

SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT

Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej
w Tarnobrzegu
ul. Szpitalna 1
39-400 Tarnobrzeg

telefon: (015) 812 32 53 faks: (015) 812 32 63

e-mail: sekretariat@szpitaltbg.pl

adres strony internetowej: www.szpitaltbg.pl

ZAPRASZA DO SKŁADANIA OFERT W POSTĘPOWANIU
O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

prowadzonego w trybie konkursu ofert
na podstawie art. art.26, 26a i 27 ustawy
z dnia 15 kwietnia 2011 r.
o działalności leczniczej (t.j. Dz.U.2022 poz. 633 z późn. zm.)

w zakresie
diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii
wraz
z najmem pomieszczeń na świadczenie tych usług
dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu

Zatwierdzam

p.o. DYREKTOR

Zbigniew Małat

(podpis kierownika Udzielającego Zamówienia)

I. INFORMACJE WPROWADZAJĄCE

1. **Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu zaprasza do składania ofert** w postępowaniu prowadzonym w trybie konkursu ofert na podstawie art.26, 26a i 27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U.2022, poz. 633 z późn. zm.) oraz niniejszych Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert.
2. Przedmiotem postępowania jest udzielenie zamówienia na rzecz Zamawiającego w postaci świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii wraz z najmem pomieszczeń na ten cel, na warunkach określonych w SWKO.
3. Użyte terminy oznaczają:
 - Przyjmujący Zamówienie, Oferent, Wykonawca – podmiot, który ubiega się o wykonanie Zamówienia i jest podmiotem leczniczym w rozumieniu ustawy leczniczej,
 - Postępowanie – postępowanie prowadzone przez Udzielającego Zamówienia na podstawie niniejszych Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert,
 - Udzielający Zamówienia, Zamawiający, Szpital – Wojewódzki Szpital im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu,
 - Ustawa lecznicza - ustawa z 15.04.2011r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U.2022, poz. 633 z późn. zm.)
 - SWKO – niniejsze Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert.
 - ISS – informatyczny system szpitalny

II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Przedmiot zamówienia obejmuje:
 - a) całodobowe udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii na rzecz pacjentów hospitalizowanych i leczonych ambulatoryjnie w Szpitalu, a także pracowników Szpitala, wykonujących badania okresowe oraz kontrolne (także - wstępne w przypadku nowo przyjmowanych pracowników)
 - b) najem pomieszczeń szpitalnych, o rozmiarach i na zasadach określonych w umowie najmu, stanowiącej załącznik nr 7 do SWKO.
2. Udzielający Zamówienia nie dopuszcza składania ofert częściowych oraz ofert alternatywnych.
3. Szacunkowa liczba ubezpieczonych i uprawnionych do świadczeń zdrowotnych u Udzielającego Zamówienia wynosi (około 90 000 osób).
4. Okres trwania umowy od 1 sierpnia 2023 roku do 31 lipca 2028 roku.
5. Rodzaj świadczeń oraz ich szacunkową roczną liczbę określa formularz cenowy, stanowiący załącznik 2 do SWKO.
6. Szacunkowa roczna liczba badań może ulec zmianie w zależności od bieżącego zapotrzebowania Udzielającego Zamówienia.
7. Lista badań umieszczona w formularzu cenowym jest listą badań, jakich obecnie potrzebuje Szpital do pełnej diagnostyki pacjentów, z zastrzeżeniem w pkt a i b:
 - a) W przypadku pojawienia się potrzeby wykonania badań nie ujętych w zestawieniu - zostanie sporządzony aneks do umowy. W przypadku braku możliwości porozumienia z Przyjmującym Zamówienie – Szpital zleci wykonanie nowych badań jednostce zewnętrznej.
 - b) W przypadku ustalenia przez Szpital laboratorium, które może wykonywać na jego zlecenie badanie, o którym mowa w pkt. a, nie ujęte w formularzu cenowym, o porównywalnej jakości w niższej cenie niż proponowanej przez Przyjmującego zamówienie, a jednocześnie Przyjmujący zamówienie – pomimo wniosku ze strony Szpitala nie wyrazi zgody na realizację usług na tym samym lub zbliżonym poziomie cenowym – Szpital zastrzega sobie prawo zlecenia wykonania takich badań w innej jednostce zewnętrznej w przypadku braku porozumienia z Przyjmującym zlecenie. W takiej sytuacji, obowiązek przetransportowania materiału do badań do siedziby jednostki zewnętrznej, spoczywa w całości na Udzielającym zamówienie. Pobranie materiału nastąpi za pomocą systemów do pobrań dostarczonych przez w/w wybraną jednostkę zewnętrzną, a w przypadku gdy będzie to niemożliwe, ze względu na wykorzystanie już w tym celu systemu pobrań Przyjmującego zamówienie, Udzielający

zamówienie dokona stosownych rozliczeń z Przyjmującym zamówienie.

8. Udzielający zamówienie wymaga osobistego wykonywania świadczeń zdrowotnych przez Przyjmującego zamówienie, z wyjątkiem badań wskazanych przez Przyjmującego zamówienie (wyszczególnionych w złożonej ofercie), które będą zlecane podwykonawcy.

III. ORGANIZACJA UDZIELANIA ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH

1. Praca laboratorium, w tym przyjmowanie materiału do badań, ma odbywać się w systemie ciągłym przez 24-godziny na dobę przez 7 dni w tygodniu.
2. Punkt pobrań dla pacjentów leczonych ambulatoryjnie oraz pracowników Szpitala, wykonujących badania okresowe, kontrolne oraz wstępne (w przypadku nowo przyjmowanych pracowników) będzie czynny nie krócej niż w godz. 7.15- 11.15. Pracownicy Szpitala przyjmowani są poza kolejnością.
3. Pracownia mikrobiologiczna ma być zorganizowana na wynajętym terenie i czynna od poniedziałku do soboty nie krócej niż od 7.00 do 15.00. Poza godzinami pracy Pracowni (niedziele i święta) – będzie prowadzone całodobowe przyjmowanie i zabezpieczanie materiałów do badań mikrobiologicznych.
4. W pierwszym okresie (w przypadku konieczności wykonania remontu pomieszczeń przeznaczonych na wykonywanie świadczeń zdrowotnych) po podpisaniu umowy Przyjmujący zamówienie zapewni ciągłość i terminowość wykonywanych badań, przyjmując poniższe wytyczne ze strony Szpitala:
 - a) w okresie nie dłuższym niż 7 dni kalendarzowych od daty obowiązywania umowy wyraża się zgodę na realizację badań CITO poza terenem Szpitala
 - b) w okresie nie dłuższym niż 21 dni kalendarzowych od daty obowiązywania umowy wyraża się zgodę na realizację badań poza terenem Szpitala, dla badań, które nie uzyskały stałej zgody na ich zlecenie podwykonawcom i realizację poza siedzibą Szpitala
 - c) dopuszcza się już na nie więcej niż 14 dni kalendarzowych przed rozpoczęciem realizacji zleceń wprowadzenie na powierzchni odrębnie wyznaczonej przez Szpital - urządzeń do realizacji badań – dla ułatwienia rozpoczęcia procesu udzielania świadczeń w pierwszych dniach po podpisaniu umowy
5. Świadczenia będą wykonywane w pomieszczeniach wynajmowanych od Udzielającego zamówienie, zgodnie z umową najmu stanowiącą załącznik nr 7 do SWKO.
6. Badania winny być wykonywane bezpośrednio w siedzibie Udzielającego zamówienie. Na umotywowany wniosek Wykonawcy – Udzielający zamówienie może wyrazić zgodę na realizację innych badań (np. badań specyficznych i rzadkich) - poza Szpitalem. Przygotowanie materiału do transportu i wysłanie należy wówczas do obowiązków Przyjmującego zamówienie.
7. Do najmu przewiduje się pomieszczenia o łącznej powierzchni 569,97 m², w tym pomieszczenia na II piętrze pawilonu F1 i E1 (529,20 m²) oraz pomieszczenia magazynowe w piwnicach (40,77 m²) pawilonu F1, E1, E i Y. Dokładny plan pomieszczenia dostępny jest w Dziale Techniczno-Gospodarczym, po wcześniejszym 1 dniowym zgłoszeniu (kontakt telefoniczny: 15 812-32-45 lub 812-32-48). Udzielający zamówienie dopuszcza też możliwość oględzin pomieszczeń, w uzgodnionym wcześniej terminie w dni robocze w godzinach 7.00-15.00.
8. Przyjmujący zamówienie zrealizuje badania w czasie nie dłuższym niż wskazany w Załączniku nr 2 dla poszczególnych badań, a dla badań CITO nie dłużej niż wskazany w załączniku nr 4 do SWKO.
9. Materiał do badań ma być pobierany poprzez zamknięty system pobierania krwi: próżniowy lub próżniowo - aspiracyjny. Wszelkie niezbędne elementy systemu oraz szkolenie osób pobierających zapewnia na swój koszt Przyjmujący zamówienie.
10. Krew żylna powinna być pobierana przy pomocy zamkniętego systemu pobierania krwi, a krew włośniczkowa przy zastosowaniu systemu do pobierania krwi włośniczkowej (tzw. mikrometoda).
11. Przyjmujący zamówienie zapewnia, że wprowadzi i utrzyma wysokie standardy i procedury pobierania materiału do badań laboratoryjnych oraz przeszkoli pracowników pobierających materiał do badań. Przyjmujący zamówienie zapewnia przeszkolenie pracowników Szpitala w przypadku wprowadzenia nowych metod badań oraz na bieżąco w razie potrzeby. Przyjmujący zamówienie będzie współpracował z Udzielającym zamówienie w zakresie doskonalenia procedur i instrukcji pobierania i transportu materiałów do badań.

12. Podstawą do wykonania badania będzie zlecenie przesłane drogą elektroniczną wg wzoru ustalonego wspólnie przez Przyjmującego zamówienie i Udzielającego zamówienie (w wyjątkowych wypadkach zlecenie w formie papierowej). Zlecenie musi zawierać dane identyfikacyjne lekarza zlecającego wraz ze wskazaniem komórki zlecającej, datę wraz z godziną pobrania oraz dane identyfikacyjne pielęgniarki lub położnej pobierającej.
13. Koszty materiałowe związane z oznakowaniem materiału do badań (np. kody kreskowe) oraz druków, skierowań ma pokrywać Przyjmujący zamówienie.
14. Na podstawie przyjętych zleceń prowadzony będzie przez Przyjmującego zamówienie rejestr przyjmowanych do wykonania badań według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej. Skierowania na badania laboratoryjne będą archiwizowane u Udzielającego zamówienie zgodnie z przepisami w tym zakresie. Udzielający zamówienie zastrzega sobie prawo wglądu w archiwizowane skierowania. Archiwizacja będzie dokonywana w sposób umożliwiający identyfikację komórek kierujących na badania.
15. Udzielający Zamówienia wymaga co najmniej:
 - a) 3-dniowej archiwizacji preparatów mikroskopowych hematologicznych (morfologia)
 - b) 3-dniowej archiwizacji surowic i osocza w stanie zamrożonym,
 - c) 2-dniowej archiwizacji krwi pełnej.
16. Pobieranie materiału do badań dla hospitalizowanych pacjentów Szpitala leży po stronie Udzielającego Zamówienie. W przypadku pozostałych pacjentów leczonych ambulatoryjnie oraz pracowników Szpitala – obowiązek ten spoczywa na Przyjmującym Zamówienie.
17. Zewnętrzny transport materiału, którego badanie nie odbywa się w siedzibie Udzielającego zamówienie, będzie się odbywał w odpowiednich zamkniętych pojemnikach (lodówkach) z monitoringiem temperatury (przy czym księga transportu materiałów będzie do wglądu na każde żądanie Zamawiającego). Transport wewnętrzny materiału będzie odbywał się w zamkniętych pojemnikach łatwych do dezynfekcji i utrzymania czystości. Przyjmujący zamówienie wyposaży oddziały szpitalne w/w pojemniki oraz na bieżąco będzie uzupełniał pojemniki w razie wystąpienia takich potrzeb.
18. Przyjmujący zamówienie będzie prowadził sprawozdawczość statystyczną według zasad obowiązujących w publicznych podmiotach leczniczych. Przyjmujący zamówienie będzie tworzył, na podstawie danych zawartych w laboratoryjnym systemie informatycznym, wszelkiego rodzaju zestawienia dotyczące przedmiotu umowy, wymagane przez Udzielającego Zamówienia i przekazywał je osobom upoważnionym.
19. Wyniki muszą zostać niezwłocznie przesłane do informatycznego systemu szpitalnego (ISS) Zamawiającego. Wyniki badań muszą być podawane wraz z zakresami norm. W sytuacjach awaryjnych dopuszcza się papierową formę wyników badań.
20. Wyniki badań odbiegających od normy (w wersji papierowej oraz elektronicznej) będą oznaczane symbolem wyróżniającym np. „flagą”. Poza tym:
 - a) Przyjmujący zamówienie musi zapewnić, że w przypadku uzyskania informacji o wynikach badania laboratoryjnego świadczących o ciężkim zagrożeniu zdrowia i/lub życia pacjenta, diagnosta laboratoryjny ma obowiązek niezwłocznego i skutecznego przekazania informacji o wynikach lekarzowi zlecającemu badanie lub lekarzowi dyżurnemu danego oddziału.
 - b) W przypadku dużych rozbieżności w wynikach badań danego chorego w trakcie jednego pobytu (nagle pogorszenie lub poprawa zdrowia/parametru) Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest powiadomić lekarza danego oddziału w godz. 7.00-14.30, a po godz. 14.30 lekarza dyżurnego.
21. Przyjmujący zamówienie, analogicznie jak w przypadku skierowań na badania, ma obowiązek archiwizować wyniki badań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.
22. Przyjmujący zamówienie będzie stosował system elektroniczny przy przyjmowaniu zleceń i automatycznym przekazywaniu wyników do informatycznego systemu szpitalnego (ISS) Zamawiającego. W celu realizacji tego zadania Przyjmujący zamówienie we własnym zakresie zapewni kompatybilność z ISS.
23. Zamawiający wymaga, aby system laboratoryjny został zintegrowany z ISS co najmniej w zakresie:
 - a) automatycznego wysyłania/przyjmowania zleceń oraz zwrotnego przesyłania wyników badań. Zlecenie na badanie musi pojawić się w obu systemach niezależnie od tego, w którym zostało zarejestrowane. Zlecenie na badania musi być prawidłowo podłączone do odpowiedniej

- wizyty/pobytu pacjenta.
- b) automatycznej synchronizacji komórek organizacyjnych Szpitala (synchronizacja jednokierunkowa – z systemu szpitalnego do systemu laboratoryjnego),
 - c) prawidłowej identyfikacji danych pacjentów pomiędzy systemami. Podstawowymi identyfikatorami pacjenta jest PESEL lub inny identyfikator pacjenta w systemie szpitalnym.
24. Pod względem technicznym integracja musi być zgodna z warunkami określonymi przez dostawcę ISS w dokumencie dotyczącym komunikatów wymiany danych. W przypadku zmiany warunków opisanych w takim dokumencie, Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do bezpłatnej aktualizacji interfejsu wymiany danych pomiędzy własnym i szpitalnym systemem w trakcie obowiązywania umowy. Aktualizacja interfejsu musi nastąpić nie później niż 2 miesiące od daty przekazania przez Szpital nowej wersji dokumentu.
25. Do comiesięcznej faktury (pod rygorem uznania jej prawidłowości; brak zestawień spowoduje zakwestionowanie poprawności faktury) zostanie sporządzone zestawienie w formie papierowej oraz w formie elektronicznej w pliku Excel, uwzględniające dane podane w poniższym zestawieniu, prezentującym przykładowy format informacji (może być inny ale musi zawierać poniższe informacje):

a) w podziale na komórkę zlecającą w formie papierowej:

Komórka organizacyjna	Liczba badań w miesiącu	Wartość miesięczna badań
Razem		

b) zestawienie szczegółowe wg pacjenta, lekarza (tylko wersja elektroniczna Excel) na adres: d.panek@szpitaltbg.pl oraz controlling@szpitaltbg.pl, zawierające co najmniej poniższe informacje:

Data rejestracji/ Data zlecenia	Nr zlecenia	Nazwa komórki kierującej	Pacjent - imię i nazwisko	Pesel pacjenta	Lekarz kierujący na badanie - imię i nazwisko	Nazwa badania	Kod ICD badania	Cena jednostkowa

c) zestawienie badań wykonanych na podstawie zleceń Udzielającego zamówienia przekazywanych w formie papierowej poza systemem informatycznym – w wersji papierowej w układzie pkt a oraz w wersji Excel w układzie pkt b.

26. Za stan sanitarny i techniczny_dzierżawionych od Udzielającego zamówienie pomieszczeń odpowiada Przyjmujący zamówienie. Wszelkie remonty i modernizacje mogą być przeprowadzone po otrzymaniu zgody od Udzielającego zamówienie, na koszt i ryzyko Przyjmującego zamówienie, jednakże wszelkie propozycje modernizacji muszą odpowiadać wymogom prawnym stawianym laboratoriom diagnostycznym oraz zgodnie z wymogami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26.03.2019 r., (Dz. U.2022 poz. 402) w sprawie szczegółowych wymagań jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
27. Przyjmujący zamówienie we własnym zakresie zabezpieczy sprzątnięcie wynajmowanych od Udzielającego zamówienie pomieszczeń. Wszelkie działania związane z utylizacją odpadów medycznych (powstałych w wyniku działalności diagnostycznej) oraz trucizn odbywać się będą we własnym zakresie i na koszt Przyjmującego zamówienie i zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, za co w całości odpowiada Przyjmujący zamówienie. Przyjmujący zamówienie przedstawi Udzielającemu zamówienie pozwolenie na wytwarzanie odpadów w terminie nie później niż 2 miesiące od chwili rozpoczęcia działalności na terenie Szpitala.

28. Przyjmujący Zamówienie będzie współdziałał z Udzielającym Zamówienie w zakresie zapewnienia udzielania przez Szpital możliwie najwyższej jakości świadczeń zdrowotnych odpowiadającej standardom akredytacyjnym, poprzez udział mikrobiologa w funkcjonujących w Szpitalu komisjach, komitetach i zespołach, w szczególności Komitecie Kontroli Zakażeń Szpitalnych (KKZS), Zespole Kontroli Zakażeń Szpitalnych (ZKZSZ), Komitecie Terapeutycznym oraz Zespole d/s Antybiotykoterapii:
- a) zakres współpracy z KKZS i ZKZSZ obejmuje w szczególności:
- identyfikacja i rejestracja szczepów bakteryjnych w celu oceny stanu zagrożenia pacjentów hospitalizowanych
 - identyfikacja skażenia środowiska szpitalnego wieloopornymi szczepami szpitalnymi
 - bieżąca wzajemna informacja o zagrożeniach
 - współpraca w zakresie prowadzenia statystyki epidemiologicznej
 - przechowywania szczepów alert patogenów
 - przekazywanie informacji i raportów w zakresie :
 - liczby wykonanych badań mikrobiologicznych
 - rodzaju i liczby drobnoustrojów alarmowych
 - lekowrażliwości najczęściej występujących szczepów
 - raportów mikrobiologicznych zawierających wykaz drobnoustrojów alarmowych, wykaz materiałów mikrobiologicznych najczęściej występujących organizmów oraz lekowrażliwością najczęściej występujących szczepów
 - raportów z badań wysyłanych do KORUN na bieżąco
 - w przypadku pojawienia się potrzeby wykonania badań nie ujętych w zestawieniu, Laboratorium współpracuje z KKZS/ ZKZSZ w zakresie wyszukania miejsca przeprowadzenia badań oraz przygotowania materiału do wysyłki
 - integracja z modułem informatycznym w Komitecie Kontroli Zakażeń Szpitalnych w ramach ISS.
- b) zakres współpracy z z Komitetem Terapeutycznym dotyczy czynnego udziału mikrobiologa jako członka Komitetu
- c) zakres współpracy z Zespołem ds. Antybiotykoterapii dotyczy czynnego udziału mikrobiologa jako członka Zespołu
29. Przyjmujący zamówienie zapewnia Zamawiającemu podłoże do pobrania badań laboratoryjnych/czystościowych.
30. Przyjmujący zamówienie będzie prowadził rejestr błędów przedlaboratoryjnych obejmujących badania laboratoryjne i mikrobiologiczne i minimum jeden raz na kwartał przygotowuje informację Udzielającemu Zamówienie o pojawiających się błędach przedlaboratoryjnych, w szczególności:
- a) błędów w technice pobrania, znakowania, przechowywania, transportu materiałów, popełnionych przez pracowników Udzielającego Zamówienie,
- b) jakości dostarczonego materiału przez Udzielającego Zamówienie,
- oraz Przyjmujący Zamówienie czynnie uczestniczy w pracach Komisji do spraw badania błędów przedlaboratoryjnych.
31. Przyjmujący Zamówienie czynnie uczestniczy w pracach Komisji do spraw badania błędów laboratoryjnych, która dokonuje jeden raz na kwartał analizy błędów laboratoryjnych zgłaszanych przez Udzielającego Zamówienie, w szczególności dotyczących jakości wykonywanych usług oraz błędów w technice odbioru materiału i jego przechowywania przez personel Przyjmującego Zamówienie.

IV. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. Do konkursu może przystąpić podmiot, który:

- a) jest uprawniony do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymaganiami ustawowymi i jest zarejestrowany we właściwych rejestrach, w tym posiada wpis do ewidencji laboratoriów w Krajowej

Izbie Diagnostów Laboratoryjnych,

- b) nie jest w trakcie postępowania upadłościowego lub w stosunku do którego nie ogłoszono upadłości,
- c) nie był skazany prawomocnym wyrokiem za popełnione przestępstwo w związku z postępowaniem o udzielenia zamówienia publicznego, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, przy czym jeśli podmiotem jest:
- spółka osobowa w odniesieniu do wspólników tej spółki,
 - spółka handlowa w odniesieniu do aktualnych członków organów zarządzających tej spółki
- oraz jeśli podmiotem jest spółka prawa handlowego - nie orzeczono sądownie w stosunku do niej zakazu ubiegania się o zamówienia, na podstawie przepisów o odpowiedzialności podmiotów zbiorowych za czyny zabronione pod groźbą kary,
- d) jest uprawniony do wykonywania laboratoryjnych i mikrobiologicznych badań diagnostycznych, w tym wymienionych szczegółowo w formularzu cenowym,
- e) posiada wiedzę i doświadczenie odpowiednie do realizacji kontraktowanych świadczeń, przez co rozumie się, że Przyjmujący Zamówienie wykonał w okresie ostatnich 5 lat przed upływem terminu składania ofert, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy, ale nie mniej niż 2 lata – w tym okresie - co najmniej dwa zamówienia, z których każde spełnia łącznie poniższe elementy:
- zamówienie dotyczyło prowadzenia diagnostycznego laboratorium medycznego i pracowni mikrobiologicznej i było realizowane co najmniej przez dwa lata
 - zamówienie było realizowane w wieloprofilowym (min. 10 oddziałów) szpitalu,
 - zamówienie było realizowane na kwotę roczną co najmniej 1 mln zł,
 - szpital posiadał w okresie realizacji kontraktu nie mniej niż 300 łóżek
- a ponadto potwierdzi należyte wykonanie takiego zamówienia
- f) dysponuje osobami odpowiednimi do prawidłowej realizacji usługi, przez co rozumie się, że kierownik/koordynator świadczonych na rzecz Zamawiającego świadczeń posiada specjalizację z diagnostyki laboratoryjnej i podmiot dysponuje co najmniej 10 osobami o wykształceniu diagnosty laboratoryjnego, posiadającymi co najmniej 3-letnie doświadczenie w pracy diagnostycznej
- g) posiada własne pełnoprofilowe z pracownią mikrobiologii całodobowe laboratorium zastępcze, spełniające wymagania określone w niniejszej SWKO dla podstawowego laboratorium i pracowni mikrobiologicznej (warunki sanitarno-epidemiologiczne, procedury, wyposażenie medyczne, wykorzystywane odczynniki i inne materiały medyczne)
- h) posiada dobrą opinię w zakresie wykonywanych usług czyli brak w okresie ostatnich 3 lat rozwiązanych umów outsourcingowych z winy Wykonawcy,
- i) znajduje się w sytuacji finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia, przez co rozumie się, że posiada środki w banku w wysokości nie mniejszej niż 1 mln zł lub zdolność kredytową nie mniejszą niż 1 mln zł,
- j) nie zalega w płaceniu składek na ubezpieczenie społeczne, podatków i innych opłat publiczno – prawnych,
- k) posiada akredytację zgodną z normą ISO 15189:2012 lub ISO 17025:2017 – obejmującą min. 20 parametrów oraz wdrożony system zarządzania jakością ISO 9001:2015,
- l) posiada aktualną polisę potwierdzającą zawarcie ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie świadczonych usług medycznych, na kwotę nie niższą niż określoną w przepisach wykonawczych do ustawy z 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej (tj. D.U.2022 poz. 633 z póź. zm.). Zakres polisy nie może być mniejszy niż zakres kontraktowanych przez Zamawiającego usług oraz musi być poszerzony o pakiet dotyczący przenoszenia chorób zakaźnych,
- m) zobowiąże się do posiadania polisy, o której mowa w pkt „l”, przez cały okres trwania umowy oraz do bieżącego dostarczania Szpitalowi kopii polis obejmujących kolejne okresy ubezpieczenia,
- n) nie prowadzi działalności konkurencyjnej wobec Zamawiającego w zakresie zawartej przez Szpital umowy z NFZ, tzn. nie prowadzi podmiotu leczniczego ani podmiotu prowadzącego działalność leczniczą, który posiada zawartą umowę z Podkarpackim Oddziałem Wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia - posiadającego jednostki organizacyjne o kodzie identycznym z jednostkami Zamawiającego. Dotyczy to firmy Przyjmującego zamówienie jak i firm będących udziałowcami lub

- w których Przyjmujący zamówienie posiada udział,
- o) współdziałała na rzecz stałego podwyższania jakości świadczonych usług i rozszerzania zakresu badań wykonywanych w ramach diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, poprzez m.in.:
 - uczestnictwo w systemie jakości badań w medycznych laboratoriach diagnostycznych wg zaleceń Ministerstwa Zdrowia.
 - prowadzenie kontroli jakości badań: polską i międzynarodową kontrolę zewnątrz laboratoryjną, uzyskując stosowne certyfikaty,
 - wdrożenie w laboratorium pełnej informatyzacji, umożliwiającej dwukierunkową komunikację laboratoryjnego systemu informatycznego z analizatorami i szpitalnym systemem informatycznym,
 - p) wpłaci wadium w kwocie 200.000,00 zł (słownie: złotych: dwieście tysięcy) na rachunek bankowy Zamawiającego w banku Bank Gospodarstwa Krajowego nr 49 1130 1105 0005 2040 2520 0005 do dnia 4 czerwca 2023 roku (do godz. 24:00).

2. Udzielający Zamówienia wymaga od Przyjmującego Zamówienie, aby:

- a) zapewnił ciągłość usług w okresie trwania umowy,
- b) świadczył zamawiane usługi na wysokim poziomie zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami umożliwiającymi pracę zgodnie z systemem GLP(dobra praktyka laboratoryjna), sztuką i etyką zawodu, obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, z uwzględnieniem postępu nauk medycznych, przy zachowaniu należytej staranności i terminowości oraz nieprzerwanej pracy (przez 24 godziny na dobę i 7 dni w tygodniu) na rzecz Zamawiającego,
- c) świadczył zamawiane usługi z wykorzystaniem aparatury i sprzętu medycznego, zapewniającego ich wysoką jakość oraz spełniającego wymagania ustawy z dnia 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022 poz. 974), posiadającego stosowne certyfikaty, atesty oraz inne dokumenty potwierdzające dopuszczenie aparatury i sprzętu medycznego do użytku oraz dokumenty potwierdzające dokonanie aktualnych przeglądów wykonanych przez uprawnione podmioty,
- d) przy świadczeniu usług wykorzystywał materiały i odczynniki dopuszczone do obrotu i spełniające wymagania określone w ustawie z 07.04.2022 r. o wyrobach medycznych (tj. Dz.U.2022 poz. 974), w tym posiadające Deklarację zgodności CE lub Certyfikat CE,
- e) stosował standardy, procedury i metodologię spełniającą wymogi określone aktualnymi przepisami prawa,
- f) brał udział w okresowych zewnętrznych kontrolach laboratoryjnych jakości świadczonych usług - ogólnopolskich lub międzynarodowych i posiadał zaświadczenia potwierdzające ten udział oraz na żądanie Zamawiającego przedstawił je,
- g) w zakresie wykonywania niniejszej umowy poddawał się procedurom kontrolnym, w tym kontroli prowadzonej przez NFZ, jak również kontroli prowadzonej przez upoważnione osoby ze strony Udzielającego Zamówienia w zakresie:
 - liczby i rodzaju udzielanych świadczeń
 - dokonywania rozliczeń ustalających koszty udzielanych świadczeń i należności za ich wykonanie,
 - terminowej realizacji zaleceń pokontrolnych
- h) przedkładał niezbędne dokumenty, udzielał informacji oraz pomocy podczas kontrolowania Szpitala przez uprawnionych przedstawicieli NFZ,
- i) świadczone usługi były wykonywane przez wykwalifikowane osoby,
- j) prowadził rejestr przyjmowanych pacjentów według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej,
- k) wykorzystywał przy realizacji usług dla Zamawiającego laboratoryjny system informatyczny kompatybilny z informatycznym systemem szpitalnym, zwanym ISS (parametry, którego określono w PSIM – Podkarpackim Systemie Informacji Medycznej, dostęp <http://www.bip.podkarpackie.pl/index.php/zamowienia-publiczne/dostawy/123-budowa-i-wdrozenie-podkarpackiego-systemu-informacji-medycznej>. Przyjmujący Zamówienie zapewni integrację wykorzystywanego laboratoryjnego systemu informatycznego z ISS za pomocą protokołu HL7.
- l) przyjął termin płatności faktur nie krótszy niż 60 dni od dnia dostarczenia faktury Zamawiającemu,

- m) ustalił jednakową cenę badań dla wykonywanych w trybie planowym i trybie pilnym;
- n) w koszcie badania mikrobiologicznego uwzględnił posiew materiału, identyfikację wyhodowanych bakterii patogennych, oznaczenie ich lekooporności z wykryciem mechanizmów MR, ESBL, AmpC, MBL, KPC decydujących o interpretacji klinicznej wyników antybiogramów,
- o) wykorzystywane przez Przyjmującego Zamówienie oprogramowanie, aparatura, sprzęt, urządzenia itp. nie zakłócały pracy aparatury i sprzętu medycznego, użytkowanego przez Zamawiającego,
- p) realizował przedmiot zamówienia zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15.09.2022 r. o diagnostyce laboratoryjnej (tj. Dz.U.2022, poz.2280 z późn. zm.), rozporządzenia z dnia 03.03.2004 r. w sprawie wymagań jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz. U. Nr 43, poz 408 z późn. zm.), rozporządzenia z dnia 23.03.2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (t.j. Dz.U.2019, poz. 1923 z późn. zm.), rozporządzenia z dnia 26.03.2019 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (tj. Dz.U.2022 poz.402 z późn. zm.),
- q) w przypadku braku możliwości wykonania usługi samodzielnie lub przez Podwykonawcę wskazanego w Ofercie przekazał materiał przygotowany do badania innemu ośrodkowi świadczącemu daną usługę (osobie trzeciej) po uzyskaniu pisemnej zgody od Zamawiającego,
- r) udzielał świadczeń zdrowotnych zgodnie z wymaganiami NFZ wobec pracowni diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii, umożliwiając tym samym na realizację umów zawartych pomiędzy Szpitalem a NFZ,
- s) prowadził dokumentację medyczną oraz sporządzał sprawozdawczość statystyczną zgodnie z zasadami obowiązującymi w podmiotach wykonujących działalność leczniczą i wymaganiami określonymi przez Zamawiającego lub NFZ w zakresie przedmiotu zamówienia,
- t) przestrzegał zasad tajemnicy zawodowej i obowiązków określonych w ustawie z dnia 14.12.2018 r. o ochronie danych osobowych przetwarzanych w związku z zapobieganiem i zwalczaniem przestępczości (tj. Dz. U. 2019 r. poz. 125 z późn. zm.), w tym upoważnienia do przetwarzania danych osobowych pacjentów Szpitala oraz w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego 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 dyrektywy 95/46/WE,
- u) przestrzegał praw pacjenta i realizacji obowiązku względem praw pacjenta i członków jego rodziny lub innych osób upoważnionych wynikających z obowiązujących przepisów,
- v) respektował wszystkie wewnątrzzakładowe regulacje prawne odnoszące się do organizacji i porządku udzielania świadczeń zdrowotnych tj. instrukcji, regulaminów oraz procedur.

V. WYKAZ OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW, jakie winna zawierać oferta (obowiązuje forma pisemna):

Do wypełnionego i podpisanego formularza „Oferty”, stanowiącego załącznik nr 1 do SWKO należy dołączyć wszystkie poniższe dokumenty - wymagane bezwzględnie pod rygorem odrzucenia:

1. Formularz ofertowy (załącznik nr 1 do SWKO)
2. Aktualny wypis z rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonego przez właściwego Wojewodę, potwierdzający dopuszczenie do obrotu prawnego w zakresie objętym zamówieniem,
3. Aktualny wypis z Krajowego Rejestru Sądowego, w przypadku podmiotów podlegających wpisowi do KRS a dla podmiotów nie podlegających wpisowi do KRS – aktualny wypis z ewidencji działalności gospodarczej,
4. Aktualną polisę OC zgodnie z wymogiem w pkt. IV. Ust.1 pkt. 1. W sytuacji, gdy w treści polisy nie jest wskazany przedmiot niniejszego konkursu – dopuszcza się w celu poprawności oferty - załączenie do oferty, oświadczenia wystawionego przez firmę ubezpieczeniową, która wystawiła polisę, potwierdzającego, iż przedmiotem ubezpieczenia wynikającego z polisy jest również działalność laboratoryjna i mikrobiologiczna, poszerzona o pakiet dot. przenoszenia chorób zakaźnych.

5. Oświadczenie o niekaralności Przyjmującego zamówienie, członków Zarządu Przyjmującego zamówienie.
6. Oświadczenie, że w okresie ostatnich 3 lat nie rozwiązano z Wykonawcą umów outsourcingowych z Jego winy.
7. Oświadczenie, że przyjmujący zamówienie nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenia społeczne i innych zobowiązań publicznoprawnych.
8. Informację banku, w którym Oferent posiada rachunek bankowy, potwierdzająca wysokość posiadanych środków finansowych lub jego zdolność kredytową.
9. Bilans, rachunek zysków i strat oraz r-k przepływów pieniężnych za rok 2021 i 2022 wraz ze sprawozdaniem biegłego rewidenta, jeżeli sprawozdanie podlega badaniu, a także bilans oraz rachunek zysków i strat za I kw 2023 roku. Jeżeli wykonawca nie zobowiązany do sporządzania sprawozdań finansowych – informacja o obrotach, zobowiązaniach, należnościach oraz zysku/stracie z działalności za ostatni rok obrachunkowy oraz I kw. 2023 roku.
10. Formularz cenowy (załącznik nr 2). Dodatkowo Zamawiający wymaga dołączenia formularza cenowego, sporządzonego elektronicznie w arkuszu kalkulacyjnym Excel na płycie CD.
11. Dowód wniesienia wadium
12. Wykaz wykonanych usług w zakresie niezbędnym do wykazania spełnienia warunku doświadczenia (części IV ust. 1 pkt. e) - z podaniem przedmiotu zamówienia, ogólnej wartości, dat wykonania i zlecających (wraz z informacją o liczbie łóżek u zlecającego) oraz załączenie dokumentu (dokumentów) potwierdzającego, że te usługi zostały wykonane należycie.
13. Oświadczenie o posiadaniu własnym pełnoprofilowym z pracownią mikrobiologii całodobowym laboratorium zastępczym (adres, ilość zatrudnionych osób)
14. Opis procedury postępowania w przypadku korzystania z laboratorium zastępczego, zarówno w okresie przejściowym do czasu wskazanego w części III ust. 4, jak i w przypadku awarii. Chodzi w szczególności o:
 - miejsce dostarczania materiału diagnostycznego
 - czas wykonania badań
 - sposób dystrybucji wyników na oddziały
 - organizację pracy laboratorium w dni powszednie po godz. 15 oraz w soboty, niedziele i święta
15. Oświadczenie, że Przyjmujący Zamówienie posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz potencjał techniczny, a także dysponuje osobami zdolnymi do wykonania Zamówienia oraz że złożone informacje mające wpływ na wynik prowadzonego postępowania są prawdziwe, wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5.
16. Wykaz osób, które będą uczestniczyć w wykonywaniu Zamówienia, wraz z informacjami na temat ich kwalifikacji niezbędnych do wykonania Zamówienia, wg wzoru stanowiącego załącznik nr 5.
17. Oświadczenie oferenta o następującej treści: „Przyjmujący zamówienie nie realizuje (nie jest stroną) umowy zawartej z Podkarpackim Oddziałem Wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia, więc nie prowadzi na terenie województwa podkarpackiego działalności konkurencyjnej wobec udzielającego zamówienie w zakresie świadczenia usług medycznych innych niż przedmiot konkursu, a tożsamych w części lub w całości z usługami świadczonymi przez Udzielającego zamówienie w zakresie zawartej przez Szpital umowy z NFZ.” Złożone oświadczenie dotyczy zarówno firmy Przyjmującego zamówienie jak i firm będących udziałowcami lub w których Przyjmujący zamówienie posiada udziały.
18. Oświadczenie Oferenta o zapoznaniu się z:
 - treścią ogłoszenia,
 - szczegółowych warunków konkursu ofert,
 - projektem umów,wraz z informacją, iż nie zgłasza do nich żadnych zastrzeżeń.
19. Kserokopie certyfikatów (zaświadczeń) potwierdzających udział Przyjmującego zamówienie w kontrolach ogólnokrajowych i międzynarodowych za okres poprzedniego roku.

20. Kserokopie certyfikatu ISO 15189 lub certyfikatu ISO 17025 oraz ISO 9001.
21. Zaparafowane (każda strona) projekty umów o wykonywanie świadczeń zdrowotnych i najmu pomieszczeń.

Dla udokumentowania spełnienia wymaganych warunków oraz uznania formalnej poprawności, oferta musi zawierać następujące dokumenty (odpisy lub kserokopie) poświadczone za zgodność z oryginałem przez osoby uprawnione do reprezentacji. Załączane dokumenty nie mogą być wystawione wcześniej niż 3 miesiące przed dniem złożenia oferty. Oświadczenia własne Oferenta muszą być złożone w formie oryginału.

VI. SKŁADANIE OFERT

1. Udzielający Zamówienia zastrzega sobie prawo odwołania konkursu przed dniem podanym jako dzień złożenia oferty bez podania przyczyny oraz do przesunięcia terminu składania ofert.
2. Udzielający Zamówienia, w szczególnie uzasadnionych przypadkach zastrzega sobie prawo zmiany lub uzupełnienia treści niniejszych SWKO. W przypadku wprowadzenia takiej zmiany, informacja o tym zostanie niezwłocznie przekazana wszystkim podmiotom, które pobrały SWKO i będzie dla nich wiążąca.
3. Wykonawca może zwrócić się do Udzielającego zamówienie o wyjaśnienie treści SWKO. Zamawiający jest obowiązany udzielić wyjaśnień pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie treści SWKO wpłynął do Udzielającego nie później niż na 3 dni przed terminem złożenia ofert - za pomocą faksu (015 812 32 63), złożony w sekretariacie Szpitala lub pocztą elektroniczną (sekretariat@szpitalbg.pl).
4. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści SWKO wpłynął po upływie terminu składania określonego w zdaniu poprzednim, lub dotyczy udzielonych już wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień albo pozostawić wniosek bez rozpoznania.
5. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, treść zmian lub uzupełnienia SWKO – Zamawiający zamieszcza na własnej stronie internetowej.
6. Oferty w zaklejonych kopertach, opatrzone nazwą i adresem Oferenta, umieszczonymi w lewym górnym rogu, powinny być zaadresowane wg poniższego wzoru:

**Wojewódzki Szpital
im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu
ul. Szpitalna 1 39-400 Tarnobrzeg,**

oraz opisane:

**OFERTA NA ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE
W ZAKRESIE
DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ I MIKROBIOLOGII
*Nie otwierać przed dniem 5 czerwca 2023 r. godz. 10.30***

1. Oferty należy składać w sekretariacie Szpitala do dnia 5 czerwca 2023 r. do godz. 10.00.
2. Oferty złożone po terminie będą zwracane bez otwierania.
3. Wszystkie załączniki powinny być ponumerowane w sposób ujęty w punkcie VI SWKO. Wszystkie strony oferty powinny być ponumerowane w ciągłości, wszelkie zmiany winny być parafowane przez Przyjmującego Zamówienie.
4. Wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty ponosi Przyjmujący Zamówienie.
5. Okres związania ofertą wynosi 60 dni kalendarzowych.

VII. OTWARCIE OFERT.

1. Otwarcie ofert nastąpi 5 czerwca 2023 roku o godz. 10:30 w siedzibie Udzielającego Zamówienie w sali konferencyjnej (pokój Nr 117) w obecności Komisji Konkursowej.
2. Oferenci mogą uczestniczyć w części jawnej, w trakcie której zostaną odczytane nazwy Oferentów i proponowana cena realizacji zamówienia.
3. Rozstrzygnięcie konkursu nastąpi w ciągu 10 dni od daty otwarcia ofert.

VIII. KRYTERIUM OCENY OFERT.

1. Wybierając najkorzystniejszą ofertę Komisja Konkursowa będzie brała pod uwagę następujące kryteria:

Lp.	Kryterium	Waga punktowa	Uwagi
1.	Cena	80%	Oceniana na podstawie formularza cenowego
2.	Jakość	20%	Oceniana zgodnie niżej przedstawioną tabelą na podstawie oświadczeń Oferenta

Lp.	Kryterium	Spełnienie warunku – 1 pkt., niespełnienie warunku – 0 pkt.
1.	Laboratorium zapewnia dostarczenie do oddziałów kolorowych wyróżników do oznaczania próbek CITO	
2.	Oddzielne stanowisko do przyjmowania próbek CITO	
3.	Dwustopniowy system walidacji	
4.	Posiadanie dodatkowych certyfikatów ISO (ponad wymagane certyfikaty: ISO 15189 lub ISO 17025; ISO 9001)	
5.	Zatrudnianie przez Oferenta specjalistów w zakresie: - hematologii - onkogenetyki - toksykologii (za każdą specjalizację 1 pkt.)	
6.	Udział w okresowych zewnętrznych kontrolach laboratoryjnych jakości świadczonych usług. Wymagany udział w min. 2 kontrolach z niżej wymienionych. (punkt będzie przyznawany za udział w kontrolach ponad wymagane minimum): - Powszechny Program Kontroli Jakości Badań – Łódź, - Labquality – Helsinki, - Randox, - Polmikro, - UK NEQAS (EARS-Net)	
7.	Dodatni wynik finansowy za rok 2021	
8.	Dodatni wynik finansowy za rok 2022	

Sposoby oceny poszczególnych kryteriów:

- cena = 80 % x najniższa oferta cenowa / analizowana oferta cenowa

- jakość = 20% x ilość punktów analizowanej oferty/ max ilość punktów dla części jakościowej

Końcowa ocena oferty (KOO) = liczba punktów w kryterium „cena” + liczba punktów w kryterium „jakość”

Oferta z najwyższą wartością KOO zostanie uznana za najkorzystniejszą.

2. Wybór najkorzystniejszej oferty:

a) Zamawiający, udzieli zamówienia Oferentowi, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszych SWKO i została oceniona jako najkorzystniejsza w oparciu o podane kryterium wyboru.

b) Udzielający Zamówienia powiadomi o wynikach postępowania wszystkich Oferentów w terminie 10 dni od dnia otwarcia ofert.

3. Kryteria oceny ofert i warunki wymagane od Oferentów są jawne i nie podlegają zmianie w toku postępowania.

IX. ROZSTRZYGNĘCIE KONKURSU

1. Rozstrzygnięcia konkursu dokona Komisja Konkursowa powołana przez Dyrektora Szpitala.

2. Komisja konkursowa, przystępując do rozstrzygnięcia konkursu, dokonuje następujących czynności:

a) stwierdza prawidłowość ogłoszenia konkursu oraz liczbę otrzymanych ofert

b) otwiera koperty z ofertami i podaje nazwy (firmy) oraz adresy wykonawców oraz zaproponowaną wartość usługi

c) ustala, która z ofert spełnia warunki wymagane przez udzielającego zamówienie

d) odrzuca oferty nie spełniające wymaganych warunków lub wpływające po terminie

e) wybiera najkorzystniejszą ofertę, albo nie przyjmuje żadnej z ofert

3. Komisja konkursowa odrzuca ofertę:

a) złożoną przez Oferenta po terminie,

b) zawierającą nieprawdziwe informacje,

c) jeżeli Oferent nie określił przedmiotu oferty lub nie podał proponowanej ceny świadczeń zdrowotnych

d) jeżeli zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia,

e) jeżeli jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów,

f) jeżeli Oferent złożył ofertę alternatywną,

g) jeżeli Oferent lub oferta nie spełniają wymaganych warunków określonych w przepisach prawa oraz warunków określonych w SWKO,

h) złożoną przez Oferenta, z którym w okresie trzech lat poprzedzających ogłoszenie postępowania została rozwiązana przez Udzielającego zamówienie umowa o udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii.

4. W przypadku gdy Oferent nie przedstawił wszystkich wymaganych dokumentów lub gdy oferta zawiera braki formalne, Komisja wzywa oferenta do usunięcia tych braków w wyznaczonym terminie pod rygorem odrzucenia oferty.

5. Dyrektor Szpitala unieważnia postępowanie w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych, gdy:

a) nie wpłynęła żadna oferta,

b) wpłynęła jedna oferta niepodlegająca odrzuceniu, z zastrzeżeniem ust. 6

c) odrzucono wszystkie oferty,

d) kwota najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę, którą Udzielający Zamówienia przeznaczył na finansowanie świadczeń zdrowotnych w przedmiotowym postępowaniu.

e) nastąpiła istotna zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub zawarcia umowy nie leży w interesie ubezpieczonych, czego nie można było wcześniej przewidzieć.

6. Jeżeli w toku konkursu ofert wpłynęła tylko jedna oferta niepodlegająca odrzuceniu, komisja może przyjąć tę ofertę, jeśli spełnia ona wymagania Udzielającego Zamówienie oraz gdy z okoliczności wynika,

że na ogłoszony ponownie na tych samych warunkach konkurs ofert nie wpłynie więcej ofert.

7. Komisja działa na posiedzeniach zamkniętych bez udziału oferentów z wyjątkiem czynności wskazanych jako jawne w SWKO. Rozstrzygnięcie konkursu nastąpi w terminie do 10 dni od dnia otwarcia ofert. Informacja ta zostanie zamieszczona na stronie internetowej Szpitala oraz zostanie przesłana drogą faksową i pocztą do wykonawców składających ofertę. Wszystkie to czynności nastąpią w tym samym dniu i data ta zostanie przyjęta, jako dzień zakończenia konkursu ofert.
8. Jeżeli nie nastąpiło unieważnienie postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych Komisja Konkursowa ogłasza o rozstrzygnięciu postępowania.
9. Wyniki konkursu uznaje się za obowiązujące po ich zatwierdzeniu przez Dyrektora Udzielającego zamówienie. Niezwłocznie po zatwierdzeniu Komisja Konkursowa zawiadamia na piśmie wszystkich Oferentów o zakończeniu i wynikach konkursu, podając nazwę i siedzibę Wykonawcy.
10. Udzielający Zamówienia zawrze umowę z oferentem, którego oferta odpowiada warunkom formalnym oraz zostanie uznana za najkorzystniejszą w oparciu o ustalone kryteria oceny ofert. Udzielający Zamówienia zawrze umowę z wybranym oferentem na okres obowiązywania umowy, zgodnie z ogłoszeniem.

X. POSTĘPOWANIE ODWOŁAWCZE

1. Oferentowi, którego interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Szpital zasad przeprowadzania postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych, przysługują środki odwoławcze: protest i odwołanie.
2. Środki odwoławcze nie przysługują na:
 - a) wybór trybu postępowania,
 - b) niedokonanie wyboru świadczeniodawcy,
 - c) unieważnienie postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej.
3. W toku postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych do czasu zakończenia postępowania Oferent może złożyć do komisji umotywowany protest w terminie 7 dni od dnia dokonania zaskarżonej czynności.
4. Do czasu rozpatrzenia protestu postępowanie konkursowe ulega zawieszeniu, chyba że z treści protestu wynika, że jest on rzeczywiście bezzasadny.
5. Komisja rozpatruje i rozstrzyga protest w ciągu 7 dni od dnia jego otrzymania i udziela pisemnej odpowiedzi składającemu protest. Nieuwzględnienie protestu wymaga uzasadnienia.
6. Protest złożony po terminie nie podlega rozpatrzeniu.
7. Informacje o wniesieniu protestu i jego rozstrzygnięciu niezwłocznie zamieszcza się na stronie internetowej Szpitala.
8. W przypadku uwzględnienia protestu komisja powtarza zaskarżoną czynność.
9. Oferent biorący udział w postępowaniu może wnieść do Dyrektora w terminie 7 dni od dnia ogłoszenia o rozstrzygnięciu postępowania, odwołanie dotyczące rozstrzygnięcia postępowania.
10. Odwołanie wniesione po terminie nie podlega rozpatrzeniu.
11. Odwołanie rozpatrywane jest w terminie 7 dni od dnia jego otrzymania. Wniesienie odwołania wstrzymuje zawarcie umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej do czasu jego rozpatrzenia.
12. Po rozpatrzeniu odwołania Dyrektor uwzględnia lub oddala odwołanie. Informacja jest zamieszczana w terminie 2 dni od dnia jej wydania, na stronie internetowej Szpitala.

XI. Korespondencja

Wszelką korespondencję należy kierować na adres: ul. Szpitalna 1, 39-400 Tarnobrzeg składając ją w sekretariacie Szpitala lub drogą faksową na nr 15 812 32 63 lub drogą elektroniczną na adres sekretariat@szpitaltbg.pl

ZAŁĄCZNIKI

1. wzór formularza oferty
2. wzór formularza cenowego
3. lista badań mikrobiologicznych możliwych do wykonania w systemie całodobowym
4. lista badań laboratoryjnych możliwych do wykonania w systemie całodobowym „NA CITO”
5. oświadczenie o posiadaniu potencjału technicznego i osobowego oraz wykaz osób uczestniczących w wykonywaniu zamówienia
6. wzór umowy na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej
7. wzór umowy najmu pomieszczeń

ZAŁĄCZNIK NR 1 do SWKO – FORMULARZ OFERTY



(Pieczęć nagłówkowa Przyjmującego Zamówienie)

**Wojewódzki Szpital im. Zofii
z Zamoyskich Tarnowskiej
w Tarnobrzegu
ul. Szpitalna 1,
39-400 Tarnobrzeg**

OFERTA

Nawiązując do ogłoszenia o postępowaniu prowadzonego w trybie konkursu ofert na podstawie art. 26, 26a i 27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U.2022, poz. 633 z późn. zm.): *na wykonanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, oraz najmu pomieszczeń na świadczenie tych usług.*

MY, NIŻEJ PODPISANI

.....
działając w imieniu i na rzecz Przyjmującego Zamówienie:

.....
(nazwa firmy Przyjmującego Zamówienie)

Adres Przyjmującego Zamówienie:

-
- OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się ze SWKO i uznajemy się za związanych określonymi w niej postanowieniami i zasadami postępowania.
 - OFERUJEMY** wykonanie przedmiotu zamówienia w okresie 5 lat za cenę:
brutto zł (słownie złotych:)
 - UWAŻAMY SIĘ** za związanych niniejszą ofertą przez okres 60 dni od upływu terminu składania ofert.
 - OŚWIADCZAMY**, że zapoznaliśmy się z treścią ogłoszenia oraz warunkami konkursu, tj. Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert i uzyskaliśmy konieczne informacje i wyjaśnienia do przygotowania oferty.
 - OŚWIADCZAMY**, że posiadamy uprawnienia do wykonywania świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii.
 - OŚWIADCZAMY** że znajdujemy się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.
 - OŚWIADCZAMY** że zobowiązujemy się do zachowania tajemnicy i wykorzystania informacji uzyskanych w wyniku postępowania konkursowego wyłącznie do celów ofertowych.
 - OŚWIADCZAMY** że zapoznaliśmy się z warunkami umów określonych w projektach umów i akceptujemy je bez zastrzeżeń oraz zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty do zawarcia umowy na okres 5 lat w miejscu i terminie wyznaczonym przez Udzielającego Zamówienie.
 - OŚWIADCZAMY**, iż – za wyjątkiem informacji i dokumentów zawartych w ofercie na stronach nr od do – niniejsza oferta oraz wszelkie załączniki do niej są jawne i nie zawierają informacji stanowiących tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
 - OŚWIADCZAMY**, iż – badania wyszczególnione w formularzu cenowym w pozycjach l.p. będą wykonywane przez Podwykonawców.....(podać nazwę i siedzibę Podwykonawcy)
 - ZOBOWIĄZUJEMY SIĘ** do realizacji zamówienia w terminie podanym w SWKO.
 - GWARANTUJEMY** okres stałości cen zgodnie z postanowieniami umowy.
 - AKCEPTUJEMY** warunki płatności określone przez Udzielającego Zamówienie.
 - NUMER RACHUNKU BANKOWEGO** podany przez Przyjmującego Zamówienie.....
....., na który Udzielający Zamówienia będzie dokonywał zapłaty za wykonane badania.
- W przypadku wpłaty wadium** w pieniądzu zwrotu należy dokonać na rachunek bankowy nr:
.....
- NAZWISKO I IMIĘ osoby/osób** Przyjmującego Zamówienie uprawnionej/ych lub upoważnionej/ych do reprezentowania przy sporządzaniu niniejszej oferty:.....
W przypadku jeżeli osoba nie jest wskazana we właściwym rejestrze lub działalności gospodarczej wymagane jest załączenie pełnomocnictwa, które w swojej treści jednoznacznie wskaże uprawnienie do sporządzenia i podpisania oferty. Należy je złożyć w oryginale lub kopii poświadczonyj za zgodność z oryginałem / kopia pełnomocnictwa powinna być poświadczona notarialnie/.

16. OSOBY REPREZENTUJĄCE Przyjmującego Zamówienie przy podpisie umowy: imię i nazwisko, oraz oznaczenie funkcji

W przypadku jeżeli osoba nie jest wskazana we właściwym rejestrze lub działalności gospodarczej wymagane jest załączenie pełnomocnictwa, które w swojej treści jednoznacznie wskaże uprawnienie do podpisania umowy. Należy je złożyć w oryginale lub kopii poświadczonej za zgodność z oryginałem / kopia pełnomocnictwa powinna być poświadczona notarialnie/.

17. OSOBA UPOWAŻNIONA do koordynowania wykonywanymi świadczeniami zdrowotnymi w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii..... nr tel.adres e-mail

18. WSZELKĄ KORESPONDENCJĘ w sprawie niniejszego postępowania należy kierować na adres:nr tel.....nr faxu:adres e-mail.....

19. OSOBA uprawniona do kontaktu z Udzielającym Zamówienia

20. ADRES e-mail osoby uprawnionej do kontaktowania się z Udzielającym Zamówienia:

21. OFERTA została złożona na..... stronach, podpisanych i kolejno ponumerowanych od nr do nr

22. INTEGRALNĄ część oferty stanowią następujące dokumenty:

1/

2/

3/

4/

5/

..... dnia 2023 roku

.....
podpis osoby(osób) uprawnionej(ych)
do reprezentowania Przyjmującego Zamówienie

Formularz cenowy – wykaz badań wykonywanych na zlecenie Szpitala

Lp	kod ICD badania	Nazwa badania	Przewidywana szacunkowa ilość badań na 12 miesięcy	Czas wykonania badania w godzinach	Metoda wykonania badania	Cena jednostkowa (brutto) PLN	Wartość badań (brutto) PLN – kol. 4 x kol. 7
1	2	3	4	5	6	7	8
1		-Mocz - badanie ogólne (ICD-9: A01)	12000				
2		-OB (ICD-9: C59)	9200				
3		-Morfologia krwi (pełna) (ICD-9: C55)	32000				
4		-Morfologia krwi (podstawowa) (ICD-9: C53)	220				
5		-Rozmaz krwi (manualnie) (ICD-9: C32)	100				
6		-PT (INR) (ICD-9: G21)	8550				
7		-APTT (ICD-9: G11)	4000				
8		-Fibrynogen (ICD-9: G53)	200				
9		-D-dimer, ilościowo (ICD-9: G49)	2200				
10		-Glukoza (ICD-9: L43)	15000				
11		-Elektrolity (Na, K)	400				
12		-Sód (ICD-9: O35)	26900				
13		-Potas (ICD-9: N45)	27100				
14		-Lipidogram (CHOL, HDL, nie-HDL, LDL, TG) (ICD-9: M71)	1700				
15		-Cholesterol całkowity (ICD-9: I99)	900				
16		-Cholesterol HDL (ICD-9: K01)	1500				
17		-Cholesterol LDL met. bezpośrednią (ICD-9: K03)	1500				
18		-Trójglicerydy (ICD-9: O49)	1450				
19		-Próby wątrobowe (ALT, AST, ALP, BIL, GGTP)	4700				
20		-ALT (ICD-9: I17)	14000				
21		-AST (ICD-9: I19)	12200				
22		-Fosfataza zasadowa (ICD-9: L11)	6300				
23		-Bilirubina całkowita (ICD-9: I89)	8700				
24		-Bilirubina związana (bezpośrednia) (ICD-9: I87)	100				
25		-Bilirubina wolna (pośrednia) (ICD-9: I91)	80				
26		-GGTP (ICD-9: L31)	7300				
27		-Dehydrogenaza mleczanowa (ICD-9: K33)	500				
28		-Lipaza (ICD-9: M67)	500				
29		-Amylaza (ICD-9: I25)	2800				
30		-Mocznik (ICD-9: N13)	16000				
31		-Kreatynina (ICD-9: M37)	24000				
32		-Kwas moczowy (ICD-9: M45)	2500				
33		-Białko całkowite (ICD-9: I77)	4400				
34		-Albumina (ICD-9: I09)	1000				
35		-Proteinogram (ICD-9: I79)	100				
36		-Żelazo (ICD-9: O95)	2000				
37		-Ferrytyna (ICD-9: L05)	50				
38		-Wapń całkowity (ICD-9: O77)	3800				
39		-Chlorki (ICD-9: I97)	250				

40	-Fosfor nieorganiczny (ICD-9: L23)	440				
41	-Magnez (ICD-9: M87)	730				
42	-Każ - pasożyty (1 ozn.) (ICD-9: A21)	550				
43	-Owsiki (wymaz parazytologiczny) (ICD-9: A21)	110				
44	-Każ - G. lamblia met. ELISA (ICD-9: X13)	250				
45	-Każ - krew utajona (bez diety) (ICD-9: A17)	100				
46	-Każ - rota i adenowirusy (ICD-9: F37)	430				
47	-CRP, ilościowo (ICD-9: I81)	16300				
48	-Prokalcytonina, ilościowo (ICD-9: N58)	700				
49	-ASO, ilościowo (ICD-9: U75)	80				
50	-RF, ilościowo (ICD-9: K21)	1000				
51	-Odczyn Waalera-Rosego (ICD-9: K21)	10				
52	-anty-CCP (ICD-9: N66)	920				
53	-hs Troponina I (ICD-9: O59)	4600				
54	-CK (ICD-9: M18)	520				
55	-CK-MB, aktywność (ICD-9: M19)	400				
56	-CK-MB, masa (ICD-9: M19)	10				
57	-NT pro-BNP (ICD-9: N24)	800				
58	-Retikulocyty (ICD-9: C69)	90				
59	-Płytki krwi (ICD-9: C66)	40				
60	-Retikulocyty - analiza parametrów metodą automatyczną (ICD-9: C69)	110				
61	-Gazometria podstawowa (pH, pCO2, pO2) (ICD-9: O29)	1700				
62	-TSH (ICD-9: L69)	4400				
63	-FT4 (ICD-9: O69)	1000				
64	-FT3 (ICD-9: O55)	1000				
65	-anty-TPO (ICD-9: O09)	40				
66	-anty-TG (ICD-9: O18)	10				
67	-P/c. p. receptorom TSH (TRAb) (ICD-9: O15)	20				
68	-FSH (ICD-9: L65)	50				
69	-LH (ICD-9: L67)	40				
70	-Estradiol (ICD-9: K99)	30				
71	-Progesteron (ICD-9: N55)	5				
72	-Profektyna (ICD-9: N59)	70				
73	-Beta-HCG (ICD-9: L46)	280				
74	-HCG wolna podjednostka beta (ICD-9: L46)	10				
75	-DHEA-SO4 (ICD-9: K27)	3				
76	-Testosteron (ICD-9: O41)	80				
77	-Transferyna (ICD-9: O43)	10				
78	-Witamina B12 (ICD-9: O83)	200				
79	-Kwas foliowy (ICD-9: M41)	90				
80	-TIBC (ICD-9: O93)	200				
81	-Hemoglobina glikowana (ICD-9: L55)	400				
82	-Insulina (ICD-9: L97)	10				
83	-C-peptyd (ICD-9: N33)	20				
84	-P/c. p. dekarboksylazę kw. glutaminowego (anty-GAD) IgG -ilościowo	5				
85	-Parathormon (Intact) (ICD-9: N30)	20				
86	-Fosfataza kwaśna (ICD-9: L15)	40				
87	-Witamina D metabolit 25(OH) (ICD-9: O91)	1050				
88	-ACTH (ICD-9: L63)	7				

89	-Kortyzol (ICD-9: M31)	30				
90	-Aldosteron (ICD-9: I15)	10				
91	-Chromogranina A (ICD-9: K08)	4				
92	-HE4 (ICD-9: I52)	100				
93	-PSA całkowity (ICD-9: I61)	840				
94	-PSA wolny (ICD-9: I63)	60				
95	-CEA (ICD-9: I53)	2500				
96	-AFP (ICD-9: L07)	100				
97	-CA 125 (ICD-9: I41)	615				
98	-CA 15-3 (ICD-9: I43)	430				
99	-CA 19-9 (ICD-9: I45)	2000				
100	-SCC - Ag (ICD-9: I59)	10				
101	-CYFRA 21-1 (ICD-9: I51)	3				
102	-Beta-2-mikroglobulina (ICD-9: M92)	10				
103	-Antytrombina III, aktywność (ICD-9: G03)	6				
104	-Immunoglobuliny IgG, IgM, IgA	10				
105	-IgG (ICD-9: L93)	70				
106	-IgM (ICD-9: L95)	70				
107	-IgA (ICD-9: L85)	110				
108	-Dopelniacz, składowa C-3c (ICD-9: K75)	25				
109	-Dopelniacz, składowa C-4 (ICD-9: K77)	25				
110	-HLA-B27	40				
111	-Białko Bence'a-Jonesa w moczu	20				
112	-Białko w DZM (ICD-9: A07)	10				
113	-Glukoza w DZM (ICD-9: L43)	30				
114	-Wapń w DZM (ICD-9: O77)	150				
115	-Fosfor nieorganiczny w DZM (ICD-9: L23)	20				
116	-Magnez w DZM (ICD-9: M87)	20				
117	-Mocznik w DZM (ICD-9: N13)	130				
118	-Sód i potas w DZM	30				
119	-Glukoza i ketony w moczu, jakościowo	120				
120	0-Mocznik w moczu (ICD-9: N13)	5				
121	-Kreatynina w moczu (ICD-9: M37)	3				
122	-Amylaza w moczu (ICD-9: I25)	860				
123	-HBs antygen (ICD-9: V39)	4200				
124	-HBs przeciwciała (ICD-9: V42)	380				
125	-HBc przeciwciała całkowite (ICD-9: V31)	70				
126	-HBc przeciwciała IgM (ICD-9: V33)	4				
127	-HCV przeciwciała (ICD-9: V48)	4500				
128	-HCV met. PCR, jakościowo (ICD-9: V55)	5				
129	-HAV przeciwciała całkowite (ICD-9: V27)	5				
130	-HAV przeciwciała IgM (ICD-9: V30)	10				
131	-HIV Ag/Ab (Combo) (ICD-9: F91)	560				
132	-Kłosa (Treponema pallidum), przeciwciała IgG/IgM (ICD-9: U84)	290				
133	-Toxoplasma gondii IgG (ICD-9: X41)	200				
134	-Toxoplasma gondii IgM (ICD-9: X45)	250				
135	-Toxoplasma gondii IgA (ICD-9: X37)	10				
136	-Toxoplasma gondii IgG awidność (ICD-9: X49)	5				
137	-Różyczka (Rubella virus) IgG (ICD-9: V21)	90				

138	-Różyczka (Rubella virus) IgM (ICD-9: V24)	90				
139	-CMV (Cytomegalovirus) IgG (ICD-9: F19)	60				
140	-CMV (Cytomegalovirus) IgM (ICD-9: F23)	100				
141	-Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgG (ICD-9: F64)	3				
142	-Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgM (ICD-9: F65)	4				
143	-EBV (Epstein-Barr virus) IgG (ICD-9: F49)	40				
144	-EBV (Epstein-Barr virus) IgM (ICD-9: F50)	150				
145	-Mononukleozę zakaźną, jakościowo (ICD-9: F55)	20				
146	-Mycoplasma pneumoniae IgG (ICD-9: U41)	40				
147	-Mycoplasma pneumoniae IgM (ICD-9: U43)	200				
148	-Chlamydia pneumoniae IgG (ICD-9: S67)	40				
149	-Chlamydia pneumoniae IgM (ICD-9: S65)	200				
150	-Chlamydia pneumoniae IgA (ICD-9: S63)	10				
151	-Chlamydia trachomatis IgG (ICD-9: S73)	15				
152	-Chlamydia trachomatis IgM (ICD-9: S75)	15				
153	-HPV mRNA (Human papillomavirus) met. PCR	10				
154	-Helicobacter pylori IgG (ICD-9: U12)	10				
155	-Helicobacter pylori w kale (ICD-9: U15)	300				
156	-Krzusiec (Bordetella pertussis) IgG (ICD-9: S07)	40				
157	-Krzusiec (Bordetella pertussis) IgM (ICD-9: S09)	60				
158	-Krzusiec (Bordetella pertussis) IgA (ICD-9: S05)	50				
159	-Pneumocystis jirovecii - wymaz (ICD-9: W35)	280				
160	-Grypa typ A i B antygeny	20				
161	-Borelioza IgG (ICD-9: S21)	900				
162	-Borelioza IgM (ICD-9: S25)	900				
163	-Borelioza IgG met. western-blot (ICD-9: S23)	120				
164	-Borelioza IgM met. western-blot (ICD-9: S27)	130				
165	-Brucelloza IgG (ICD-9: S41)	3				
166	-Brucelloza IgM (ICD-9: S43)	3				
167	-Yersinia spp. IgG, IgM, IgA (łącznie) (ICD-9: U90)	100				
168	-Choroba kociego pazura (Bartonella henselae, Bartonella quintana), IgG, IgM	3				
169	-RSV (Respiratory syncytial virus), IgM met. IIF (ICD-9: V17)	5				
170	-Toksozarozę (Toxocara canis) przeciwciała IgG (ICD-9: X33)	10				
171	-HBs antygen, test potwierdzenia (ICD-9: V41)	40				
172	-Karbamazepina, ilościowo (ICD-9: T33)	5				
173	-Kwas walproinowy, ilościowo (ICD-9: T59)	10				
174	-Paracetamol, ilościowo (ICD-9: P75)	3				
175	-Narkotyki panel w moczu, jakościowo	60				
176	-Marihuana (kanabinoidy/THC) w moczu, jakościowo (ICD-9: P44)	3				
177	-Etanol, ilościowo (ICD-9: P31)	620				
178	-Karboksyhemoglobina, ilościowo (ICD-9: P41)	10				
179	-Mleczany, ilościowo (ICD-9: N11)	170				
180	-Kwasy żółciowe całkowite, ilościowo (ICD-9: M53)	20				
181	-Kalprotektyna w kale	170				
182	-Leukocytoza (ICD-9: C30)	10				
183	-Mielogram (ICD-9: C51)	30				
184	-PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy (ICD-9: O21)	130				
185	-PPJ (ANA2) met. IIF i DID ENA screening (ICD-9: O21)	220				
186	-PPJ (ANA3) met. immunoblot (16 antygenów) (ICD-9: O21)	20				

187	-PPJ dsDNA met. IIF (ICD-9: N75)	45				
188	-P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF (ICD-9: N69)	90				
189	-P/c. p. mitochondrialne (AMA) met. IIF (ICD-9: O05)	20				
190	-P/c. p. mięśniom gładkim (ASMA) met. IIF (ICD-9: N91)	3				
191	-P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met. IIF (ICD-9: N79)	10				
192	-P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG i IgA (łącznie) met. IIF (ICD-9: N79)	20				
193	-P/c. p. endomysium i gliadyne w kl. IgA i IgG (łącznie) met. IIF	20				
194	-P/c. p. ,transglutaminazie (kankowej) (anty-tGT) w kl. IgA met. ELISA (ICD-9: N79)	30				
195	-P/c. p. ,transglutaminazie (kankowej) (anty-tGT) w kl. IgG met. ELISA (ICD-9: N79)	5				
196	-P/c. p. ,transglutaminazie (kankowej) (anty-tGT) w kl. IgG i IgA met. ELISA (ICD-9: N79)	90				
197	-P/c. p. kardiolipinie w kl. IgG met. ELISA (ICD-9: N89)	65				
198	-P/c. p. kardiolipinie w kl. IgM met. ELISA (ICD-9: N89)	65				
199	-P/c. p. kardiolipinie w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA (ICD-9: N89)	30				
200	-P/c. p. beta 2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA (ICD-9: N89)	30				
201	-Antykoagulant toczniowy (ICD-9: N89)	20				
202	-P/c. p. komórkom okładzinowym żołądka (APCA) met. IIF (ICD-9: N97)	2				
203	-P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żołądka (APCA) met. IIF	10				
204	-IgE całkowite (ICD-9: L89)	250				
205	-Eozynofilia, wymaz z nosa (ICD-9: 91.891)	4				
206	-Panel alergenów - mieszany (pediatryczny) (ICD-9: L91)	2				
207	-Panel alergenów pokarmowych (ICD-9: L91)	50				
208	-Panel alergenów oddechowych (ICD-9: L91)	70				
209	-Borelioza IgG w PMR (ICD-9: S21)	10				
210	-Borelioza IgM w PMR (ICD-9: S25)	10				
211	-Płyn mózgowo-rdzeniowy - badanie ogólne (ICD-9: A03)	50				
212	-Płyn z jamy ciała - badanie ogólne (ICD-9: A05)	40				
213	-Cytologia ogólna (nieginekologiczna) met. klasyczną (ICD-9: 91.891)	40				
214	-Glukoza w płynie z jamy ciała (ICD-9: L43)	40				
215	-Chlorki w płynie z jamy ciała (ICD-9: I97)	40				
216	-Białko w płynie z jamy ciała (ICD-9: I77)	40				
217	-Test obciążenia glukozą (3pkt, 75g, 1 i 2h) (ICD-9: L43)	80				
218	-Test obciążenia glukozą (2pkt, 75g, 2h) (ICD-9: L43)	100				
219	-Wymaz z gardła (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1170				
220	-Wymaz z nosa (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	420				
221	-Wymaz z jamy ustnej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	50				
222	-Wymaz z języka (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	4				
223	-Wymaz z migdałków (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	90				
224	-Wymaz z ucha prawego (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40				
225	-Wymaz z ucha lewego (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40				
226	-Wymaz ze zmian skórnych (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30				
227	-Wymaz z rany (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	220				
228	-Wymaz z rany beztlonowo (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20				
229	-Wymaz z czyraków (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	4				
230	-Wymaz z owrzodzenia (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	60				
231	-Wymaz ze stopy cukrzycowej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40				
232	-Wymaz z przetoki (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30				
233	-Posiew z ropnia (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	50				
234	-Posiew z odleżyny (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20				
235	-Wymaz z pachwiny (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40				

236	-Wymaz z cewki moczowej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
237	-Wymaz z przedsionka pochwy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
238	-Wymaz z pochwy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	100			
239	-Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
240	-Wymaz z jamy macicy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	3			
241	-Wymaz z odbytu (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	210			
242	-Mocz posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1230			
243	-Kał posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30			
244	-Plwocina posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	180			
245	-Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	70			
246	-Nasienie posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	4			
247	-Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
248	-Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew beztenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	3			
249	-Krew pediatriczna posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	270			
250	-Krew posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	870			
251	-Krew posiew beztenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	850			
252	-Ropa posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	140			
253	-Ropa posiew beztenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
254	-Płyn z jamy ciała posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	130			
255	-Płyn z jamy ciała posiew beztenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
256	-Płyn z jamy opłucnej posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30			
257	-Płyn z jamy opłucnej posiew beztenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
258	-Płyn stawowy posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
259	-Inny materiał posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	250			
260	-Inny materiał posiew beztenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
261	-Posiew kału w kierunku Salmonella / Shigella (bad. bakter.) (ICD-9: 90.92)	20			
262	-Wymaz z odbytu w kierunku Escherichia coli (EPEC) i Salmonella / Shigella (ICD-9: 91.831)	90			
263	-Wymaz z odbytu w kierunku Salmonella / Shigella (ICD-9: 91.831)	530			
264	-Clostridium difficile, antygen GDH i toksyna A/B w kale (ICD-9: 581)	220			
265	-Wymaz z odbytnicy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS) (ICD-9: 91.831)	4			
266	-Wymaz z pochwy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS) (ICD-9: 91.831)	90			
267	-Wymaz z przedsionka pochwy i odbytu w kierunku paciorkowca grupy B (GBS) (ICD-9: 91.831)	60			
268	-Preparat TBC – badanie w kierunku gruźlicy (ICD-9: 91.891)	5			
269	-Quantiferon TB, test IGRA (ICD-9: L99)	4			
270	-Badanie w kierunku KPC (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
271	-Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	100			
272	-Wymaz z rurki tracheostomijnej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	50			
273	-Posiew końcówki cewnika naczyniowego (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40			
274	-Badanie jakości materiałów	640			
275	-Dren posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
276	-Antybiogram mikrobiologiczny 1	2700			
277	-Oznaczenie MIC antybiotyku 1	410			
278	-Wymaz z jamy ustnej (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	4			
279	-Wymaz z rany (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	3			
280	-Wymaz z przedsionka pochwy (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	4			
281	-Wymaz z pochwy (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	70			
282	-Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	10			
283	-Mocz posiew (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	50			
284	-Kał posiew (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	5			

285	-Mykogram mikrobiologiczny 1	40				
286	-Benzodiazepiny w moczu, jakościowo (ICD-9: P79)	3				
287	-Barbiturany w moczu - jakościowo (ICD-9: P13)	3				
288	-Yersinia enterocolitica IgG, IgM, IgA met. ELISA	20				
289	-P/c. p. gliańcie ludzkiej IgG (ICD-9: X01)	3				
290	-Yersinia enterocolitica IgG met. ELISA (ICD-9: U87)	3				
291	-Yersinia enterocolitica IgM met. ELISA (ICD-9: U88)	3				
292	-Wapń zjonizowany met. ISE (ICD-9: O75)	250				
293	-Weryfikacja - białko w moczu (ICD-9: A07)	4000				
294	-Weryfikacja - glukoza w moczu (ICD-9: A15)	800				
295	-Weryfikacja - rozmaz krwi (ICD-9: C32)	5				
296	-Mocz - badanie osadu (ICD-9: A19)	11600				
297	-Osmolalność surowicy - wylczone (ICD-9: N25)	20				
298	-PSA panel (PSA, FPSA, wskaźnik FPSA/PSA)	30				
299	Białko monoklonalne metoda immunofiksacji (IFE)	3				
300	Kontrola czystości powierzchni met. odciskowa (91.821/831)	11				
301	Kontrola czystości powierzchni wymaz (91.821/831)	1100				
302	Kontrola jałowości powietrza (91.821/831)	48				
303	P/c przeciw retikulinie (ARA) (O17)	5				
304	Tyreoglobulina (O65)	4				
305	WR test potwierdzenia (RPR ilość +TPHA)	6				
306	Wykrywanie obecności wariantu patogennego c.1601G>A (mutacja typu Leiden) w genie F5 oraz obecności c.*97G>A(c.20210G>A) w genie protrombiny, F2 metodą Real-Time PCR	100				
307	Wykrywanie przeciwciał koronawirusa SARS Cov-2 IgG/IgM - test immunochromatograficzny (kasetkowy)	5				
308	P/c przeciw wirusowi SARS Cov-2 w klasie IgG (V98)	5				
309	P/c przeciw wirusowi SARS Cov-2 w klasie IgM (V98)	5				
310	P/c przeciw wirusowi SARS Cov-2 w klasie IgG met. ilościową	15				

Świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii

ZAŁĄCZNIK NR 2a do SWKO

Formularz cenowy – wykaz badań wykonywanych sporadycznie (zleczanych za zgodą Z-cy Dyrektora ds. Lecznictwa)

Lp	kod ICD badania	Nazwa badania	Przewidywana szacunkowa ilość badań na 12 miesięcy	Czas wykonania badania w godzinach	Metoda wykonania badania	Cena jednostkowa (brutto) PLN	Wartość badań (brutto) PLN – kol. 4 x kol. 7
1	2	3	4	5	6	7	8
1		-Klirens kreatyniny (ICD-9: M37)	1				
2		-Homocysteina (ICD-9: L62)	1				
3		-P/c. odpornościowe (dawniej t. Coombsa) (ICD-9: E05)	1				
4		-DHEA (ICD-9: K25)	2				
5		-Androstenedion (ICD-9: B31)	1				
6		-Metoksylkatecholamin w DZM (M, N, 3-M) (ICD-9: M99)	1				
7		-Hormon wzrostu (ICD-9: L71)	1				
8		-IGF-1 (ICD-9: O32)	2				
9		-ROMA (Ca125+HE4+ROMA)	1				
10		-Białko C, aktywność (ICD-9: G05)	2				
11		-Białko S wolne (ICD-9: G07)	2				
12		-Czynnik V Leiden	2				
13		-Kreatynina w DZM (ICD-9: M37)	1				
14		-Kwas moczowy w DZM (ICD-9: M45)	1				
15		-Wapń w moczu (ICD-9: O77)	1				
16		-Fosfor nieorganiczny w moczu (ICD-9: L23)	1				
17		-Magnez w moczu (ICD-9: M87)	1				
18		-Kwas moczowy w moczu (ICD-9: M45)	2				
19		-Sód i potas w moczu	2				
20		-Liczba Addisa	1				
21		-Test potwierdzenia obecności przeciwciał anti-HIV 1 i anti-HIV 2 (ICD-9: F90)	1				
22		-Leptospiroza (ICD-9: U22)	1				
23		-Czerwotka typ A i B IgG met. IIF (ICD-9: V71)	1				
24		-Czerwotka typ A i B IgM met. IIF (ICD-9: V72)	1				
25		-Bąblowica (Echinococcus spp.) IgG (ICD-9: X05)	1				
26		-Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy, met. IIF (ICD-9: X13)	2				
27		-Amfetamina w moczu, jakościowo (ICD-9: P07)	2				
28		-Metamfetamina w moczu, jakościowo (ICD-9: P07)	1				
29		-Ecstasy w moczu, jakościowo	1				
30		-Kokaína w moczu, jakościowo (ICD-9: P45)	1				
31		-Morfina w moczu, jakościowo (ICD-9: P68)	1				
32		-Cyklosporyna A, ilościowo (ICD-9: T11)	1				
33		-Metanol, ilościowo (ICD-9: P65)	1				
34		-Glikol etylenowy, ilościowo (ICD-9: P27)	1				
35		-PPJ (ANA4) met. IIF i immunoblot (16 antygenów) (ICD-9: O21)	1				
36		-PPJ panel Myositis met. immunoblot (ICD-9: O21)	1				
37		-P/c. p. kinazie tyrozynowej (anty-MuSK) met. RIA	1				
38		-P/c. p. receptorom acetylocholinoj (anty-ACHR) met. RIA (ICD-9: N93)	1				
39		-IgE sp. F76 - alfa laktoalbumina (ICD-9: L91)	1				
40		-IgE sp. F77 - beta laktoalbumina (ICD-9: L91)	1				
41		-IgE sp. F78 - kazeina (ICD-9: L91)	1				
42		-IgE sp. F2 - mleko krowie (ICD-9: L91)	1				

43	-Insulina po obciążeniu (75 g glukozy 0,1,2) (ICD-9: L97)	1				
44	-Insulina po obciążeniu (75 g glukozy 0, 2) (ICD-9: L97)	1				
45	-Białko oligoklonalne w PMR	2				
46	-Wymaz z worka spojłkowego OP (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
47	-Wymaz z pępka (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
48	-Posiew bezlenny z ropnia (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
49	-Wymaz spod nalepki (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
50	-Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
51	-Ziło posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
52	-Treść żołądkowa posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
53	-Wody płodowe posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
54	-Płyn z jamy otrzewnej posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
55	-Płyn z jamy otrzewnej posiew bezlenny (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
56	-Płyn stawowy posiew bezlenny (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
57	-Posiew kału w kierunku enteropatogenicznej Escherichia coli (EPEC) (ICD-9: S96)	2				
58	-Posiew w kierunku M. tuberculosis – met. konwencjonalna (Grzlica) (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
59	-Posiew płynów w kierunku M. tuberculosis – met. aut. (Grzlica) (bad. bak.) (ICD-9: 91.831)	2				
60	-Posiew w kierunku Mycobacterium tuberculosis – szybki system (Grzlica) (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
61	-Wymaz z języka (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	2				
62	-Wymaz ze zmian skórnych (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	1				
63	-Inny materiał (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	2				
64	-Posiew kału w kierunku grzybów pleśniowych (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	1				
65	-Wynik mikrobiologiczny	1				
66	-Dowolna p.c. p. VIsE/C6, ilościowo, monitorowanie leczenia	1				
67	-IgG4, podłosa	2				
68	-PPJ anti-Jo-1 met. EI ISA	1				
69	-P/c. p. endomysium, retikuline i gliadynie IgA	1				
70	-P/c. p. endomysium, retikuline i gliadynie IgG	1				
71	-Wynik zewnętrzny (ICD-9:)	2				
72	-Zespół Gilberta met. biologii molekularnej	2				
73	-Profil glukozy 4 punkty (ICD-9: L43)	1				
74	Alfa 1 - antytypana w surowicy (I65)	1				
75	Anty-Müllerian hormon (AMH)	1				
76	Atypowe p/c przeciwo cymplazmie neutrofilii	2				
77	CA 72-4 (I49)	1				
78	Cholinesteraza (K93)	1				
79	Cryptococcus neoformans antygen (W31)	1				
80	Czynnik reumatoidalny RF IgM (K21)	1				
81	Haptoglobina	1				
82	HSV p/c IgG płynie mózgowo rdzeniowym (F64)	1				
83	HSV p/c IgM w płynie mózgowo rdzeniowym (F65)	1				
84	Kalcytonina (M11)	1				
85	Klęszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgG w PMR (F84)	1				
86	Klęszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgM w PMR (F85)	1				
87	Kupropiryny w moczu ze zbiórki dobowej (M27)	1				
88	Kwas delta-aminolewulinowy (ALA) w DZM (M51)	1				
89	Lewetyracetam	1				

90		P/c przeciw akwaporynie 4	1				
91		Panel neurologiczny. Wykrywanie materiału genetycznego wirusów: CMV, EBV, HSV1, HSV2, HHV6, HHV7, VZV, enterowirusa, adenowirusa, parechowirusa, parwowirusa B19	1				
92		Potas w moczu (N45)	1				
93		Przeciwciała przeciw glikoproteinie oligodendrocytów mieliny (anti-MOG) w surowicy	1				
94		Salicylany w surowicy (P91)	1				
95		Wykrywanie DNA wirusa CMV metodą Real Time-PCR (F25)	1				
96		Wykrywanie obecności wariantu patologicznego c. 997G>A (c. 10210G>A) w genie czynnika II krzepnięcia krwi (gen protrombiny, F2) metodą Real-Time PCR	1				

ZAŁĄCZNIK NR 3 do SWKO

**LISTA BADAŃ
DOSTĘPNYCH CAŁĄ DOBĘ W PRACOWNI MIKROBIOLOGII**

1. cewniki/dreny
2. krew aer
3. krew ana
4. wymaz z gardła
5. wymaz z nosa
6. wymaz z odbytu
7. wymaz z oka
8. wymaz z ucha
9. mocz
10. nasienie
11. płwocina
12. płyn mózgowo-rdzeniowy aer
13. płyn z jam ciała (różny) aer
14. płyn z jam ciała (różny) ana
15. płyn mózgowo-rdzeniowy ana
16. ropa aer
17. ropa ana
18. wydzielina z cewki moczowej
19. wydzielina z pochwy
20. wymaz ze skóry
21. zatoki przynosowe
22. zółć
23. antygen lamblia test eia
24. rotawirus w kale
25. materiał inny
26. wymaz w kierunku pneumocystozy

.....
podpis osoby(osób) uprawnionej(ych)
do reprezentowania Przyjmującego Zamówienie

**LISTA BADAŃ
WYKONYWANYCH W SYSTEMIE CAŁODOBOWYM „NA CITO”
PRZEZ ZAKŁAD DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ I MIKROBIOLOGII**

l.p.	Nazwa badania
1.	czas protrombinowy
2.	czas kaolinowo-kefalinowy
3.	czas krwawienia
4.	czas krzepnięcia
5.	poziom fibrynogenu
6.	morfologia krwi
7.	mocz (badanie ogólne)
8.	płyn z jam ciała (badanie ogólne)
9.	płyn mózgowo-rdzeniowy (badanie ogólne)
10.	alat
11.	aspat
12.	amylaza w surowicy i moczu
13.	białko całkowite
14.	bilirubina całkowita i bezpośrednia
15.	epk i ck-mb
16.	crp
17.	elektrolity (na, k, cl)
18.	gazometria (krew tętnicza i włosniczkowa)
19.	mocznik
20.	osmolalność
21.	wapń całkowity
22.	glukoza
23.	kreatynina
24.	ob
25.	troponina (tni)
26.	d-dimery

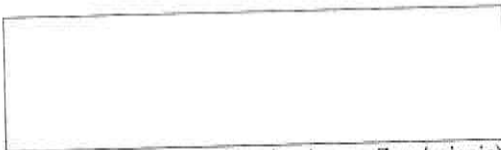
Informacje dodatkowe:

1. Badania „CITO” wykonywane będą w możliwie najkrótszym czasie od otrzymania materiału do badania.
2. Maksymalny czas oczekiwania na wynik badania „CITO” nie może być dłuższy niż 1 godzina.

.....
*podpis osoby(osób) uprawnionej(ych) do
reprezentowania Przyjmującego Zamówienie*

Świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii

**ZAŁĄCZNIK NR 5 do SWKO
o potencjale technicznym i osobowym wraz z wykazem
osób uczestniczących w wykonywaniu zamówienia**



(Pieczęć nagłówkowa Przyjmującego Zamówienie)

**Wojewódzki Szpital im. Zofii
z Zamoyskich Tarnowskiej
w Tarnobrzegu
ul. Szpitalna 1,
39-400 Tarnobrzeg**

OŚWIADCZENIE

MY, NIŻEJ PODPISANI

.....
działając w imieniu i na rzecz Przyjmującego Zamówienie:

.....
(nazwa firmy Przyjmującego Zamówienie)

OŚWIADCZAMY że :

posiadamy niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz potencjał techniczny, a także dysponujemy osobami zdolnymi do wykonania zamówienia oraz że złożone informacje mające wpływ na wynik postępowania są prawdziwe.

WYKAZ OSÓB

jakimi będzie dysponował wykonawca i które będą wykonywać zamówienie lub będą uczestniczyć w wykonywaniu zamówienia ze szczególnym uwzględnieniem kierownika laboratorium

L.p.*	Imię i nazwisko	Stanowisko/zakres czynności wskazanej osoby	Posiadane uprawnienia (dokument, nr i data) jeżeli dana osoba posiada

Do wykazu należy dołączyć kopie posiadanych uprawnień potwierdzających kwalifikacje oraz dokumenty potwierdzające wpis do Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych

*** Uwaga**

ilość wierszy jest przykładowa

.....
podpis osoby(osób) uprawnionej(ych) do
reprezentowania Przyjmującego Zamówienie

Umowa nr/2023
na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie
diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej

zawarta w dniu2023 r. w Tarnobrzegu

pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu z siedzibą 39-400 Tarnobrzeg ul. Szpitalnej 1, zarejestrowanym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000003145, NIP 867-18-81-486, Regon 000312573, który reprezentuje:

p.o. Dyrektor – Zbigniew Halat

zwanym dalej „Udzielającym zamówienie”

a z siedzibą 0....., zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym pod numerem KRS, NIP, Regon który reprezentuje:

.....
 reprezentowanym przez:
 zwanym dalej „Przyjmującym zamówienie” .

§1

1. Udzielający zamówienia zleca Przyjmującemu zamówienie udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, polegających na wykonywaniu badań zgodnie z formularzem cenowym, stanowiącym załącznik do umowy, na rzecz pacjentów hospitalizowanych i leczonych ambulatoryjnie oraz pracowników (w ramach badań okresowych) Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich w Tarnobrzegu.
2. Świadczenia będą realizowane przy uwzględnieniu zasad wskazanych w treści oferty konkursowej stanowiącej podstawę wyboru oferty Przyjmującego zamówienie jako najkorzystniejszej oraz szczegółowych warunków konkursu ofert stanowiących podstawę złożenia oferty.

§2

1. Świadczenia zdrowotne, o których mowa w §1 wykonywane będą w siedzibie Udzielającego zamówienie, w pomieszczeniach wynajętych przez Udzielającego zamówienie, wykorzystywanych dla celów wynikających z niniejszej umowy - zgodnie z warunkami określonymi w odrębnie zawartej przez strony umowie najmu pomieszczeń przy wykorzystaniu bazy aparaturowej Przyjmującego zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie ma prawo realizować zlecenia na badania kierowane przez Udzielającego zamówienia poza miejscem wskazanym w ust. 1 – po uzyskaniu pisemnej zgody Udzielającego. Zgoda dotyczy nie tylko rodzaju zlecanego badania, ale również miejsca jego wykonania.
3. Zmiana miejsca wykonywania zleceń poza siedzibą Udzielającego zamówienia wymaga uzyskania zgody, o której mowa w ust. 2. Przygotowanie materiału do transportu i wysłanie należy wówczas do obowiązków Przyjmującego zamówienie.
4. Warunkiem koniecznym do uzyskania zgody na realizację badań u podwykonawcy jest przedłożenie kopii certyfikatu z zewnętrznej kontroli jakości laboratoryjnej dla tego podmiotu oraz jej wyników.
5. Wymóg podany w ust. 4 dotyczy również laboratorium zastępczego, które wykorzystuje Przyjmujący zamówienie w okresie przejściowym, o którym mowa w ust. 6.
6. Realizacja pierwszych świadczeń wg zasad opisanych w ust. 1 i 2 nastąpi nie później niż w ciągu 21 dni kalendarzowych od daty obowiązywania umowy, z wyłączeniem badań określanych jako „cito” (załącznik nr 2 do umowy), które należy wykonywać w siedzibie Udzielającego zamówienie nie później niż w ciągu 7 dni kalendarzowych od daty obowiązywania umowy, z uwzględnieniem §15 ust. 2 umowy.
7. Przyjmujący zamówienie zobligowany jest do zarejestrowania się jako podwykonawca w portalu świadczeniodawcy Podkarpackiego Oddziału Wojewódzkiego NFZ.

§3

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż zleczone mu świadczenia zdrowotne wykonywać będzie z zachowaniem należytej staranności wg zaleceń Ministerstwa Zdrowia i wg zaleceń Konsultantów Krajowych ds. Analityki Medycznej i Bakteriologii, oraz zgodnie z posiadaną wiedzą medyczną, obowiązującymi wymogami i standardami, na zasadach wynikających z ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz.U.2022 poz.633 z późn. zm.).
2. Przyjmujący zamówienie będzie składał Udzielającemu zamówienie potwierdzone za zgodność kserokopie uzyskiwanych certyfikatów (zaświadczeń) potwierdzających udział Przyjmującego zamówienie w kontrolach ogólnokrajowych i międzynarodowych – nie później niż w ciągu 30 dni od daty ich otrzymania.
3. Każdorazowa zmiana przez Przyjmującego zamówienie procedury diagnostycznej będzie potwierdzona pisemną informacją dostarczoną na ręce Z-cy Dyrektora ds. Lecznictwa lub osobę nadzorującą ze strony Szpitala, do których w ciągu 14 dni kalendarzowych pracownicy Udzielający zamówienie mogą zgłosić zastrzeżenia.
4. Zmiana rodzaju wykonywanych badań dla Udzielającego Zamówienie może nastąpić na wniosek Udzielającego zamówienie - po uzgodnieniu z Przyjmującym zamówienie warunków finansowych i zasad jego realizacji. W przypadku braku ustalenia stanowiska stron – Udzielający zamówienie ma prawo zlecić wykonanie nowych oznaczeń jednostce innej niż Przyjmujący zamówienie.
5. Dla wykonania innych badań niż objęte niniejszą umową wymagana jest każdorazowa akceptacja skierowania przez Z-cę Dyrektora ds. Lecznictwa lub osobę upoważnioną przez Udzielającego zamówienie.
6. Udzielający Zamówienie oświadcza, że zlecane badania laboratoryjne będą wykonywane w celu zapewnienia pacjentom Udzielającego Zamówienia opieki medycznej w zakresie: profilaktyki zdrowia, zachowania zdrowia, ratowania zdrowia, przywracania i poprawy zdrowia.
7. Jeżeli zleczone przez Udzielającego Zamówienia badania będą wykorzystane w celach związanych z opieką medyczną nie mieszczącą się w zakresie wymienionym w ust. 6, w szczególności w zakresie związanym z:
 - a) z badaniami, diagnozą, opiniami albo czynnościami wykonywanymi do celów medycyny sądowej,
 - b) badaniami w celu uzyskania renty inwalidzkiej czy dla celów ubiegania się o polisę ubezpieczeniową,
 - c) zabiegami kosmetycznymi, niesłużącym przywracaniu lub poprawie zdrowia
 - d) badaniami klinicznymi wykonywanymi na zlecenie strony trzeciejUdzielający Zamówienia zobowiązuje się do odrębnego pobierania materiału na takie badania i przekazywaniem go wraz ze zleceniami zaopatrzonymi w adnotację „badania objęte VAT”. Za badania zleczone na takim formularzu naliczone zostaną ceny powiększone o podatek VAT zgodnie z obowiązującym prawem.

§4

1. Przyjmujący zamówienie wynajmie pomieszczenia należące do Udzielającego zamówienia na zasadach określonych w odrębnie zawartej przez strony umowie najmu.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wdrożenia w Laboratorium systemu informatycznego zintegrowanego z systemem wykorzystywanym przez Udzielającego zamówienie w pełnej funkcjonalności opisanej w materiałach konkursowych w terminie maksymalnie 1 miesiąca od obowiązywania umowy.
3. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do bezpłatnej aktualizacji interfejsu wymiany danych pomiędzy własnym i szpitalnym systemem w trakcie obowiązywania umowy. Aktualizacja interfejsu musi nastąpić nie później niż 2 miesiące od daty przekazania przez Szpital nowej wersji dokumentu.

§5

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań objętych zamówieniem przy pomocy personelu medycznego, o kwalifikacjach odpowiadających wymogom wynikającym z odrębnych przepisów – w liczbie nie mniejszej niż 10 osób o wykształceniu diagnosty laboratoryjnego i powierzenia kierowania laboratorium specjalistyczne diagnostyce laboratoryjnemu, zgodnie ze złożoną ofertą.

§6

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przyjętych u Udzielającego zamówienie regulaminów i procedur, wymienionych w niniejszej umowie i Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert oraz wprowadzonych w tym zakresie w okresie realizacji umowy.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przyjętych u Udzielającego zamówienie przepisów porządkowych, sanitarnych, BHP i ppoż.
3. W przypadku zakwestionowania warunków świadczenia usług laboratoryjnych przez zewnętrzne służby sanitarne i inne posiadające uprawnienia do kontroli oraz nałożenia na Udzielającego zamówienie kary finansowej, kara ta zostanie w całości pokryta przez Przyjmującego zamówienie, z zastrzeżeniem ust. 4.
4. W przypadku gdy kara, o której mowa w ust. 3 dotyczy przyczyn leżących po stronie Udzielającego zamówienie - zostanie ona pokryta w całości przez Udzielającego zamówienie.

§7

1. Do reprezentowania Udzielającego zamówienie w sprawach związanych z realizacją umowy w zakresie nadzoru merytorycznego i bieżącego upoważniony jest: **Danuta Panek tel. (15) 812 32 49 e-mail: d.panek@szpitaltbg.pl.**
2. Do reprezentowania Przyjmującego zamówienie w sprawach związanych z realizacją umowy w zakresie nadzoru merytorycznego i bieżącego upoważniony jest:
3. Każda ze stron obowiązana jest do poinformowania drugiej strony o zmianie osoby wskazanej wyżej.

§8

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji medycznej na zasadach wynikających ze stosownych przepisów oraz według standardów przyjętych u Udzielającego zamówienie oraz dokumentacji statystycznej obowiązującej w publicznych podmiotach leczniczych i wg standardów określonych przez NFZ.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji ilościowej faktycznie wykonywanych badań, stanowiącej podstawę do wystawienia faktury, w formie papierowej oraz w Excelu, w tym również skierowań papierowych (zlecenia poza systemem).
3. Dostarczenie materiału i odbieranie wyników badań organizuje Przyjmujący zamówienie w terminach wynikających z opracowanego harmonogramu. Transport materiału na badania oznaczone jako „cito” oraz poza ustalonym harmonogramem organizuje swoim staraniem Udzielający zamówienie.
4. Strony - nie później niż w ciągu 7 dni kalendarzowych od daty podpisania niniejszej umowy - wspólnie ustalą harmonogram i procedury odbierania i transportu materiału do badań oraz dystrybucji wyników.
5. Przyjmujący zamówienie nie będzie udzielał informacji personelowi Udzielającego zamówienie o wynikach badań drogą telefoniczną - z wyłączeniem sytuacji ratujących życie.
6. Przyjmujący zamówienie otrzymuje prawo przetwarzania danych osobowych pacjentów Zamawiającego, koniecznych do wykonania umowy.
7. Przyjmujący zamówienie może przetwarzać te dane wyłącznie w celu i zakresie niezbędnym do:
 - a) wykonania na rzecz Zamawiającego zadań wynikających z umowy wymienionych w §1,
 - b) realizacji przepisów prawa obowiązujących Przyjmującego zamówienie.
9. Wykonywanie przez Przyjmującego zamówienie operacji przetwarzania danych wykraczających poza wyżej wymieniony zakres lub w celu innym niż opisany powyżej wymaga każdorazowej pisemnej zgody Udzielającego zamówienie.
10. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wypełnienia wszelkich wymagań dotyczących przetwarzania danych osobowych powierzonych na mocy niniejszej umowy, określonych w przepisach związanych z przetwarzaniem danych osobowych.
11. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy danych o stanie zdrowia pacjentów objętych opieką Udzielającego zamówienie, będących przedmiotem przetwarzania w celu realizacji niniejszej Umowy. Obowiązek ten nie ustaje z chwilą zakończenia realizacji niniejszej Umowy lub jej rozwiązania.

§9

1. Szacunkowa wartość 5-letniej usługi wynosi..... zł brutto / słownie:złoty/, zgodnie z formularzem ofertowym z dnia r. Wartość usługi w okresie miesiąca będzie wynikać z iloczynu ilości zleconych Przyjmującemu zamówienie i wykonanych badań w okresie rozliczeniowym oraz ich cen jednostkowych.
2. Cena obejmuje wszystkie czynniki cenotwórcze związane z realizacją niniejszej umowy.

3. Liczba zleczanych badań, wymienionych w załączniku nr 1 do umowy (stanowiący załącznik nr 2 do SWKO) będzie uzależniona od potrzeb Udzielającego zamówienie.
4. Ceny przedstawione w ofercie nie zostaną podwyższone co najmniej do 31 stycznia 2025 roku.
5. W przypadku zmiany cennika, zostanie on dostarczony do Udzielającego Zamówienie w formie papierowej oraz w pliku Excel.
6. Po upływie okresu wskazanego w ust. 4 waloryzacja cen jednostkowych usług świadczonych na rzecz Udzielającego zamówienie może być dokonywana nie częściej niż co 12 miesięcy, o nie więcej niż o wskaźnik wzrostu cen towarów i usług podany przez GUS za rok ubiegły oraz nie więcej niż wskaźnik zmiany jednostkowej ceny punktowej na leczenie szpitalne lub ambulatoryjnej opieki specjalistycznej zakontraktowanych z POW NFZ – w porównywalnych warunkach wyceny świadczeń.
7. Z pisemnym wnioskiem o zmianę ceny jednostkowej występuje jedna ze stron – proponując jednocześnie jej wysokość. Jeżeli strony dojdą do porozumienia w sprawie wysokości i zakresu zmiany cen jednostkowych – nowe ceny obowiązują od 1 lutego danego roku kalendarzowego. Nie planuje się wzrostu cen w trakcie roku kalendarzowego.

§10

1. Cena oferty obejmuje dostarczanie przez Przyjmującego zamówienie zamkniętych systemów pobierania krwi, innego sprzętu laboratoryjnego do pobierania materiałów do analiz, systemów znakowania materiału do badań, druków i skierowań oraz pojemników transportowych wg zapotrzebowania Udzielającego zamówienie, zgodnie ze składanymi sukcesywnie zapotrzebowaniami.
2. Udzielający zamówienie pokrywa koszty nadmiernego zużycia dostarczonych przez Przyjmującego zamówienie elementów, o których mowa w ust. 1 wg cen ich zakupu przez Przyjmującego zamówienie.
3. Przez nadmierne zużycie, o którym mowa w ust. 2 rozumie się liczbę poszczególnych przekazanych elementów większą o 20% w stosunku do ilości zleceń / przekazanego materiału do badań z wykorzystaniem danego elementu.

§11

1. Pobieranie materiału do badań dla hospitalizowanych pacjentów Szpitala leży po stronie Udzielającego Zamówienie. W przypadku pozostałych pacjentów leczonych ambulatoryjnie oraz pracowników Szpitala – obowiązek ten spoczywa na Przyjmującym Zamówienie i odbywa się w pomieszczeniach laboratorium zlokalizowanym na terenie Udzielającego zamówienie.
2. Podstawą do wykonania badania będzie zlecenie wg wzoru zatwierdzonego przez Udzielającego zamówienie.
3. Zlecenie na wykonanie badań będzie przesłane drogą elektroniczną do laboratoryjnego systemu informatycznego. Dopuszcza się możliwość wystawiania zleceń w formie papierowej. Koszt zlecenia w formie papierowej ponosi Przyjmujący zamówienie.
4. Zlecenia na badania wskazane w formularzu cenowym nr 2b wymagają każdorazowego potwierdzenia przez Z-cę Dyrektora ds. Lecznictwa lub innej upoważnionej osoby.
5. Zlecenie musi zawierać dane identyfikacyjne lekarza zlecającego wraz ze wskazaniem jednostki zlecającej, datę wraz z godziną pobrania oraz dane identyfikacyjne pielęgniarki lub położnej pobierającej.
6. Wypełnione zlecenie w formie pisemnej będzie traktowane jako dokument ścisłego zarachowania, stąd też wszelkie poprawki muszą być naniesione w sposób czytelny oraz parafowane przez osobę wystawiającą.
7. Pracownik Przyjmującego Zamówienie ma prawo odmówić wykonania badania w przypadku, gdy zlecenie jest wypełnione w sposób niepełny lub w sposób budzący wątpliwości, co do jego autentyczności.
8. W każdym z opisanych powyżej przypadków, przed ostateczną odmową wykonania badania, pracownik Przyjmującego Zamówienie ma obowiązek skontaktować się z osobą nadzorującą ze strony Udzielającego zamówienie.
9. Wyniki badań muszą zostać niezwłocznie przesłane do szpitalnego systemu informatycznego. Wyniki badań muszą być podawane wraz z zakresami norm. W sytuacjach awaryjnych dopuszcza się papierową formę wyników badań.
10. Strony zgodnie postanawiają, że dla celów naliczeń kosztów zleceń w formie papierowej przyjmuje się średnią, miesięczną ilość zleceń na poziomie sztuk i koszt wydruku jednego zlecenia w wycenie 0,10 zł netto + VAT, wg stawki obowiązującej w miesiącu wystawienia zlecenia.
11. Zwrot kosztów zleceń w formie papierowej następuje na podstawie faktury wystawionej do 10 dnia

miesiąca następującego po miesiącu wystawienia zlecenia z terminem płatności 14 dni kalendarzowych od daty wystawienia faktury.

12. Weryfikacja średniej miesięcznej ilości zleceń, o których mowa ust. 10 następuje w okresach półrocznych, tj. do 15 stycznia za II półrocze i 15 sierpnia za I półrocze i obowiązuje od pierwszego miesiąca danego półrocza.

§12

1. Z tytułu niniejszej umowy Udzielający zamówienie wypłaca Przyjmującemu zamówienie wynagrodzenie miesięczne, obliczone na podstawie faktycznych ilości i rodzaju wykonywanych badań - zgodnie z obowiązującymi w okresie rozliczeniowym cenami jednostkowymi.
2. Wypłata wynagrodzenia dokonywana jest na podstawie faktury wystawionej przez Przyjmującego zamówienie po zakończeniu każdego miesiąca kalendarzowego, zgodnie z zasadami opisanymi w ust. 1 oraz po dostarczeniu raportów, o których mowa w ust. 4.
3. Dla badań objętych stawką VAT Udzielający zamówienia wymaga odrębnej faktury.
4. Faktury będą przekazywane Udzielającemu zamówienie w formie papierowej w układzie określonym przez Strony. Do każdej faktury zostaną dołączone wykazy ilościowo-wartościowe wykonanych zleceń – w podziale określonym w SWKO. Ponadto, Udzielający zamówienie otrzyma w wersji elektronicznej od Przyjmującego zamówienie miesięczne raporty ilości wykonanych badań. Zamawiający zastrzega sobie prawo do otrzymywania faktur elektronicznych w formacie PDF, przekazywanych na adres sekretariat@szpitaltbg.pl.
5. Faktury (w uzgodnionym przez strony formacie i układzie) mogą być przesyłane drogą elektroniczną po wprowadzeniu odpowiednich rozwiązań technicznych i organizacyjnych przez Udzielającego zamówienie. Do każdej faktury zostaną dołączone wykazy ilościowo-wartościowe wykonanych zleceń – w podziale określonym w SWKO.
6. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy nr, w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury przez Udzielającego zamówienie.
7. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że ww. rachunek bankowy został umieszczony na tzw. „białej liście podatków VAT”.
8. Strony zgodnie postanawiają, że Przyjmujący zamówienie nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Udzielającemu zamówienie podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenie, których skutkiem mogłoby być przejście na osobę trzecią wierzycielności przysługującej Przyjmującemu zamówienie w stosunku do Udzielającego zamówienie albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojonego wierzyciela w miejsce Przyjmującego zamówienie (art. 54 ust. 5 ustawy z 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej).

§13

1. W zakresie wykonywania niniejszej umowy, udzielający zamówienie zastrzega sobie prawo kontroli jakości wykonania zamówienia w szczególności w zakresie:
 - a) sposobu udzielania świadczeń i ich jakości,
 - b) prowadzenia wymaganej dokumentacji,
 - c) uzgodnionych z Udzielającym Zamówienia zasad użytkowania pomieszczeń,
 - d) przestrzegania przepisów prawa a także przepisów wewnętrznych Udzielającego Zamówienia dotyczących BHP, ochrony przeciwpożarowej czy też sanitarno – epidemiologicznych
2. W celu umożliwienia przeprowadzenia kontroli Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przedstawienia na życzenie Udzielającego zamówienie odpowiednich dokumentów oraz udzielania wszelkich niezbędnych informacji.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli NFZ, przeprowadzonej na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w zakresie wynikającym z umowy zawartej z Narodowym Funduszem Zdrowia.

§14

1. Przyjmujący zamówienie odpowiada za wszelkie szkody, które powstały w trakcie i zakresie realizacji niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie.
2. Udzielający zamówienie odpowiada za wszelkie szkody powstałe na skutek błędnego pobrania i oznakowania próbek i ich niewłaściwego transportu.

3. Na koszt Przyjmującego zamówienie wykonywane są badania:
 - a) niewiarygodne i powtórzone z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie; wyniki wątpliwe (niewiarygodne z dużymi odchyleniami) podlegają powtórnemu wykonaniu wg obowiązujących standardów,
 - b) zrealizowane dla pacjentów nie będących pacjentami Udzielającego zamówienie; Przyjmujący zamówienie ma obowiązek weryfikowania czy zlecenie zostało wystawione podczas wizyty pacjenta w siedzibie Udzielającego zamówienie,
4. Przyjmujący zamówienie, w przypadku uzyskania informacji o wynikach badania laboratoryjnego świadczących o ciężkim zagrożeniu zdrowia i/lub życia pacjenta, ma obowiązek niezwłocznego i skutecznego przekazania informacji o wynikach jednostce zlecającej badanie – lekarzowi zlecającemu lub lekarzowi dyżurnemu.
5. W przypadku dużych rozbieżności w wynikach badań danego chorego w trakcie jednego pobytu (nagle pogorszenie lub poprawa zdrowia/parametru) - Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest powiadomić (osobiście lub telefonicznie) lekarza danego oddziału lub lekarza dyżurnego.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się ubezpieczyć od odpowiedzialności cywilnej za szkody spowodowane przy udzielaniu umowy na sumę gwarantowaną nie niższą niż określoną w przepisach wykonawczych do ustawy z 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej (t.j. D.U.2022 poz. 633 ze późn. zm.) i zobowiązuje do posiadania wymaganego ubezpieczenia OC przez cały okres trwania umowy i przedkładania odnowionych polis OC Udzielającemu zamówienie w terminie 14 dni od ich podpisania.
7. Zakres polisy, o której mowa w ust. 7 nie może być mniejszy niż zakres usług świadczonych na podstawie niniejszej umowy dla Udzielającego zamówienie oraz musi być poszerzony o pakiet dotyczący przenoszenia chorób zakaźnych.
8. W każdym przypadku stwierdzenia przez Udzielającego zamówienie nieprzestrzegania przez Przyjmującego zamówienie zasad określonych w rozdz. III „Organizacja świadczeń” Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert, Przyjmujący zamówienie zapłaci na rzecz Udzielającego zamówienie karę umowną w wysokości 0,5 % wynagrodzenia miesięcznego przypadającego za okres rozliczeniowy, w którym stwierdzono to zdarzenie.

§ 15

1. Przyjmujący zamówienie wynajmie pomieszczenia od Udzielającego zamówienie na zasadach określonych w odrębnie zawartej przez strony umowie na dzierżawę pomieszczeń.
2. W okresie dostosowania pomieszczeń, o których mowa w umowie najmu, do warunków wykonywania usług laboratoryjnych i mikrobiologicznych, świadczenia na rzecz Udzielającego zamówienie będą wykonywane w laboratorium zastępczym.
3. W okresie przejściowym, wskazanym w § 2 ust. 6 umowy, Przyjmujący zamówienie będzie wykorzystywał laboratorium zastępcze na warunkach wskazanych w SWKO.
4. W sytuacji awaryjnej, skutkującej czasowym zaprzestaniem możliwości udzielania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy przez Przyjmującego zamówienie w okresie objętym niniejszą umową – Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań w laboratorium zastępczym, na warunkach wskazanych w SWKO – w celu zapewnienia ciągłości badań dla potrzeb Udzielającego zamówienie – do czasu ustania przyczyny i podjęcia działalności przez Udzielającego.
5. W przypadku niezgodnionych przerw w dostawie mediów z przyczyn leżących po stronie Udzielającego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie nie ponosi odpowiedzialności za terminowość wykonywanych badań.

§16

1. Przyjmujący zamówienie jest uprawniony do realizacji w wynajmowanych od Udzielającego zamówienie pomieszczeniach na rzecz podmiotów zewnętrznych, o ile realizacja tych świadczeń nie ograniczy lub nie utrudni realizacji badań na rzecz Udzielającego zamówienie, który korzysta z zasady pierwszeństwa przy realizacji świadczeń.
2. W przypadku realizacji dodatkowych usług, o których mowa w ust. 1 na podstawie umowy lub porozumienia zawartego z podmiotem zewnętrznym, którego okres realizacji wynosi co najmniej 12 miesięcy – Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest pisemnie poinformować Udzielającego zamówienie o tym fakcie, nie później niż w ciągu 10 dni od daty podpisania takiej umowy/ porozumienia.

3. Informacja, o której mowa w ust. 2 powinna zawierać co najmniej dane podmiotu, na zlecenie którego będą realizowane świadczenia w wynajętych pomieszczeniach oraz okres jej obowiązywania.
4. Udzielający zamówienie ma prawo w ciągu 14 dni od daty otrzymania informacji, o której mowa w ust. 2 do zgłoszenia umotywowanego sprzeciwu dla takiej współpracy, jak również w terminie późniejszym, o ile stwierdzi, iż Przyjmujący zamówienie nie respektuje postanowień ust. 1.

§17

1. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, o których powzięły wiadomość przy realizacji niniejszej umowy i które to informacje stanowią tajemnicę w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
2. Udzielający zamówienia, jako administrator danych osobowych pacjentów, powierza Przyjmującemu zamówienie przetwarzanie danych osobowych pacjentów, którym Przyjmujący zamówienie udziela świadczeń zdrowotnych na podstawie niniejszej umowy.
3. Szczegółowe zasady związane z powierzeniem przetwarzania danych osobowych na podstawie przedmiotowej umowy określa odrębne Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych - załącznik nr 3 do umowy.

§18

1. Umowa zostaje zawarta na okres 5 lat tj. od 1 sierpnia 2023 roku do 31 lipca 2028 roku, z zastrzeżeniem ust. 4.
2. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem okresu, na który została zawarta
 - b) za zgodną wolą obu stron
 - c) wskutek oświadczenia jednej ze stron z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia
 - d) wskutek oświadczenia jednej ze stron z 30 dniowym okresem wypowiedzenia w przypadku gdy druga strona rażąco narusza postanowienia umowy wskazane w §19 i § 20.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do natychmiastowego powiadomienia osoby nadzorującej ze strony Udzielającego zamówienie (co najmniej drogą telefoniczną) o czasowej lub trwałej utracie możliwości bieżącej i terminowej realizacji świadczeń wynikających z niniejszej umowy.
4. W przypadku rozwiązania niniejszej umowy – rozwiązaniu w tym samym terminie ulega również umowa najmu, o której mowa w § 15 ust. 1.

§19

1. Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienie za wypowiedzeniem z zachowaniem 30-dniowego okresu wypowiedzenia, w sytuacji gdy Przyjmujący zamówienie rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
2. Rażąco naruszenia postanowień umowy, o których mowa w ust. 1 nastąpią w szczególności w sytuacji gdy Przyjmujący:
 - a) przeniósł w całości lub w części prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy na osobę trzecią bez zgody Udzielającego zamówienie,
 - b) w sposób rażąco narusza prawa pacjenta,
 - c) nie wypełnia warunków wynikających z niniejszej umowy
 - d) Przyjmujący zamówienie lub firma powiązana z nim kapitałowo lub zależna prowadzi działalność konkurencyjną wobec Udzielającego zamówienie w zakresie świadczenia usług medycznych, przez co rozumie się, iż jest stroną umowy z Podkarpackim Oddziałem Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie świadczenia usług medycznych innych niż przedmiot umowy, a tożsamy w części lub w całości z usługami świadczonymi przez Udzielającego zamówienie w zakresie zawartej przez niego umowy z POW NFZ.
3. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie – skierowania na świadczenia z zakresu diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii wykonywane będą – staraniem Udzielającego zamówienie lub Przyjmującego zamówienie – na koszt Przyjmującego zamówienie do czasu podpisania nowego kontraktu przez Udzielającego zamówienie, obejmującego diagnostykę laboratoryjną i mikrobiologii.
4. Okres, o którym mowa w ust. 3 nie może być dłuższy niż data końcowa wskazana w § 18 ust. 1.
5. Po zakończeniu realizacji świadczeń objętych niniejszą umową – Przyjmujący zamówienie dostarczy bazę danych zrealizowanych zleceń i badań w układzie określonym przez Udzielającego zamówienie i w terminie przez niego określonym.

§ 20

1. Umowa może zostać rozwiązana przez Przyjmującego zamówienie z zastosowaniem 30-dniowego terminu wypowiedzenia, jeżeli Udzielający zamówienie rażąco narusza postanowienia niniejszej umowy.
2. Rażąco naruszenia postanowień umowy, o których mowa w ust. 1 stanowią w szczególności sytuacje gdy Udzielający zamówienie:
 - a) nie dokonał płatności za pięć kolejnych okresów rozliczeniowych,
 - b) wypowiedział umowę najmu pomieszczeń z przyczyn niezawinionych przez Przyjmującego zamówienie,

§21

Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienie bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Przyjmujący zamówienie nie odnowił ubezpieczenia OC na kolejne okresy ubezpieczenia objęte umową w zakresie opisanym w § 14 ust. 6 i 7.

§22

1. Termin realizacji zleconych badań i dostarczenie wyników wynosi:
 - badania CITO w najkrótszym możliwym czasie, ale nie później niż 1 godz. od momentu dostarczenia materiału do punktu pobrań Przyjmującego zamówienie,
 - dla pozostałych badań w dniu pobrania materiału nie później niż do godz. 14.30 danego dnia z wyłączeniem badań, których czas otrzymania wyniku jest dłuższy z przyczyn technologicznych.
2. Z tytułu nieterminowej realizacji zlecenia – z wyłączeniem okoliczności wymienionych w § 15 ust. 3, 4 i 5 - Udzielającemu zamówienie przysługuje prawo naliczenia kary umownej w wysokości dwukrotności ceny opóźnionego badania.
3. Poza karą umowną, o której mowa w ust. 2 – Udzielający zamówienie ma prawo rezygnacji ze zlecenia (skierowania) złożonego Przyjmującemu zamówienie i wykonania go w innym punkcie wykonującym świadczenia z zakresu diagnostyki laboratoryjnej – poniesionymi kosztami obciążając Przyjmującego zamówienie.
4. W przypadku przekroczenia okresu, o którym mowa w § 2 ust. 6 – kara umowna, o której mowa w ust. 2 powyżej wynosi czterokrotność ceny opóźnionego badania. Okoliczność opisana w ust. 3 stosowana jest odpowiednio
5. Udzielający zamówienie może odstąpić od nałożenia/naliczenia kar umownych, wynikających z niniejszej umowy.

§23

1. W przypadku zastrzeżeń ze strony pracowników Udzielającego zamówienie dotyczących jakości udzielanych świadczeń bądź warunków realizacji - zostaną one zgłoszone do przedstawiciela Udzielającego zamówienie, który złoży pisemną reklamację do przedstawiciela Przyjmującego zamówienie.
2. Rozpatrzenie reklamacji nastąpi niezwłocznie z udziałem przedstawicieli każdej ze stron umowy.
3. W przypadku uznania zasadności reklamacji, Przyjmujący zamówienie zapłaci karę umowną w wysokości równej wartości zakwestionowanych badań.
4. Kary umowne będą potrącane z należności głównej.

§ 24

1. Przyjmujący zamówienie zapłaci Udzielającemu zamówienie karę umowną w wysokości 1-miesięcznej wartości usługi (z miesiąca poprzedzającego rozwiązanie umowy) w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §19 lub §21 umowy.
2. Udzielający zamówienie zapłaci Przyjmującemu zamówienie karę umowną w wysokości 1-miesięcznej wartości usługi brutto (z miesiąca poprzedzającego rozwiązanie umowy) w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §20 umowy, z wyłączeniem zapisów ust. 2 pkt a tego paragrafu.
3. W przypadku pogorszenia warunków i standardów realizacji przedmiotu niniejszej umowy - Udzielający zamówienie wezwie Przyjmującego zamówienie do usunięcia wskazanych nieprawidłowości wyznaczając czas na ich usunięcie.

4. Niezależnie od wezwania, o którym mowa w ust. 3 – Udzielający zamówienie ma prawo zastosować karę umowną – za okres od daty powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę jej naliczenia – w formie 10% obniżki wszystkich cen jednostkowych badań objętych umową.

§25

W zakresie nieuregulowanym niniejsza umową mają zastosowanie m.in. przepisy ustawy o działalności leczniczej, ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz wydane na ich podstawie przepisy wykonawcze, a także przepisy Kodeksu cywilnego.

§26

Zmiany umowy dokonywane są w formie pisemnej pod rygorem nieważności .

§27

Spory powstałe na tle niniejszej umowy rozpatruje właściwy rzeczowo sąd powszechny, właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienie.

§28

1. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
2. Integralną część niniejszej umowy stanowią: oferta Przyjmującego zamówienia oraz „Szczegółowe warunki konkursu ofert” wraz z ewentualnymi zmianami dokonanymi przed terminem składania ofert.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

**LISTA BADAŃ
WYKONYWANYCH W SYSTEMIE CAŁODOBOWYM „NA CITO”
PRZEZ ZAKŁAD DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ I MIKROBIOLOGII**

l.p.	Nazwa badania
1.	czas protrombinowy
2.	czas kaolinowo-kefalinowy
3.	czas krwawienia
4.	czas krzepnięcia
5.	poziom fibrynogenu
6.	morfologia krwi
7.	mocz (badanie ogólne)
8.	płyn z jam ciała (badanie ogólne)
9.	płyn mózgowo-rdzeniowy (badanie ogólne)
10.	alat
11.	aspat
12.	amylaza w surowicy i moczu
13.	białko całkowite
14.	bilirubina całkowita i bezpośrednia
15.	cpk i ck-mb
16.	cip
17.	elektrolity (na, k, cl)
18.	gazometria (krew tętnicza i włosniczkowa)
19.	mocznik
20.	osmolalność
21.	wapń całkowity
22.	glukoza
23.	kreatynina
24.	ob
25.	troponina (tni)
26.	d-dimery

Informacje dodatkowe:

1. Badania „CITO” wykonywane będą w możliwie najkrótszym czasie od otrzymania materiału do badania.
2. Maksymalny czas oczekiwania na wynik badania „CITO” nie może być dłuższy niż 1 godzina.

.....
*podpis osoby(osób) uprawnionej(ych) do
reprezentowania Przyjmującego Zamówienie*

**Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych
zawarte dnia r.
do Umowy na świadczenie usług medycznych z dnia r.
(zwane dalej „Porozumieniem”)
pomiędzy:**

Wojewódzkim Szpitalem im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu ul. Szpitalna 1
wpisanym w Sądzie Rejonowym w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru
Sądowego pod numerem KRS 0000003145, NIP 867-18-81-486, Regon 000312573,
zwany w dalszej części Porozumienia „Administratorem danych” lub „Administratorem”
reprezentowanym przez:

p.o. Dyrektor – Zbigniew Halat
oraz

..... z siedzibą w,
zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem
KRS:, NIP....., REGON,
zwany w dalszej części Porozumienia „Podmiotem przetwarzającym”
reprezentowanym przez:
.....

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. W trybie art. 28 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego 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 dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) zwanego w dalszej części „Rozporządzeniem” oraz w oparciu o ustawę o ochronie danych osobowych, Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszym Porozumieniu.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszym Porozumieniem, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia.

§2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie Porozumienia **dane osobowe pacjentów**, w tym dane szczególnie chronione na rzecz, których wykonywane są świadczenia medyczne w związku z zawartą przez strony **Umowy na świadczenie usług medycznych z dnia r. w zakresie:**
 - a) nazwisko i imię
 - b) data urodzenia
 - c) oznaczenia pleci
 - d) adres miejsca zamieszkania
 - e) numer PESEL, a w przypadku jego braku rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość
 - f) w przypadku pacjenta małoletniego, całkowicie ubezwłasnowolnionego lub niezdolnego do świadomego wyrażania zgody – nazwisko i imię przedstawiciela ustawowego oraz adres jego zamieszkania,
 - g) numer identyfikacyjny pacjenta podany przy braku innych danych,

h) rozpoznanie ustalone przez osobę kierującą
i) inne informacje lub dane w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia świadczeń medycznych (badań, konsultacji lub leczenia)

oraz

dane osobowe Personelu upoważnionego do wykonywania zadań związanych z realizacją umowy na świadczenia medyczne tj.:

a) dane osobowe lekarzy lub innych osób uprawnionych do zlecania świadczeń medycznych (imię i nazwisko lekarza kierującego, tytuł zawodowy, uzyskane specjalizacje, numer prawa wykonywania zawodu)

b) dane osób pobierających materiał do badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu)

c) lekarzy i innych osób uprawnionych przez uprawnionych do dostępu do wyników badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu)

2. Powierzone przez Administratora danych - dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu i zakresie dostępu, przechowywania i opracowywania danych dla celów związanych z wykonywaniem świadczeń medycznych.

§3

Obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, **do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych** zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do **nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą** przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszego Porozumienia.
4. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy, (o której mowa w art. 28 ust 3 pkt b Rozporządzenia) przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszego Porozumienia, zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
5. Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem trwale usuwa wszelkie dane osobowe **oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, bądź zwraca wszelkie powierzone dane osobowe, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego** nakazują przechowywanie danych osobowych.
6. W miarę możliwości Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na zapytania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
7. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi jednak nie później niż w terminie 24 godzin od chwili stwierdzenia naruszenia.
8. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do przeszkolenia osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych w zakresie niniejszej umowy.

§4

Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.

2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum 14 dniowym jego uprzedzeniem.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni.
4. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.

§5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszym Porozumieniem do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych.
2. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora danych chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
3. Podwykonawca, o którym mowa w §3 ust. 2 Porozumienia winien spełniać te same gwarancje i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszym Porozumieniu.
4. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za nie wywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków ochrony danych.

§ 6

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią Porozumienia, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. W przypadku naruszenia przepisów ustawy lub niniejszego Porozumienia z przyczyn leżących po stronie Podmiotu przetwarzającego, w następstwie czego Administrator danych osobowych zostanie zobowiązany do wypłaty odszkodowania lub zostanie ukarany karą grzywny, Podmiot przetwarzający zobowiązuje się pokryć Administratorowi poniesione z tego tytułu koszty.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w porozumieniu, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Generalnego Inspektora Ochrony Danych Osobowych. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych.

§7

Czas obowiązywania umowy

1. Niniejsze Porozumienie obowiązuje na czas określony od dnia jego zawarcia do dnia obowiązywania **Umowy na świadczenie usług medycznych z dnia** **R.**
2. Każda ze stron może wypowiedzieć niniejsze Porozumienie z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia.

§8

Rozwiązanie Porozumienia

1. Administrator danych może rozwiązać niniejsze Porozumienie ze skutkiem natychmiastowym gdy Podmiot przetwarzający:
 - a) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
 - b) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z Porozumieniem;
 - c) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych;

§9

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora danych i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”).
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.
3. Strony zobowiązują się do dołożenia wszelkich starań w celu zapewnienia, aby środki łączności wykorzystywane do odbioru, przekazywania oraz przechowywania danych poufnych gwarantowały zabezpieczenie danych poufnych w tym w szczególności danych osobowych powierzonych do przetwarzania, przed dostępem osób trzecich nieupoważnionych do zapoznania się z ich treścią.

§10

Postanowienia końcowe

1. Porozumienie zostało sporządzone w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach dla każdej ze stron.
2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz Rozporządzenia.
3. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszego Porozumienia będzie Sąd właściwy Podmiotu Przetwarzającego.

Administrator danych

Podmiot przetwarzający

**UMOWA
NAJMU POMIESZCZEŃ Nr.....**

zawarta w dniu 2023 r. w Tarnobrzegu
pomiędzy: Wojewódzkim Szpitalem im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu z siedzibą przy
ul. Szpitalnej 1, 39-400 Tarnobrzeg, zarejestrowanym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział
Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000003145, NIP 867-18-81-486, Regon
000312573,
reprezentowanym przez:

p.o. Dyrektor – Zbigniew Halat
zwanym dalej „Wynajmującym”

a, zarejestrowanym
w Sądzie Rejonowym pod numerem
KRS, NIP, Regon który reprezentuje:

.....
zwanym dalej „Najemcą”

W wyniku konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań z diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, zgodnie z §19 ust. 2 pkt.4 Uchwały Nr XXVII/493/12 Sejmiku Województwa Podkarpackiego z 23.11.2012 w sprawie zasad gospodarowania mieniem Województwa Podkarpackiego, strony zawierają umowę o treści następującej:

Przedmiot umowy

§ 1

1. Przedmiotem najmu jest lokal położony w Tarnobrzegu przy ul. Szpitalnej 1 w pawilonie F1 i E1, będący we władaniu Wynajmującego.
2. Powierzchnia przedmiotu najmu wynosi łącznie 569,97 m², w tym pomieszczenia na II piętrze pawilonu F1 i E1 (529,2 m²) oraz pomieszczenia magazynowe w piwnicach (40,77 m²) pawilonu F1,E1, E i Y.
3. Wynajmujący oświadcza, że:
 - jest uprawniony do zawarcia niniejszej umowy
 - przedmiot najmu jest wolny od jakichkolwiek zobowiązań Wynajmującego wobec osób trzecich oraz nie jest obciążony prawami tych osób w sposób ograniczający używanie jego przez Najemcę.
4. Wynajmujący udostępni Najemcy przedmiot najmu w ciągu 8 dni od podpisania umowy.
5. Przedmiot najmu będzie wykorzystywany jako pomieszczenia do wykonywania umowy nr/2023 z dnia 2023 r. na świadczenia zdrowotne w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, bez prawa do dalszego podnajmu.
6. Najemca oświadcza, że znany jest mu stan techniczny przedmiotu określonego w ust.2, który przyjmuje w najem z dniem udostępnienia przez Wynajmującego. Odbiór przedmiotu najmu nastąpił na podstawie protokołu zdawczo-odbiorczego sporządzonego w dniu przekazania przedmiotu najmu.
7. Najemca własnym kosztem i staraniem przygotowuje udostępnione pomieszczenia tak, aby spełniały wymogi dla realizacji przedmiotu umowy wskazanej w ust. 5.
8. Wykaz przekazanych pomieszczeń stanowi załącznik nr 1 do niniejszej umowy.

Obowiązki Stron

§ 2

1. Wynajmujący zapewnia sprawne działanie urządzeń technicznych w budynku, umożliwiających Najemcy korzystanie z przedmiotu najmu, energii elektrycznej, ogrzewania, ciepłej i zimnej wody, sieci telefonicznej, internetu, odprowadzania ścieków i wywozu nieczystości komunalnych.
2. Wynajmujący nie ponosi odpowiedzialności za szkody powstałe w wyniku awarii instalacji wodno-kanalizacyjnej, c. o. i elektrycznej oraz telefonicznej spowodowanej działaniem Najemcy, osoby trzeciej lub siły wyższej, jak również z brakiem dostaw wymienionych mediów.

§ 3

1. Utrzymanie czystości we wszystkich wynajętych pomieszczeniach leży po stronie Najemcy.
2. W przypadku zakwestionowania warunków lub czystości pomieszczeń przez zewnętrzne służby sanitarne i inne, posiadające uprawnienia do kontroli oraz nałożenia na Wynajmującego kary finansowej, kara ta zostanie w całości pokryta przez Najemcę.
3. Najemca przedstawi Wynajmującemu pozwolenie na wytwarzanie odpadów medycznych w terminie maksymalnie 2 miesiące od daty podpisania umowy.

§ 4

Najemca zobowiązuje się do:

1. Używania wynajętego przedmiotu najmu z należytą starannością, zgodnie z jego przeznaczeniem oraz do prowadzenia w nim działalności określonej w § 1 niniejszej umowy.
2. Dbalości o estetykę i wystrój zewnętrzny przedmiotu najmu dostosowany do wymagań właściwych służb architektonicznych.
3. Dbalości o utrzymanie czystości we wszystkich wynajętych pomieszczeniach.
4. Nie dokonywania bez pisemnej zgody Wynajmującego zmian naruszających w sposób trwały substancję przedmiotu najmu.
5. Prowadzenia prac remontowo-modernizacyjnych wyłącznie za zgodą i pod nadzorem Wynajmującego; obowiązek ten dotyczy również adaptacji umożliwiających instalowanie, uruchomienie i funkcjonowanie urządzeń niezbędnych do realizacji zakontraktowanych świadczeń; wszystkie nakłady związane z realizacją inwestycji, o których mowa w zdaniach poprzedzających przechodzą po okresie obowiązywania umowy na własność Wynajmującego.
6. Informowania Sekcji Informatyki Wynajmującego o wszelkich planowanych modyfikacjach systemu i infrastruktury sprzętowej.

§ 5

1. Najemca zobowiązany jest do wykonywania na własny koszt bieżących napraw przedmiotu najmu i jego wyposażenia, z uwzględnieniem ust. 2.
2. Koszt materiałów niezbędnych do wykonania napraw i usunięcia awarii pokrywa Najemca, natomiast wykonanie napraw i usunięcia awarii dotyczących infrastruktury technicznej (media, stolarka okienna i drzwiowa) wynajętych pomieszczeń realizowany jest staraniem Wynajmującego i jego personelem.
3. Najemca ponosi odpowiedzialność za zabezpieczenie przeciwpożarowe przedmiotu najmu i przestrzeganie przepisów przeciwpożarowych oraz za zabezpieczenie przed kradzieżą i włamaniem.

§ 6

1. Jeżeli w czasie trwania najmu zajdzie potrzeba wykonania napraw obciążających Wynajmującego, Najemca obowiązany jest:
 - niezwłocznie powiadomić o tym Wynajmującego na piśmie;
 - udostępnić Wynajmującemu swobodny dostęp do lokalu w zakresie umożliwiającym dokonanie napraw lub remontu najpóźniej w 14 dni po zawiadomieniu, a w przypadku awarii niezwłocznie.

2. W przypadku niedopełnienia przez Najemcę obowiązków wynikających z ust. 1, Wynajmujący może żądać naprawienia szkody powstałej wskutek działania lub zaniechania Najemcy, o ile opóźnienie w dokonaniu naprawy/remontu wynika z winy Wynajmującego.

Czynsz i inne opłaty

§ 7

1. Najemca będzie płacił Wynajmującemu czynsz najmu na podstawie otrzymanej faktury - w wysokości proporcjonalnej do wynajmowanej powierzchni i stawki rozliczeniowej: 32,00 zł netto za 1 m² powierzchni (529,2 m²) na II piętrze i 15,00 zł netto za 1m² magazynów (40,77 m²), razem miesięcznie **17 550,00 zł netto** (słownie: siedemnaście tysięcy pięćset pięćdziesiąt złotych), do której zostanie doliczony należny podatek VAT, wg aktualnie obowiązującej stawki.
2. Poza czynszem najmu, o którym mowa w ust. 1 - Najemca będzie uiszczał opłaty wg poniższych zasad:
 - 1) za energię elektryczną, wg wskazań liczników zainstalowanych przez Wynajmującego, zgodnie z aktualnymi cenami jednostek za 1 kWh, wg których Wynajmujący jest obciążany przez dostawcę energii elektrycznej,
 - 2) za wodę i odprowadzenie ścieków – zgodnie z aktualnymi cenami jednostek, wg których Wynajmujący jest obciążany przez dostawcę wody oraz wg wskazań wodomierzy zimnej i ciepłej wody,
 - 3) za ogrzewanie pomieszczeń – za zużycie energii cieplnej w pomieszczeniach oraz stosownych opłat stałych – miesięczna opłata ryczałtowa w wysokości 2 700 ,00 zł netto,
 - 4) za korzystanie z linii telefonicznej za połączenia wykonane poza teren szpitala – refakturowanie zgodnie z rachunkiem operatora telefonii stacjonarnej;
 - 5) za realizację usług usuwania awarii oraz napraw infrastruktury technicznej w udostępnionych pomieszczeniach (w przypadku wykonawstwa Szpitala na zlecenie) w wysokości 80,00 zł netto za godz. plus należy podatek VAT wg obowiązującej stawki. Usługa wykonana do 60 min. liczona jest jak pełna roboczogodzina, a usługa wykonana powyżej 60 minut liczona jest od każdej rozpoczętej roboczogodziny,
3. Najemca będzie wykorzystywał media, o których mowa wyżej w sposób racjonalny, zgodnie z przeznaczeniem przedmiotu umowy.
4. Wysokość opłaty za wywóz odpadów komunalnych strony ustalają na kwotę 163,00 zł netto miesięcznie, (do momentu zawarcia umowy z innym odbiorcą, o czym Najemca niezwłocznie pisemnie powiadomi Wynajmującego).
5. Składowanie oraz wywóz i utylizacja odpadów medycznych oraz trucizn odbywa się staraniem i na koszt Najemcy.
6. Gromadzenie i składowanie odpadów medycznych i komunalnych odbywa się wg procedury przyjętej u Wynajmującego i podlega kontroli.
7. Czynsz najmu, o którym mowa w ust. 1 oraz opłaty wymienione w ust. 2, z wyjątkiem pkt 3 będą płatne od dnia przekazania pomieszczeń. Natomiast opłata za centralne ogrzewanie, wymieniona w ust. 2 pkt. 3, będzie należna Wynajmującemu od dnia świadczenia przez Najemcę usług diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej w wynajmowanych pomieszczeniach.

§ 8

1. Czynsz najmu płatny jest w terminie do końca miesiąca właściwego dla miesiąca wystawienia faktury. Faktura będzie wstawiana z góry do 10 każdego miesiąca.
2. Pozostałe opłaty płatne będą w terminie 14 dni od wystawienia faktury. Faktury będą wystawiane najpóźniej do 15 dnia miesiąca następującego po miesiącu rozliczeniowym.
3. W przypadku nieuregulowania należności w terminie - Wynajmujący będzie naliczał odsetki za opóźnienie w transakcjach handlowych na podstawie Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.
4. Strony dopuszczają możliwość kompensaty wzajemnych zobowiązań.

5. Wynajmujący zastrzega sobie jednostronne prawo podwyższenia stawki czynszu i pozostałych opłat wskazanych raz w roku kalendarzowym - maksymalnie w wysokości wskaźnika wzrostu cen towarów i usług konsumpcyjnych za rok ubiegły ogłoszony przez Prezesa GUS w Monitorze Polskim, z zastrzeżeniem ust. 6. Wzrost kwoty czynszu następuje od 1 lutego każdego roku, po pisemnym poinformowaniu Najemcy o nowej stawce czynszu. Pierwsza podwyżka nastąpi w 2024 r.
6. W przypadku wzrostu cen za energię ciepłą oraz wywóz odpadów komunalnych, strony dopuszczają negocjacje w sprawie ustalenia nowych stawek.

Czas trwania umowy i zasady jej rozwiązania

§ 9

1. Umowa zostaje zawarta na czas trwania umowy Nr dotyczącej świadczenia przez Najemcę usługi na świadczenia zdrowotne w zakresie badań z diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, zawartej w dniut.
2. W przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy na działalność określoną w ust. 1 rozwiązaniu ulega również niniejsza umowa.
3. W przypadku rozwiązania umowy najmu – rozwiązaniu w tym samym terminie ulega również umowa o udzielanie świadczeń zdrowotnych.

§ 10

1. Wynajmujący może rozwiązać umowę za 30-dniowym wypowiedzeniem w przypadku rażącego naruszenia przez Najemcę postanowień niniejszej umowy.
2. Za naruszenie przez Najemcę warunków umowy należy traktować w szczególności:
 - 1) dopuszczenia się samowoli budowlanej,
 - 2) oddania wynajętego przedmiotu najmu w podnajem lub bezpłatne używanie w całości lub części;
 - 3) używania przedmiotu najmu będącego przedmiotem niniejszej umowy niezgodnie z jego przeznaczeniem oraz przepisami prawa (ochrona środowiska, przepisy przeciwpożarowe itd.), a także prowadzenia w nim działalności innej niż określona w § 1;
3. Wynajmujący może udzielić Najemcy jednomiesięcznego terminu na usunięcie skutków naruszenia warunków umowy.
4. Najemca może rozwiązać umowę za 30-dniowym wypowiedzeniem w przypadku rażącego naruszenia przez Wynajmującego postanowień niniejszej umowy.

Obowiązki stron po rozwiązaniu umowy

§ 11

1. Najemca zobowiązuje się do wydania Wynajmującemu przedmiotu najmu w ciągu 7 dni po rozwiązaniu lub wygaśnięciu umowy.
2. Jeżeli po opuszczeniu przedmiotu najmu przez Najemcę w pomieszczeniu tym pozostaną rzeczy wniesione przez Najemcę, Wynajmujący ma prawo przenieść je w inne miejsce na koszt i ryzyko Najemcy.

§ 12

1. Po rozwiązaniu lub wygaśnięciu umowy najmu Najemca zobowiązuje się do wydania Wynajmującemu przedmiotu najmu w stanie niepogorszonym ponad wynikające z normalnego użytkowania.
2. Poniesione nakłady, o których mowa w § 1 ust. 7 oraz inne koszty remontów i napraw wykonane przez Najemcę, po rozwiązaniu umowy nie podlegają zwrotowi.
3. Wynajmujący może żądać przywrócenia przedmiotu najmu do stanu poprzedniego, jeżeli Najemca poczynił w nim zmiany bez pisemnej zgody Wynajmującego.

Postanowienie końcowe

§ 13

Umowa nie uprawnia do dysponowania nieruchomością na cele budowlane w rozumieniu przepisów ustawy prawo budowlane.

§ 14

Wszystkie zmiany warunków niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 15

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową stosuje się odpowiednio przepisy kodeksu cywilnego.

§ 16

Właściwym do rozpoznania sporów wynikłych w związku z realizacją niniejszej umowy jest sąd powszechny właściwy dla siedziby Wynajmującego.

§ 17

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

§ 18

Umowa wchodzi w życie z dniem podpisania.

WYNAJMUJĄCY

NAJEMCA

załącznik Nr 1 do Umowy.....
z dnia r.

Wykaz przekazanych pomieszczeń znajdujących się na II piętrze pawilonu F1 i E1 (529,2 m2),
pomieszczenia magazynowe w piwnicach (40,77 m2) pawilonu F1, E1 oraz pomieszczenia składowania
odpadów pawilonu E i Y

Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu:

l.p.	Budynek F1 i E1 piętro II	Powierzchnia w m2
1.	Poczekalnia	65,42
2.	Punkt pobrań	17,10
3.	Punkt przyjęć mat.	19,52
4.	Pomieszczenie analityki	15,14
5.	Analityka Hematologia	35,12
6.	Biochemia Immunochemia	34,31
7.	Pracownia mikrobiologii	34,86
8.	Komunikacja	10,77
9.	Szatnia czysta	4,43
10.	Komunikacja	77,67
11.	Sanitariat dla pacjentów	7,74
12.	Serwerownia	4,13
13.	Pomieszczenie porz.	3,71
14.	Szatnia brudna	5,58
15.	Łazienka	5,43
16.	WC	3,44
17.	Komunikacja	4,15
18.	Punkt pobrań dla niepełnosprawnych	6,37
19.	Magazyn	16,62
20.	Analityka Parazytologii	12,30
21.	Pomieszczenie administracyjne	16,83
22.	Pomieszczenie administracyjne	16,74
23.	Pomieszczenie socjalne	17,00
24.	Szatnie personelu	34,54
25.	Łazienka	13,60
26.	Rejestracja zew. + kurierzy	20,55
27.	Rejestracja wew.	9,71
28.	Śluza	3,10
29.	Przedsionek wind	13,32
	Budynek F1, E1 i E - Piwnice	
30.	Pomieszczenia magazynowe	24,30
31.	Pomieszczenie składowania odpadów medycznych	5,00
32.	Budynek Y - Boks na pojemniki na odpady komunalne	11,47
	RAZEM	569,97

WYNAJMUJĄCY:

NAJEMCA: