iż naszej wybór oferty będzie prowadzić do powstania u Zamawiającego obowiązku podatkowego o którym mowa w ustawie z dnia 11 marca 2004 o podatku od towarów i usług (t. j. Dz.U. z 2024 r., poz. 364)

TAK/NIE \*\* .

Jeżeli „Tak” należy podać nazwę (rodzaj) towaru/usługi, których dostawa lub świadczenie będzie prowadzić do powstania obowiązku podatkowego, ich wartość bez kwoty podatku oraz stawkę podatku od towarów i usług która winna być zastosowana, o ile nie wynika to z jej treści.:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

7. Oświadczam, iż za wyjątkiem\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ niniejsza oferta oraz wszelkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji. Uzasadnienie zastrzeżenia tajemnicy przedsiębiorstwa wskazujące wszystkie przesłanki określone w ustawie z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (tj. [Dz. U. 2022 poz.](http://prawo.sejm.gov.pl/isap.nsf/DocDetails.xsp?id=WDU20180000419) 1233) dołączamy do oferty.

8. Oświadczam, iż jesteśmy małym / średnim / dużym przedsiębiorcą \*\*.

9. Wszelką korespondencję w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Telefon: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Adres e-mail: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Dane kontaktowe do składania zamówień :**

Adres e-mail: .....................................................

Nr telefonu: .......................................................

**Dane kontaktowe do składania reklamacji:**

Adres e-mail: .....................................................

Nr telefonu: .......................................................

10. Oświadczam, że wypełniłem(am) obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub 14 RODO[[1]](#footnote-1) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem(am) w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu\*\*\*.

11. Załącznikami do niniejszej oferty są:

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

……………………………………………

*(podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym osoby upoważnionej do reprezentowania Wykonawcy)*

**U W A G A !**

*\* Ww. pozycji wykonawcy występujący wspólnie (np. konsorcjum, spółka cywilna) wpisują dane wszystkich wykonawców występujących wspólnie, natomiast w pozostałych pozycjach należy wpisać tylko dane Pełnomocnika występującego w imieniu uczestników występujących wspólnie.*

*\*\* niepotrzebne skreślić*

*\*\*\* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).*

1. *Rozporządzenie 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 95/46WE (ogólne rozporządzenia o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).*  [↑](#footnote-ref-1)