załącznik nr 2 do ZO-26//22/MG

**UMOWA** **nr........................../.......................**

zawarta w Warszawie w dniu ……………………… r.

**pomiędzy Narodowym Instytutem Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowym Instytutem Badawczym w Warszawie** (02-781) przy ul. W.K. Roentgena 5, NIP 525-000-80-57, REGON 000288366, zarejestrowanym pod numerem KRS 0000144803 w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, reprezentowanym przez:

Marcin Ozygała - Zastępca Dyrektora ds. Administracji i Inwestycji – na podstawie pełnomocnictwa z dnia 30 czerwca 2022r.

zwanym dalej **"Zamawiającym**"

a

**…………………………….**, prowadzącą / prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą ……………………………….., adres prowadzenia działalności **…………………………..** wpisaną/ wpisanym do Centralnej Ewidencji Informacji o Działalności Gospodarczej NIP **…………………….**, Regon **……………….** oraz rejestru podmiotów leczniczych prowadzonego przez **………………….**

zwaną/zwanym dalej **„Wykonawcą”**

Umowa została zawarta z wyłączeniem stosowania przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych na podstawie art. 2 ust 1 pkt 1 ustawy Prawo zamówień publicznych z dnia 11 września 2019 r. z uwagi na wartość zamówienia mniejszą od kwoty 130 000 zł.- procedura ZO-24/22/MG

**§ 1**

W związku z Umową nr 1/2-3/1/2016/97/640 z dnia 25 lipca 2016 r., zawartą pomiędzy Ministrem Zdrowia a Narodowym Instytutem Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowym Instytutem Badawczym w Warszawie na realizację zadania pn. „Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy”, zadanie realizowane jest przez Centralny Ośrodek Koordynujący, zwany dalej „COK”, które polega m.in. na przygotowaniu merytorycznych materiałów służących do certyfikacji kolposkopistów, Zamawiający zleca, a Wykonawca zobowiązuje się do wykonania na rzecz Zamawiającego usług polegających na:

1. przygotowaniu co najmniej 1 zestawu dokumentacji przypadku klinicznego składającego się z:
   1. opisu klinicznego przypadku zawierającego zanonimizowane dane:
      * obowiązkowo: wieku pacjentki, wyniku badania cytologicznego, wskazania do badania kolposkopowego, liczby oraz drogi przebytych porodów, liczby poronień;
      * fakultatywnie: wyniku badania histopatologicznego, statusu zakażenia HPV.
2. Dokumentację kolpofotograficzną składającą się z co najmniej 1 wysokiej jakości kolpofotogramu obrazującego fizjologiczne lub patologiczne zmiany szyjki macicy.

Nazwa każdego pliku z kolpofotogramem musi zawierać informację o zastosowanej metodzie badania:

a) zdjęcie wykonano bezpośrednio po założeniu wziernika;   
b) przemyciu szyjki macicy solą fizjologiczną; c) próbie z kwasem octowym;

d) próbie z płynem Lugola;

e) użyciu zielonego filtra;

f) zastosowaniu innej procedury np. bezpośrednio po celowanej biopsji, laserowaporyzacji lub innych;

g) fakultatywnie: rodzaj zastosowanego powiększenia.

Dodatkowo, w przypadku dołączenia do zestawu więcej niż jednego zdjęcia kolpofotograficznego nazwa pliku z kolpofotogramem musi zawierać numer zdjęcia dla ustalenia kolejności w jakiej ma być prezentowany.

1. Pytanie zamknięte jednokrotnego wyboru wraz z propozycją 4 odpowiedzi. Poprawną odpowiedź wskazuje Wykonawca.

Wszelka zastosowana terminologia musi być zbieżna z Polską Nomenklaturą Kolposkopową „KOLPOSKOPIA 2020” dostępną na stronie „kolposkopia.coi.pl”.

1. udzielaniu konsultacji merytorycznych Centralnemu Ośrodkowi Koordynującemu Zamawiającego dotyczących sposobu realizacji zadania pn. „Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy”.

**§ 2**

1. Wykonawca oświadcza, że posiada odpowiednie umiejętności i kwalifikacje do wykonania zleconych usług udokumentowane w ofercie złożonej Zamawiającemu.
2. Wykonawca zobowiązany jest do informowania Zamawiającego w formie pisemnej lub drogą elektroniczną o wszelkich trudnościach i przeszkodach w realizacji przedmiotu umowy.

**§ 3**

Wykonawca wykona przedmiot umowy, wskazany w treści § 1 umowy osobiście. Wykonawca nie może powierzyć wykonania przedmiotu umowy osobie trzeciej.

**§ 4**

1. Wykonawca zobowiązany jest wykonać przedmiot umowy z należytą starannością zgodnie z opisem przedmiotu zamówienia stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy.
2. Wykonawca wykonuje zlecone usługi bez bezpośredniego nadzoru i kierownictwa ze strony Zamawiającego. Wykonawca jest jednak zobowiązany stosować się do wskazówek Zamawiającego co do sposobu wykonania przedmiotu umowy.
3. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za prawidłowe wykonanie zleconych usług.
4. Ze strony Zamawiającego za umowę odpowiedzialna jest Julia Olkowicz, tel. 22 546 28 90, aneta.szczesna@pib-nio.pl

**§ 5**

1. Wykonawca zobowiązuje się przedstawić Zamawiającemu zestawy, o których mowa w § 1, pkt. 1  
    w terminie 20 dni od dnia zawarcia umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do udzielania konsultacji merytorycznych, o których mowa w § 1, pkt. 1 w terminie 14 dni od dnia otrzymania od COK wniosku o ich udzielenie.
3. Umowa obowiązuje od dnia zawarcia do dnia 10 grudnia 2022 r.

**§ 6**

1. Wykonawcy przysługuje wynagrodzenie w wysokości wynikającej z umowy z Ministrem Zdrowia nr 1/2-3/1/2016/97/640 z dnia 25 lipca 2016 r., tj.: 1 000,00 zł brutto (słownie: jeden tysiąc zł) które obejmuje prawidłowo wykonany jeden zestaw przypadku klinicznego i który zostanie wybrany w celu realizacji zadania „Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy” oraz konsultację merytoryczną dotyczącą sposobu realizacji zadania.
2. Łączne wynagrodzenie wykonawcy jest zależne od liczby zaakceptowanych i wybranych do zadania, o których mowa w § 1, zestawów przypadków klinicznych.
3. Ostatecznego wyboru zestawów, które zostaną włączone do zadania „Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy” dokona Komisja merytoryczna. Komisja, spośród zgłoszonych zestawów przypadków klinicznych, wybierze te, które w ocenie Komisji reprezentują najwyższą jakość merytoryczną. Komisja dokona wyboru zestawów w terminie 30 dni od daty wyznaczonej na złożenie zestawów, określonej w § 5 ust. 1.
4. Wykonawca zostanie powiadomiony w terminie 7 dni od dnia dokonania wyboru przez Komisję o wyborze zestawów do realizacji zadania, powiadomienie stanowi podstawę do złożenia przez Wykonawcę rachunku/faktury.
5. Wykonawca dostarczy rachunek/fakturę, o której mowa w ust. 4 do siedziby Centralnego Ośrodka Koordynującego lub elektronicznie na adres: julia.olkowicz@pib-nio.pl. Wykonawca może przesłać Zamawiającemu ustrukturyzowaną fakturę elektroniczną za pośrednictwem Platformy Elektronicznego Fakturowania (PEF pod adresem: www.efaktura.gov.pl) na zasadach określonych w ustawie z dnia 09 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym. W takim przypadku Wykonawca przesyła fakturę za pośrednictwem skrzynki o następujących danych identyfikacyjnych Zamawiającego: NIP: 5250008057, nazwa: Narodowy Instytut Onkologii – Państwowy Instytut Badawczy. Informację o fakcie złożenia faktury za pośrednictwem PEF Wykonawca przesyła Zamawiającemu pocztą elektroniczną na adres: efaktury@pib-nio.pl i aneta.szczesna@pib-nio.pl
6. Wynagrodzenie płatne będzie jednorazowo, przelewem w łącznej wysokości określonej zgodnie z ust. 2.
7. Zapłata wynagrodzenia nastąpi w terminie 14 dni od dnia złożenia przez Wykonawcę prawidłowo sporządzonego rachunku/faktury.
8. Za datę zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
9. Strony zgodnie potwierdzają, że zapłata wynagrodzenia, określonego w ust. 2, wyczerpuje całkowicie zobowiązania Zamawiającego wobec Wykonawcy z tytułu wykonania niniejszej umowy.
10. Z wynagrodzenia, o którym mowa w ust. 2, zgodnie z obowiązującymi przepisami, zostaną potrącone wszystkie zobowiązania publiczno – prawne należne od każdej ze Stron.
11. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 2 płatne jest ze środków przekazanych przez Ministerstwo Zdrowiana podstawie umowy nr 1/2-3/1/2016/97/640, Aneksu nr 13 do umowy, zadanie 8.

**§ 7**

1. Jeżeli Wykonawca nie wykona przedmiotu umowy określonego w §1 pkt 1, w terminie określonym w **§** 5 ust. 1, a w odniesieniu do przedmiotu umowy określonego w **§** 1 pkt 2 w terminie uzgodnionym z Kierownikiem COK, wówczas: Zamawiającemu przysługuje prawo do jednostronnego odstąpienia od niniejszej umowy bez obowiązku wyznaczania dodatkowego terminu.
2. W przypadku nie dokonania przez Komisję, o której mowa w § 6 ust. 3,wyboru zestawu do realizacji zadania określonego w § 1 oraz w przypadku odstąpienia od umowy zgodnie z ust. 1 Wykonawcy nie przysługuje wynagrodzenie.

**§ 8**

1. Strony zgodnie postanawiają, że w przypadku gdy zestawy stanowić będą dzieła/utwory w rozumieniu ustawy z dnia 4 lutego 1994 roku o prawie autorskim i prawach pokrewnych, Wykonawca korzysta z ochrony przewidzianej w tej ustawie.
2. Z chwilą odbioru dzieła/utworu stworzonego przez Wykonawcę oraz zapłaty wynagrodzenia, Wykonawca w ramach tego wynagrodzenia przenosi na Zamawiającego oraz Ministra Zdrowia autorskie prawa majątkowe do każdego stworzonego dzieła/ utworu, udziela zezwolenia na wykonywanie praw zależnych do tych utworów wraz z prawem do korzystania z utworów powstałych w wyniku wykonywania tych praw zależnych i rozporządzania nimi, jak również przenosi na Zamawiającego własność nośników, na których utwory zostały utrwalone lub umiejscowione.
3. Prawa opisane w ust. 2 Wykonawca przenosi na Zamawiającego na wszelkich polach eksploatacji umożliwiających korzystanie i rozporządzanie dziełem/utworem, zgodnie z jego charakterem, przeznaczeniem i znanym celem, któremu ma służyć, a w szczególności na niżej wymienionych polach eksploatacji:
   1. utrwalanie, kopiowanie, zwielokrotnianie, wprowadzanie do pamięci komputerów i serwerów sieci komputerowych, utrwalanie w całości lub w części poprzez wytwarzanie egzemplarzy jakąkolwiek techniką drukarską, zapisu magnetycznego, wszelkimi technikami graficznymi oraz techniką cyfrową;
   2. wystawianie na publiczną prezentację (na ekranie), w tym podczas seminariów i konferencji;
   3. wykorzystywanie w materiałach wydawniczych oraz wszelkiego rodzaju mediach audiowizualnych i komputerowych;
   4. prawo do korzystania z utworu w całości lub w części oraz jego łączenie z innymi utworami, opracowywanie poprzez dodanie różnych elementów, uaktualnianie, modyfikację, tłumaczenie na różne języki, publikację i rozpowszechnianie w całości lub w części;
   5. rozpowszechnianie poprzez publiczne wystawianie, a także publiczne udostępnianie wyników prac w taki sposób, aby każdy mógł mieć dostęp w czasie i miejscu przez siebie wybranym, a w szczególności przez wprowadzanie do pamięci komputera i umieszczanie w sieci internetowej.
4. Zamawiający oświadcza, że zestawy przypadków klinicznych wybrane przez Komisję w celu realizacji zadania: „Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy” nie będą wykorzystywane w celach zarobkowych.

# § 9

**Obowiązek informacyjny**

Wykonawca oświadcza, że wypełnił obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 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) wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskał w celu zawarcia i realizacji Umowy .

***dodatkowa klauzula stosowana w przypadku,  
gdy Wykonawca jest osobą fizyczną, w tym przedsiębiorcą prowadzącym działalność gospodarczą***

Zgodnie z art. 13 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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), dalej „RODO”, Zamawiający informuje , że:

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa.
2. Z Inspektorem Ochrony Danych Zamawiającego można się skontaktować telefonicznie lub e-mailowo. Telefon 22 546 28 89, e-mail: iod@pib-nio.pl .
3. Podstawę prawną przetwarzania stanowi:
   1. art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, gdy jest niezbędne podjęcie działań przed zawarciem umowy, na żądanie osoby, której dane dotyczą;
   2. art. 6 ust. 1 lit. c) RODO, w związku z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności z: z

* ustawą z dnia z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości,
* ustawą z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej,
* ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;
  1. art. 6 ust. 1 lit. f) RODO, ze względu na uzasadnione interesy Administratora, w zakresie: ustalenia, obrony i dochodzenia roszczeń, tworzenia zestawień, analiz i statystyk na potrzeby wewnętrzne Administratora.

1. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy mogą być osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę o dostępie do informacji publicznej, a także podmioty uprawnione na podstawie przepisów prawa, podmioty kontrolne i nadzorcze, procesorzy w związku ze zleconymi przez Zamawiającego działaniami, osoby lub podmioty wykonywujące na rzecz Zamawiającego usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe oraz świadczące pomoc prawną.
2. Dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane przez okres 10 lat od końca roku w którym wygasła umowa. Okres przetwarzania może zostać każdorazowo przedłużony o czas przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami. Po tym okresie dane będą przetwarzane jedynie w zakresie i przez czas wymagany przepisami prawa, w szczególności przepisami o rachunkowości i prawa podatkowego oraz o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
3. Podanie przez Wykonawcę danych osobowych jest dobrowolne, jednak brak tych danych może skutkować niemożnością zawarcia i realizacji umowy.
4. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, zgodnie z art. 22 RODO.
5. Wykonawca posiada:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych;

- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych ;

- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;

- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO.

1. Wykonawcy nie przysługuje:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;

- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;

- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania jest art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO.

**§ 10**

Na podstawie art. 4c ustawy z dnia 9 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych ( tj. Dz. U. z 2022 r. poz. 893) Zamawiający oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu art. 4 pkt 6 powyższej ustawy.

**§ 11**

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy kodeksu cywilnego.

**§ 12**

Spory mogące wyniknąć na tle wykonania postanowień niniejszej umowy Strony poddają pod rozstrzygnięcie sądowi właściwemu miejscowo ze względu na siedzibę Zamawiającego.

**§ 13**

Wszelkie zmiany lub uzupełnienia postanowień niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu do umowy.

**§ 14**

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, dwa dla Zamawiającego i jeden dla Wykonawcy .

Załączniki:

Załącznik nr 1 – formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – opis przedmiotu zamówienia

**ZAMAWIĄJACY WYKONAWCA**

**........................................ ......................................**

\*Usunąć jeśli nie jest potrzebne

Załącznik nr 2 do umowy nr ………….

Przedmiot zamówienia realizowany w ramach umowy nr 1/2-3/1/2016/97/640 zawartej   
25 lipca 2016 r. pomiędzy Narodowym Instytutem Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowym Instytutem Badawczym a Ministrem Zdrowia na realizację zadania pn. „Poprawa jakości realizowanych w Polsce badań przesiewowych” stanowiącego część Narodowej Strategii Onkologicznej:

* 8. Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy

**Procedura**

1. Wykonawca zobowiązany jest do przygotowania oraz dostarczenia zestawu/ów przypadku/ów do siedziby Centralnego Ośrodka Koordynującego lub na adres mailowy aneta.szczesna@pib-nio.pl;
2. Komisja konkursowa dokona wyboru zestawów spełniających wymogi formalne określone w „Wymaganiach dotyczących przygotowania zestawu przypadku klinicznego” i przekaże je zespołowi ekspertów, tj. komisji merytorycznej w celu wyłonienia zestawów przypadków zakwalifikowanych do przeprowadzenia zadania, tj. ostatecznego rozstrzygnięcia konkursu;
3. Ostateczny wybór zostanie dokonany przez komisję merytoryczną;
4. Spośród otrzymanych zestawów, komisja merytoryczna wybierze maksymalnie 22 zestawy o najwyższej jakości merytorycznej w ocenie komisji, które zostaną włączone do certyfikacji;
5. Zespół ekspertów nie będzie miał wiedzy na temat danych osobowych autorów nadesłanych zestawów. Wszystkie zestawy zostaną uprzednio zanonimizowane przez pracowników COK, celem uniknięcia stronniczości w wyborze przypadków;
6. Z tytułu włączenia do zadania jednego zestawu przypadku zgodnego z „Wymaganiami dotyczącymi przygotowania zestawu przypadku klinicznego”, Oferent otrzyma wynagrodzenie w wysokości 1 000 zł brutto.

**Wymagania dotyczące przygotowania zestawu przypadku klinicznego**

Każdy kompletny zestaw przypadku musi zawierać:

1. Opis kliniczny przypadku składający się z:
   1. obowiązkowo: wieku pacjentki, wyniku badania cytologicznego, wskazania do badania kolposkopowego, liczby oraz drogi przebytych porodów, liczby poronień;
   2. fakultatywnie: wyniku badania histopatologicznego, statusu zakażenia HPV.
2. Dokumentację kolpofotograficzną składającą się z co najmniej 1 wysokiej jakości kolpofotogramu obrazującego fizjologiczne lub patologiczne zmiany szyjki macicy.

Nazwa każdego pliku z kolpofotogramem musi zawierać informację o zastosowanej metodzie badania: a) zdjęcie wykonano bezpośrednio po założeniu wziernika;   
b) przemyciu szyjki macicy solą fizjologiczną; c) próbie z kwasem octowym;   
d) próbie z płynem Lugola; e) użyciu zielonego filtra; f) zastosowaniu innej procedury np. bezpośrednio po celowanej biopsji, laserowaporyzacji lub innych;   
g) fakultatywnie: rodzaj zastosowanego powiększenia. Dodatkowo, w przypadku dołączenia do zestawu więcej niż jednego zdjęcia kolpofotograficznego nazwa pliku   
z kolpofotogramem musi zawierać numer zdjęcia dla ustalenia kolejności w jakiej ma być prezentowany.

1. Pytanie zamknięte jednokrotnego wyboru wraz z propozycją 4 odpowiedzi. Poprawną odpowiedź wskazuje Oferent.

Wszelka zastosowana terminologia musi być zbieżna z Polską Nomenklaturą Kolposkopową „KOLPOSKOPIA 2020”.

Oferent, przystępując do konkursu jednocześnie oświadcza, iż posiada prawa autorskie do przygotowanych zestawów przypadków klinicznych. Z dniem podpisania umowy, prawa autorskie na zestawy, które zostaną wybrane przez komisję merytoryczną zostają przekazane Zamawiającemu. Jeżeli zestaw przypadku nie zostanie zakwalifikowany do zadania, wówczas Zamawiający nie przejmuje praw autorskich.

Zamawiający ma możliwość dowolnego przetwarzania, modyfikowania, nanoszenia zmian   
w zakwalifikowanych do zadania zestawach przypadków.

**Specyfikacja techniczna zapisu danych dla każdego przypadku klinicznego**

Każdy zestaw przypadku klinicznego musi zostać zapisany i przesłany w oddzielnym folderze:

1. Każdy folder składa się z min. 3 plików:
   1. Opis kliniczny przypadku;
   2. Dokumentacja kolpofotograficzna;
   3. Treść pytania zamkniętego jednokrotnego wyboru wraz z propozycjami min.  
      4 odpowiedzi oraz wskazaną odpowiedzią prawidłową.
2. Oferent przekaże Zamawiającemu przygotowane zestawy przypadków klinicznych w następujących formatach:
   1. Opis kliniczny przypadku. Format: **doc lub docx**
   2. Dokumentacja kolpofotograficzna. Format: **JPG lub PNG**
   3. Treść pytania zamkniętego wraz z odpowiedziami. Format: **doc lub docx**

Oferent przekaże Zamawiającemu dokumentację kolpofotograficzną w formie elektronicznej (opis kliniczny, dokumentację kolpofotograficzną oraz pytanie wraz z odpowiedziami).