

Pruszków, dnia 04.02.2022 r.

*Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia
im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie
ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków*

Numer postępowania konkursowego: K/AM/1/2022

SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT

**na realizację zamówienia na świadczenia zdrowotne w zakresie:
wykonywania laboratoryjnych badań diagnostycznych
wraz z odbiorem materiału biologicznego do tych badań
oraz dostarczeniem ich wyników – Pakiet nr 1
oraz wykonywanie badań przesiewowych (1 oznaczenie) w kierunku szczepów
wieloopornych (MBL, KPC, OXA-48, VRE, MRSA – w pakiecie) – Pakiet nr 2
na potrzeby MSCZ**

ZATWIERDZIŁ

DYREKTOR

.....Wojciech Legawiec.....

SPORZĄDZIŁ


.....

Procedura konkursowa prowadzona jest w oparciu o art. 26-27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2021.711 t.j.) w zw. z art. 140, 141, 146 ust. 1, 147, 148 ust.1, 149-150, 151 ust. 1, 2 i 4-6, 152, 153, 154 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. 2021.1285 t.j.)

UWAGA: PRZED PRZYGOTOWANIEM OFERTY NALEŻY DOKŁADNIE ZAPOZNAĆ SIĘ Z WARUNKAMI POSTĘPOWANIA KONKURSOWEGO

I. INFORMACJE OGÓLNE:

Użyte w Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert pojęcia oznaczają:

1. **Udzielający Zamówienia:** Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie, ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków, tel. 22/ 739 13 84, fax. 22/ 758 75 70, e-mail: zp@mscz.pl.
2. **Przyjmujący Zamówienie:** podmioty ubiegające się o zamówienie, spełniające wymogi obowiązujących przepisów:
 - ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2021.711 t.j.);
 - ustawy z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U.2022.134 t.j.);
 - Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać laboratorium diagnostyczne (Dz.U.2004.43.408 z późn. zm.);
 - Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U.2019.1923 t.j).
3. **SWKO** – Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert.

II. PRZEDMIOT KONKURSU:

1. Przedmiotem konkursu jest świadczenie usług medycznych w zakresie wykonywania laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem materiału biologicznego do tych badań oraz dostarczeniem ich wyników – Pakiet nr 1 oraz wykonywanie badań przesiewowych (1 oznaczenie) w kierunku szczepów wieloopornych (MBL, KPC, OXA-48, VRE, MRSA – w pakiecie) – Pakiet nr 2, na potrzeby Mazowieckiego Specjalistycznego Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie.
2. Termin realizacji zamówienia: 24 miesiące od dnia zawarcia umowy.
3. Przedmiot zamówienia podzielony został na dwie części:
 - 1) Pakiet nr 1 – wykonywanie laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem materiału biologicznego do tych badań oraz dostarczeniem ich wyników;
 - 2) Pakiet nr 2 – wykonywanie badań przesiewowych (1 oznaczenie) w kierunku szczepów wieloopornych (MBL, KPC, OXA-48, VRE, MRSA – w pakiecie).
4. Udzielający Zamówienia dopuszcza składanie ofert częściowych - oferta może obejmować całość zamówienia lub wybraną część.
5. Rodzaj i szacunkowa ilość badań została wyszczególniona w *Załączniku nr 2 do SWKO – Wykazie badań/Arkuszu wyceny dla Pakietu nr 1* oraz *Załączniku nr 3 do SWKO – Wykazie badań/Arkuszu wyceny dla Pakietu nr 2* – na podstawie zapotrzebowania na badania dla pacjentów Udzielającego Zamówienia w okresie 24 miesięcy.
6. *Wykaz badań/Arkusze wyceny – Załączniki nr 2 i 3 do SWKO* zawierają wykaz laboratoryjnych badań diagnostycznych objętych zamówieniem, z podziałem na trzy rodzaje badań: badania rutynowe, badania CITO, badania bakteriologiczne i mikologiczne (Pakiet nr 1) oraz wykaz badań przesiewowych (Pakiet nr 2).
7. Udzielający Zamówienia zastrzega, że w okresie obowiązywania umowy podane szacunkowe ilości badań mogą ulec zmianie, w zależności od potrzeb Udzielającego Zamówienia. W przypadku konieczności wykonania badania nie ujętego w *Załączniku nr 2 lub 3 do SWKO*, Udzielający Zamówienia oraz Przyjmujący Zamówienie ustalą cenę wykonania badania odrębnym porozumieniem/aneksem.
8. Udzielający Zamówienia wymaga udostępnienia przez Przyjmującego Zamówienie na rzecz Udzielającego Zamówienia sprzętu niezbędnego do realizacji zamówienia, zgodnie z ilością oraz wymaganiami określonymi w *Załączniku nr 4 do SWKO – Stacje robocze*. Stacje robocze muszą

M. Malach
anszko

być wyposażone w oprogramowanie umożliwiające rejestrację badań u Udzielającego Zamówienia i odbieranie zatwierdzonych wyników badań. Oprogramowanie musi zapewnić:

- ewidencję pacjentów (imię, nazwisko, PESEL);
- ewidencję lekarzy kierujących na badanie;
- rejestrację badań z wyszczególnieniem nazwy badania;
- zakres wartości prawidłowych;
- ewidencję historii oraz raportów z wykonanych badań za wybrany okres (zestawienia dzienne, miesięczne) w celu opracowania danych statystycznych.

Przyjmujący Zamówienie udostępni Udzielającemu Zamówienia niezbędny sprzęt w ramach całkowitego wynagrodzenia umownego brutto.

9. System informatyczny Przyjmującego Zamówienie musi umożliwiać integrację z systemem HIS Udzielającego Zamówienia, zgodnie z protokołem HL7 zaimplementowanym w systemie Udzielającego Zamówienia, w zakresie zlecenia i odbioru wyników badań. Czas skutecznego przekazania wyników badań do systemu informatycznego Udzielającego Zamówienia określono w pkt. 13 i pkt. 14 niniejszego rozdziału. Przyjmujący Zamówienie, który nie ma zintegrowanego systemu z systemem informatycznym Udzielającego Zamówienia, zobowiązany jest do dokonania na własny koszt integracji dostarczonego systemu informatycznego z systemem informatycznym Udzielającego Zamówienia (system Eskulap firmy MedHub) w terminie do 4 tygodni, licząc od dnia zawarcia umowy. Przyjmujący Zamówienie poniesie wszelkie koszty związane z integracją systemów informatycznych.

10. Jeżeli wyniki badań nie zostały dostarczone do systemu informatycznego Udzielającego Zamówienia zgodnie z wymaganiami określonymi w pkt. 13 i pkt. 14, w wyniku błędów wynikłych po stronie Udzielającego Zamówienia, Przyjmujący Zamówienie musi zapewnić dostarczenie wyników badań do systemu informatycznego Udzielającego Zamówienia w czasie nie przekraczającym 12 godzin, licząc od momentu usunięcia usterki występującej po stronie Udzielającego Zamówienia. Oznacza to konieczność zapewnienia przez Przyjmującego Zamówienie kompletności wyników badań w systemie informatycznym HIS Udzielającego Zamówienia.

11. Nie dostarczenie wyników badań do systemu informatycznego Udzielającego Zamówienia przez Przyjmującego Zamówienie w czasie określonym w pkt. 13 i pkt. 14, nie wynikające z błędów po stronie Udzielającego Zamówienia, lub przekroczenie czasu 12 godzin po usunięciu usterki będącej po stronie Udzielającego Zamówienia, będzie traktowane jako naruszenie warunków umowy i będzie podlegać karom zgodnie z § 4 ust. 1 pkt 1 i pkt 2 Załącznika nr 4 do SWKO – Projekt umowy.

12. Od Przyjmującego Zamówienie wymagane jest:

- 1) zabezpieczenie dostawy wszystkich materiałów jednorazowego użytku do pobierania próbek materiału do badań;
- 2) odpowiedniego transportu (lodówki z monitorowaną temperaturą) do i od Udzielającego Zamówienia;
- 3) odbieranie materiału do badań i przekazywanie wyników badań, zarówno rutynowych, jak i badań wykonywanych w trybie CITO;
- 4) w przypadku zniszczenia przez personel Przyjmującego Zamówienie próbki materiału, wykrycia błędu w wykonaniu badania lub uzyskania wyniku wątpliwego, Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest przeprowadzić badanie ponownie, na własny koszt.

13. Materiał do badań Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest odebrać z siedziby Udzielającego Zamówienia:

- 1) od poniedziałku do piątku o godz. 8:00 oraz o godz. 12:00;

Handwritten signature: A. Markiewicz

2) w dni wolne od pracy o godzinie 8:30

oraz przekazać wyniki badań tego samego dnia do godziny 14:30 (z wyjątkiem badań specjalistycznych, których czas oznaczenia wyniku z procedury badania) do Punktu Pobrań oraz do systemu informatycznego Udzielającego Zamówienia - HL7).

14. Wyniki badań w trybie CITO Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest dostarczyć drogą elektroniczną do Punktu Pobrań, do systemu informatycznego Udzielającego Zamówienia (HL7) oraz faksem, w czasie nie przekraczającym 120 minut od momentu zgłoszenia telefonicznego.
15. Udzielający Zamówienia posiada w swojej siedzibie Punkt Pobrań, czynny od poniedziałku do piątku w godz. 7:00-13:00, w którym będzie przyjmowany materiał do badań rutynowych i CITO oraz pobierany materiał od pacjentów indywidualnych.
16. Zgłoszenia po odbiór materiału do badań w trybie CITO dokonuje:
 - 1) w godzinach pracy Punktu Pobrań - Punkt Pobrań;
 - 2) w godzinach popołudniowych i nocnych oraz dni wolne od pracy - Izba Przyjęć.
17. Materiał do badań odbierany będzie przez pracownika Przyjmującego Zamówienie:
 - 1) godz. 8:00 oraz o godz. 12:00 - z Punktu Pobrań;
 - 2) w godzinach popołudniowych i nocnych oraz w dni wolne od pracy - z Izby Przyjęć.
17. Udzielający Zamówienia wymaga, aby Przyjmujący Zamówienie zapewnił możliwość wykonywania wszystkich badań całodobowo.
18. Wyniki badań rejestrowane poza siedzibą Udzielającego Zamówienia muszą być widoczne w rejestrze szpitalnym.
19. Wyniki badań znacznie odbiegające od normy muszą być uznane za pilne. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest w takim przypadku do niezwłocznego powiadomienia o powyższym bezpośrednio lekarza zlecającego badanie lub Punkt Pobrań (w godzinach pracy) lub lekarza Izby Przyjęć.
20. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia personelu w zakresie pobierania krwi w systemie zamkniętym.
21. W okresie trwania umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest zapewnić (wraz z dostarczeniem do Punktu Pobrań) na własny koszt:
 - 1) zamknięty próżniowy system do pobierania krwi (lub równoważny), próbki do pobrań PMR, próbki na surowicę, w ilości i asortymencie wynikającym z zapotrzebowania, do wszystkich rodzajów analiz;
 - 2) sprzęt do pobierania materiału z analityki ogólnej i mikrobiologii, tj. m. in. pojemniki na mocz - zwykłe i sterylne, pojemniki na kał - zwykłe i sterylne, wymazówki z podłożem transportowym, podłoża płynne do posiewu krwi i płynu mózgowo-rdzeniowego;
 - 3) skierowania na badania, materiały biurowe, tj. m. in. papier do drukowania wyników, tonery, etykiety z kodami;
 - 4) faks i kserokopiarkę, wraz z materiałami eksploatacyjnymi (tusze, folia, papier);
 - 5) obsługę serwisową sprzętu (tj. wirówek, lodówki, faksu, kserokopiarki) wraz z wydaniem protokołu sprawdzenia parametrów i walidacji.

III. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY KONKURSOWEJ ORAZ OBLICZANIA CENY OFERTY:

1. Przed przystąpieniem do przygotowania oferty Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zapoznania się z treścią SWKO wraz z załącznikami.

A. Malinowski
Amplum

2. Treść złożonej oferty musi odpowiadać treści SWKO. Propozycje rozwiązań alternatywnych i wariantowych nie będą brane pod uwagę.
3. Oferta musi zawierać:
 - 1) wypełniony *Formularz ofertowy* z wykorzystaniem wzoru – *Załącznik nr 1 do SWKO*;
 - 2) wypełniony *Wykaz badań/Arkusze wyceny dla Pakietu nr 1* – *Załącznik nr 2 do SWKO*;
 - 3) wypełniony *Wykaz badań/Arkusze wyceny dla Pakietu nr 1* – *Załącznik nr 3 do SWKO*;
 - 4) zaakceptowany i parafowany *Załącznik nr 4 do SWKO – Stacje robocze*;
 - 5) zaakceptowany i parafowany *Załącznik nr 5 do SWKO – Projekt umowy*;
 - 6) wszystkie dokumenty wymienione w Rozdz. IV ust. 2 SWKO.
4. Oferta musi być sporządzona na komputerze lub w inny czytelny i trwały sposób, w języku polskim, z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Do sporządzenia oferty należy wykorzystać formularze Udzielającego Zamówienia dołączone do SWKO. W przypadku formularzy własnych muszą one zawierać co najmniej informacje wskazane w załącznikach do SWKO.
6. Kopie dokumentów muszą być potwierdzone „za zgodność z oryginałem” zgodnie z wymaganiami ustawowymi. Poprawki w treści oferty powinny być parafowane przez osoby podpisujące ofertę. Udzielający Zamówienia, w przypadku, gdy przedstawione kopie dokumentów będą nieczytelne lub będą budziły wątpliwości, zażąda przedstawienia oryginałów tych dokumentów do wglądu.
7. Zaleca się, aby każda zapisana strona oferty była ponumerowana kolejnymi numerami, a cała oferta wraz z załącznikami była w trwały sposób ze sobą połączona (np. zbindowana, zszyta, uniemożliwiając jej samoistną dekompletację) oraz zawierała spis treści.
8. W przypadku podpisania oferty oraz poświadczenia „za zgodność z oryginałem” kopii dokumentów przez osobę niewymienioną w dokumencie rejestrowym (ewidencyjnym) Przyjmującego Zamówienie, należy do oferty dołączyć stosowne pełnomocnictwo.
9. Udzielający Zamówienia dopuszcza składanie ofert częściowych na co najmniej jedną część zamówienia.
10. Udzielający Zamówienia nie dopuszcza składania ofert wariantowych.
11. Przyjmujący Zamówienie poniesie wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty. Udzielający Zamówienia nie przewiduje zwrotu kosztów udziału w postępowaniu.
12. Ofertę należy złożyć w zamkniętej kopercie, w siedzibie Udzielającego Zamówienia: ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków, oznakować w następujący sposób:

Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia
im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie
ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków

**„Konkurs ofert na realizację zamówienia na świadczenia zdrowotne w zakresie:
wykonywania laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem
materiału biologicznego do tych badań
oraz dostarczaniem ich wyników, na potrzeby MSCZ”**

PAKIET NR

Nr postępowania: K/AM/1/2022

nie otwierać przed upływem terminu składania ofert
oraz podstemplować pieczęcią firmową z nazwą Wykonawcy

A. Malinowski
Ans

- 3) wpis do ewidencji, prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych;
 - 4) dokument potwierdzający ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia;
 - 5) certyfikat zarządzania jakością, zgodnie z normą ISO 9001:2008;
 - 6) aktualne certyfikaty międzynarodowej i krajowej laboratoryjnej kontroli jakości;
 - 7) oświadczenie o zatrudnianiu personelu medycznego posiadającego odpowiednie kwalifikacje.
3. Udzielający Zamówienia dopuszcza do udziału w przedmiotowym konkursie podmioty współpracujące z innymi placówkami medycznymi w zakresie objętym przedmiotem zamówienia, z zastrzeżeniem, że ewentualni podwykonawcy Przyjmującego Zamówienie spełniają wszystkie wymagania Udzielającego Zamówienia przedstawione w niniejszej SWKO wraz z załącznikami, a do oferty zostaną dołączone dokumenty podmiotów współpracujących z Przyjmującym Zamówienie oraz umowa regulująca ich współpracę.

V. OCENA OFERT:

1. Przy wyborze oferty najkorzystniejszej komisja konkursowa będzie brała pod uwagę cenę wykonania zamawianych świadczeń (waga kryterium – 100%).
2. Wartość punktowa w/w kryterium wyliczana jest według wzoru:

$$C = 100 \times (C_{MIN} : C_B)$$

C - wartość punktowa ceny

C_{MIN} - cena najniższa spośród wszystkich ofert

C_B - cena badanej oferty

VI. WARUNKI PŁATNOŚCI:

1. Płatność wynagrodzenia za wykonane badania dokonywana będzie przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w fakturze VAT. Wynagrodzenie będzie płatne w terminie 60 dni, licząc od dnia dostarczenia przez Przyjmującego Zamówienie prawidłowo wystawionej faktury VAT, na konto wskazane w fakturze, w wysokości stanowiącej sumę iloczynów cen jednostkowych określonych w *Wykazie badań/Arkuszu wyceny – Załączniku nr 2 oraz nr 3 do SWKO* oraz liczby wykonanych badań.
2. Podstawą do wystawienia faktury VAT przez Przyjmującego Zamówienie i dokonania płatności wynagrodzenia przez Udzielającego Zamówienia w należytym wysokości będzie zestawienie wykonanych badań, zaakceptowane przez Udzielającego Zamówienia. Adnotacja w fakturze VAT o niezgodności ceny z ofertą Przyjmującego Zamówienie upoważnia Udzielającego Zamówienia do zwrotu faktury VAT bez księgowania.
3. Za dzień zapłaty wynagrodzenia uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
4. Rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą będą dokonywane w złotych polskich.

VII. MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT:

1. Miejscem składania ofert jest Kancelaria (budynek Dyrekcji, parter, hol główny) Mazowieckiego Specjalistycznego Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie, ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków.
2. **Termin składania ofert upływa w dniu 14.02.2022 r. o godz. 10:00.**
3. Miejscem otwarcia ofert jest Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie, Zamówienia Publiczne (budynek Dyrekcji, pok. nr 20), ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków.
4. **Terminem otwarcia ofert jest dzień 14.02.2022 r., godz. 10:30.**

Maluchaneg

13. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz inne informacje dotyczące niniejszego postępowania Udzielający Zamówienia i Przyjmujący Zamówienie przekazują wyłącznie w języku polskim, pisemnie, faxem lub drogą elektroniczną, pod rygorem nieważności.
14. Przyjmujący Zamówienie może wprowadzić zmiany, poprawki, modyfikacje i uzupełnienia do złożonej oferty pod warunkiem, że Udzielający Zamówienia otrzyma pisemne zawiadomienie o wprowadzeniu zmian przed terminem składania ofert. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian musi być złożone wg takich samych zasad, jak składana oferta, tj. w kopercie odpowiednio oznakowanej napisem „ZMIANA”. Koperty oznaczone „ZMIANA” zostaną otwarte przy otwieraniu oferty Przyjmującego Zamówienie, który wprowadził zmiany i po stwierdzeniu poprawności procedury dokonywania zmian zostaną dołączone do oferty.
15. Przyjmujący Zamówienie ma prawo przed upływem terminu składania ofert wycofać się z postępowania poprzez złożenie pisemnego powiadomienia, według tych samych zasad, jak przy wprowadzaniu zmian i poprawek, z napisem na kopercie „WYCOFANIE”. Koperty ofert wycofywanych nie będą otwierane.
16. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do uwzględnienia w cenie oferty wszystkich wymagań Udzielającego Zamówienia dotyczących realizacji świadczenia zdrowotnego, zawartych w SWKO wraz z załącznikami.
17. Przyjmujący Zamówienie określa cenę realizacji zamówienia poprzez wskazanie w *Formularzu ofertowym – Załączniku nr 1 do SWKO* – ceny oferty. Nie uwzględnienie w cenie oferty jakiegokolwiek jej elementu objęte jest ryzykiem Przyjmującego Zamówienie i nie będzie go zwalniać z konieczności wykonania zamówienia na własny koszt.
18. Oferta musi mieć jedną cenę końcową, nie dopuszcza się wyceny alternatywnej ani wariantowej.
19. Cenę oferty Wykonawca oblicza wg analizy własnej.
20. Cena musi być podana i wyliczona w zaokrągleniu do dwóch miejsc po przecinku, przy zachowaniu matematycznej zasady zaokrąglania liczb.
21. Cena oferty musi być wyrażona w złotych polskich (PLN).
22. W przypadku rozbieżności pomiędzy ceną oferty określoną słownie i cyfrą, przyjęta będzie za prawidłową cena podana słownie.

IV. WYMAGANIA STAWIANE PRZYJMUJĄCEMU ZAMÓWIENIU:

1. W postępowaniu konkursowym mogą wziąć udział Przyjmujący Zamówienie, którzy spełniają następujące warunki (niespełnienie tych warunków spowoduje odrzucenie oferty):
 - 1) są uprawnieni do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymaganiami ustawowymi;
 - 2) spełniają wymagania dotyczące medycznego laboratorium badawczego, określone w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać laboratorium diagnostyczne (Dz.U.2004.43.408 z późn. zm.) oraz w ustawie z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U.2022.134 t.j.);
 - 3) posiadają certyfikat zarządzania jakością, zgodnie z normą ISO 9001:2008;
 - 4) uczestniczą w międzynarodowych i krajowych kontrolach laboratoryjnych;
 - 5) zatrudniają personel medyczny posiadający odpowiednie kwalifikacje.
2. Dokumenty, które należy złożyć w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych warunków:
 - 1) odpis z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji;
 - 2) wypis z Księgi rejestrowej podmiotu wykonującego działalność leczniczą lub imię, nazwisko, adres oraz numer wpisu do właściwego rejestru i oznaczenie organu dokonującego wpisu – w odniesieniu do osób, o których mowa w art. 26 ust. 1 ustawy o działalności leczniczej;

M. Malach
Arztka

5. Oferty złożone po terminie składania ofert zostaną zwrócone bez otwierania. Decydujące znaczenie dla oceny zachowania terminu składania ofert ma data i godzina wpływu oferty do Udzielającego Zamówienia, a nie data wysłania przesyłką pocztową lub kurierską.
6. Oferta przesłana faksem lub w formie elektronicznej nie będzie rozpatrywana.
7. Otwarcia ofert dokona komisja konkursowa.

VIII. WARUNKI KONKURSU:

1. Konkurs ofert rozpoczyna się w miejscu i terminie wskazanym w ogłoszeniu i trwa do czasu rozstrzygnięcia.
2. Komisja konkursowa niezwłocznie zawiadamia składających oferty o zakończeniu konkursu i jego wyniku na piśmie.
3. W toku postępowania konkursowego, jednakże przed rozstrzygnięciem konkursu, Przyjmujący Zamówienie może w terminie 7 dni roboczych od dnia dokonania zaskarżonej czynności złożyć do Komisji konkursowej umotywowany protest. W takim wypadku:
 - 1) do czasu rozstrzygnięcia protestu postępowanie konkursowe zostaje zawieszona;
 - 2) w ciągu 7 dni od dnia otrzymania protestu Komisja konkursowa rozpatruje protest i udziela pisemnej odpowiedzi składającemu protest. Nieuwzględnienie protestu wymaga uzasadnienia;
 - 3) w przypadku uwzględnienia protestu Udzielający Zamówienia powtarza zaskarżoną czynność.
4. Na rozstrzygnięcie konkursu Przyjmujący Zamówienie może wnieść odwołanie do Udzielającego Zamówienia, według obowiązujących zasad:
 - 1) Przyjmujący Zamówienie może wnieść odwołanie w ciągu 7 dni od dnia ogłoszenia o rozstrzygnięciu postępowania. Odwołanie wniesione po terminie nie podlega rozpatrzeniu;
 - 2) Udzielający Zamówienia rozpatruje odwołanie w terminie 7 dni od dnia jego otrzymania;
 - 3) wniesienie odwołania wstrzymuje zawarcie umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych do czasu jego rozpatrzenia;
 - 4) w przypadku uwzględnienia odwołania Udzielający Zamówienia może unieważnić postępowanie konkursowe lub unieważnić czynność rozstrzygnięcia postępowania i zarządzić powtórzenie czynności oceny ofert.
5. Konkurs umarza się, jeżeli postępowanie konkursowe nie zostanie zakończone wyłonieniem właściwej oferty.
6. W razie, gdy do postępowania konkursowego została zgłoszona tylko jedna oferta, Udzielający Zamówienia może przyjąć tę ofertę, jeżeli Komisja konkursowa stwierdzi, że spełnia ona wymagania określone w konkursie ofert.

IX. ROZSTRZYGNIECIE KONKURSU:

1. Udzielający Zamówienia zawrze umowę z Przyjmującym Zamówienie, którego oferta została wybrana przez Komisję konkursową i uznana za najkorzystniejszą.
2. Umowa zostanie zawarta w terminie do 30 dni od dnia rozstrzygnięcia konkursu.
3. Udzielający Zamówienia ma prawo do odwołania konkursu, także bez publicznego podania przyczyn.

X. PRACOWNIK UDZIELAJĄCEGO ZAMÓWIENIA UPOWAŻNIONY DO KONTAKTOWANIA SIĘ Z OFERENTAMI / KORESPONDENCJA:

1. Wszelką korespondencję należy kierować na adres:

*Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie
ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków
tel. 22/ 739 13 84, Fax. 22/ 758 75 70, e-mail: zp@mscz.pl*

A. Malinowski

2. Godziny pracy Zamawiającego: 08:00 – 15:00.

Załączniki do SWKO:

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – Wykaz badań/Arkusze wyceny dla Pakietu nr 1

Załącznik nr 3 – Wykaz badań/Arkusze wyceny dla Pakietu nr 2

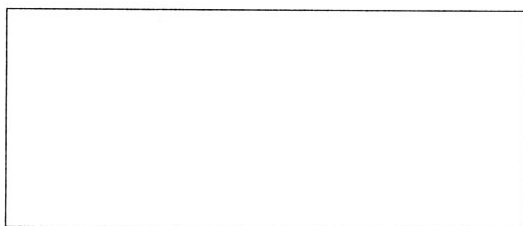
Załącznik nr 4 – Stacje robocze

Załącznik nr 5 – Projekt umowy

Załącznik nr 6 – Umowa o przetwarzanie danych osobowych

A. Makul
osłusz

..... dn. r.



(pieczęć Wykonawcy)

Zamawiający:
 Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia
 im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie
 ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków

FORMULARZ OFERTY

Ja (my),

 Imiona i nazwiska osób reprezentujących Wykonawcę

działając w imieniu i na rzecz Przyjmującego Zamówienie:

Rodzaj informacji	Dane Przyjmującego Zamówienie
Przyjmujący Zamówienie	
REGON	
NIP	
Adres siedziby Przyjmującego Zamówienie	
nr telefonu/faksu	
adres e-mail	

1. Odpowiadając na ogłoszenie o zamówieniu, w postępowaniu konkursowym prowadzonym na podstawie art. 26-27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2021.711 t.j.) w związku z art. 140, 141, 146 ust. 1, 147, 148 ust. 1, 149, 150, 151 ust. 1, 2 i 4-6, 152, 153, 154 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U.2021.1285 t.j.), którego przedmiotem jest *wykonywanie laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem materiału biologicznego do tych badań oraz dostarczaniem ich wyników – Pakiet nr 1 oraz wykonywanie badań przesiewowych (1 oznaczenie) w kierunku szczepów wieloopornych (MBL, KPB, OXA-48, VRE, MRSA – w pakiecie) – Pakiet nr 2, na potrzeby Mazowieckiego Specjalistycznego Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie*, oświadczamy, że oferujemy spełnienie przedmiotu zamówienia dla Pakietu nr

A. Markiewicz
Osny

....., zgodnie z warunkami i postanowieniami zawartymi w Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert wraz ze wszystkimi załącznikami, **za całkowitą cenę brutto:**
..... **zł**

(słownie:

2. Termin realizacji zamówienia: 24 miesiące od dnia zawarcia umowy.

3. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego.

4. Zapoznaliśmy się z warunkami umowy i nie wnosimy w stosunku do niej żadnych uwag, a w przypadku wyboru naszej oferty podpiszemy umowę na warunkach w niej zawartych, w miejscu oraz terminie wskazanym przez Zamawiającego.

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

.....

Osoba do kontaktu:

e-mail:

tel. fax.:

6. Informacje do zawarcia umowy, w przypadku dokonania wyboru naszej oferty:

Osoba upoważniona do podpisania umowy:

Osoba upoważniona do kontaktów z Zamawiającym, w sprawach dotyczących realizacji umowy:

.....

e-mail:

tel. fax.:

(podpis Przyjmującego Zamówienie lub
upoważnionego przedstawiciela)

A. Malin
01/15

WYKAZ BADAŃ/ARKUSZ WYCENY - PAKIET NR 1

Lp	Rodzaj badania	Szacunkowa ilość badań w okresie 24 miesięcy	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto ogółem
	Badania bakteriologiczne i mykologiczne			
1	Posiew moczu (91.821/831)	300		
2	Posiew moczu z cewnika (91.821/8310)	20		
3	Posiew z górnych dróg oddechowych (91.831)			
	- podstawowy	20		
	- rozszerzony	20		
4	Posiew wymazu z nosa (91.831)			
	- podstawowy	20		
	- rozszerzony	20		
5	Posiew materiału z oka, spojówek (91.831)	20		
6	Posiew materiału z przewodu słuchowego zewnętrznego (91.831)	20		
7	Posiew materiału z ucha środkowego / zatok (91.831)	20		
8	Posiew materiału z dolnych dróg oddechowych (plwocina, wydzielina oskrzelowa , popłuczyny oskrzelowe) (91.821/831)	20		
9	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej – zmiany głębokie (oparzenia, zmiany ropne, odezyna, owrzodzenie) (91.821/831)			
	- posiew tlenowy	20		
	- posiew beztlenowy	40		
10	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany powierzchniowe	20		
11	Posiew krwi (91.821/831)			
	- posiew tlenowy	20		
	- posiew beztlenowy	20		
12	Posiew PMR	20		
13	Posiew wydzieliny ropnej (91.821/831)			
	- posiew tlenowy	20		
	- posiew beztlenowy	20		

14	Posiew z cewników, drenów	20		
15	Posiew ogólny kału (zawiera posiew w kierunku SS, Campylobacter, drożdżopodobne oraz inne patogeny)	20		
16	Posiew kału, wymaz z odbytu w kierunku grzybów drożdżopodobnych (91.821/831)	20		
17	Posiew kału w kierunku Salmonella i Shigella	20		
18	Posiew kału w kierunku SS dla celów sanitarno – epidemiologicznych	20		
19	Wykrywanie toksyn A+B Clostridioides difficile (S81)	200		
20	Wykrywanie antygenu GDH Clostridioides difficile (S 82)	60		
21	Posiew kału w kierunku Clostridioides difficile (91.821/831)	40		
22	Badanie w kierunku Rota i Adenowirusów	20		
23	Test na Norowirusy	20		
24	Dermatofity - zeszkrobiny, opiki paznokci - posiew i ocena preparatu	20		
25	Diagnostyka grzyźlicy - preparat w kierunku prątków	20		
26	Diagnostyka grzyźlicy - posiew w kierunku prątków metodą konwencjonalną	20		
27	Diagnostyka grzyźlicy - posiew w kierunku prątków metodą automatyczną	20		
28	Diagnostyka gruźlicy - szybki test z pełnej krwi - Test QantIFERON - TB	30		
29	Posiew w kierunku drobnoustrojów alarmowych z odbytu, skóry, nosa, gardła, - ESBL, VRE, MRSA, OXA - 48, MBL, KPC	30		
30	Antybiogram podstawowy	100		
31	Antybiogram rozszerzony	60		
32	Antybiogram Vitek	100		
33	Test CARBA	20		
34	Mykogram	20		
35	Kontrola czystości powierzchni - wymaz (91.821/831)	20		
36	Sporal A - ocena skuteczności sterylizacji	20		
37	Badanie środowiska szpitalnego:			
	- badanie metodą wymazów ilościowo i jakościowo wraz z mechanizmami oporności	20		

Arkus

	- badanie metodą płytek odciskowych ilościowo i jakościowo wraz z mechanizmami oporności		20	
38	Identyfikacja szczepu w Sanepidzie		10	
39	Badania przesiewowe wg aktualnych zaleceń epidemiologicznych np.: wymaz z odbytu w kierunku nosicielstwa szczepów wieloodpornych - CPE, MRSA, VRE, EBL, Pseudomonas aeruginosa, Acinetobacter baumannii		2000	
	Badania rutynowe			
40	Albumina w surowicy (I 09)		200	
41	Amylaza w surowicy (I 25)		740	
42	Amylaza w moczu (I 25)		90	
43	Alkohol etylowy (P 31)		20	
44	Amoniak (I 23)		80	
45	Aminotransferaza alaninowa (ALT) (I 17)		14160	
46	Aminotransferaza asparaginianowa (AST) (I 17)		13600	
47	Androstendion (I 31)		10	
48	Aldosteron (I 31)		10	
49	Antygen karcinoembrionalny (CEA) (I 53)		20	
50	Alfa – fetoproteina (AFP) (L 07)		20	
51	Białko całkowite w surowicy TP (I 77)		480	
52	Białko C-reaktywne CRP - ilościowe (I 81)		4600	
53	Białko 14 -3 - 3 w PMR		10	
54	Bilirubina całkowita (I 89)		4100	
55	Bilirubina bezpośrednia w surowicy (I 87)		200	
56	Bilirubina pośrednia w surowicy (I 91)		20	
57	Borelioza – przeciwciała IgG w surowicy (S 21)		120	
58	Borelioza – przeciwciała IgM w surowicy (S 25)		120	
59	Borelioza – przeciwciała IgG w PMR		20	
60	Borelioza – przeciwciała IgM w PMR		20	
61	Borelioza p/c IgG met. Western Blot w surowicy – test potwierdzenia (S 23)		20	

AmKacy

62	Borelioza p/c IgM met. Western Blot w surowicy – test potwierdzenia (S 27)	20		
63	Borelioza p/c IgG met. Western Blot w PMR – test potwierdzenia	20		
64	Borelioza p/c IgM met. Western Blot w PMR – test potwierdzenia	20		
65	Brucelela – odczyn wiązania dopełniacza (OWD)	10		
66	CA – 15-3 marker nowotworowy (I 43)	20		
67	CA - 19-9 marker nowotworowy (I 45)	20		
68	CA - 125 marker nowotworowy (I 41)	20		
69	CEA antygen karcinoembrionalny (I 53)	20		
70	Ceruloplazmina (I 95)	20		
71	Chloroki w surowicy (I 97)	80		
72	Cholesterol całkowity (I 99)	1600		
73	Cholesterol LDL bezpośrednio zmierzony (K 03)	20		
74	Cholesterol LDL wyliczony (K 03)	1000		
75	Cholesterol HDL w surowicy (K 01)	1000		
76	Lipidogram (CHOL. TG, LDL wyliczony) – PAKIET	1000		
77	Czas kaolino – kefalinowy (APTT) (G 11)	480		
78	Czas protrombinowy (PT), INR (G 21)	920		
79	Czas trombinowy TT (G 25)	80		
80	Czynnik reumatoidalny RF metoda ilościowa (K 21)	60		
81	ASO test ilościowy (U 75)	30		
82	D – dimery metoda ilościowa (G 49)	1000		
83	Dehydrogenaza mleczanowa (LDH) (K 33)	40		
84	DHEA – dehydroepiandrosteron (K 25)	10		
85	DHEA S – siarzan dehydroepiandrosteronu (K 27)	10		
86	Estradiol (E2) (K 99)	20		
87	Fenatoina	20		
88	Ferrytyna (L 05)	100		
89	Fibrynogen (G 53)	80		
90	Fosfataza kwaśna (AcP) (L 15)	20		
91	Fosfataza alkaliczna (ALP) (L 111)	2200		

Aspekty

92	Fosfor nieorganiczny w surowicy (L 23)		20	
93	Fosfor nieorganiczny w moczu z DZM		20	
94	Gamma – glutamylotranspeptydaza (GGTP) (L 31)		5400	
95	Glukoza w surowicy (L43)		13200	
95	Glukoza w moczu i w DZM (A 15)		30	
96	Grupa krwi, Rh (E 65)		70	
97	Alloprzeciwiata - p/c odpornościowe- test przesiewowy (O 12)		20	
98	BTA bezpośredni test antyglobulinowy		20	
99	Identyfikacja p/c odpornościowych (alloprzeciwiac w RCKiK)		10	
100	Próba zgodności krwi (krzyżówka) (E 20)		10	
101	HBc – antygen Hbc (WZW typu B)		20	
102	Hbc – p/c przeciw Hbc total (WZW typu B) (V 31)		20	
103	Hbc – p/c przeciw Hbc IgM (WZW typu B) (V33)		20	
104	Hbe - antygen Hbe (WZW typu B) (V 35)		20	
105	Hbe - p/c przeciw Hbe (WZW typu B)		20	
106	HBS – antygen HBS (WZW typu B) (V 39)		120	
107	HBs - p/c przeciw Hbs (WZW typu B) (V 42)		120	
108	HBS – antygen test potwierdzenia (V 41)		20	
109	HCV – p/c przeciw HCV (WZW typu C) (V 48)		160	
110	HCV – p/c przeciw HCV test potwierdzenia met. RecomLine (WZW typu C) (V 53)		30	
111	HCV - wykrywanie wirusa HCV met. Real Time, jakościowo (HCV – PCR)		10	
112	HIV - wirus HIV – test przesiewowy (p/c anty HIV 1/2, antygen po 24) (F 91)		140	
113	HIV – wirus HIV - test potwierdzenia (F 90)		20	
114	Helikobacter pylori - p/c IgG - test ilościowy (V 12)		20	
115	Hemoglobina glikowana HbA1c (L 55)		300	
116	Homocysteina (L 62)		20	
117	Hormon adrenokortykotropowy ACTH (L 63)		20	
118	Hormon antydiuretyczny (ADH, wazopresyna) (O 79)		20	
119	Hormon luteinizujący (luteotropina) LH (L 67)		40	

120	Hormon stymulujący folikulinę FSH (folikotropina) (L 65)	40		
121	Gonadotropina kosmówkowa w surowicy Total (L 47)	30		
122	17 – OH progesteron (L79)	20		
123	Insulina (L 97)	60		
124	Immunoglobulina IgA w surowicy	20		
125	Immunoglobulina IgG w surowicy (93)	20		
126	Immunoglobulina IgM w surowicy	20		
127	Kał badanie ogólne i ocena resztek pokarmowych (A 23)	10		
128	Kał badanie w kierunku pasożytów (A 21)	10		
129	Kał lamblie (Giardia Lamblia – antygen) (X 13)	10		
130	Kał – wykrywanie krwi utajonej (metoda immunochemiczna) (A 17)	90		
131	Karbamazepina (T 33)	100		
132	Kinaza kreatynowa CK (M 18)	680		
133	Kinaza kreatynowa izoenzym CK MB - aktywność (M 19)	300		
134	Kortyzol w surowicy (M 31)	40		
135	Kreatynina w surowicy (M 37)	10000		
136	Kreatynina w DZM (M 37)	20		
137	Kwas foliowy (M 41)	1340		
138	Kwas moczowy w surowicy (M 45)	400		
139	Kwas walproinowy (T 59)	1240		
140	Klozapina	480		
141	Kleszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgG (F 84)	10		
142	Kleszczowe zapalenie opon mózgowych – p/c IgM (F 85)	10		
143	LA krążący antygen tocznia	20		
144	Lit (M 73)	1040		
145	Lipaza (M 67)	260		
146	Magnez w surowicy (M 87)	180		
147	Methemoglobina	20		
148	Miedź w surowicy (G 68)	20		
149	Miedź w DZM	10		
150	Mocz – badanie ogólne wraz z mikroskopową oceną osadu (A01)	1000		

Andrzej

151	Mocz – białko w moczu ilościowo (A 07) ilościowo	480	
152	Mocz – glukoza w moczu ilościowo (A 15)	60	
153	Mocz – kwas delta – aminolewulinowy ALA	20	
154	Mocz – białko Bence – Jonesa met. Jakościową	20	
155	Mocz – test ciążyowy (L46)	1380	
156	Mocz – narkotyki w moczu (AMP, COC, THC, BZO, MOP) PAKIET	3000	
157	Mocz – mikroalbuminuria	20	
158	Mioglobina (N 03)	30	
159	Mocznik w surowicy (N 13)	5280	
160	Morfologia krwi z płytkami i pełnym różnicowaniem (C55)	19200	
161	Mikroskopowa ocena rozmazu krwi (C 32)	1900	
162	Leukocyty – liczba (C 30)	20	
163	Płytki krwi – liczba (C 66)	50	
164	Oznaczenie odsetka reticulocytów (C 69)	20	
165	NT proBNP - N – terminalny propeptyd natiuretyczny (N 24)	30	
166	OB - odczyn Biernackiego	800	
167	Odczyn Waalera – Rose K 21)	20	
168	Osmolalność w surowicy, lub w moczu (N 25)	20	
169	Przeciwciała antyfosfolipidowe IgG	20	
170	Przeciwciała antyfosfolipidowe IgM	20	
171	Przeciwciała sntykardiolipinowe IgA (N 89)	20	
172	Przeciwciała antykardiolipinowe IgG	20	
173	Przeciwciała antykardiolipinowe IgM	20	
174	Przeciwciała przeciwjądrowe ANA (wykrywane met. II FT + miano) (O 21)	20	
175	Przeciwciała przeciw mieloperoksydazie 3 (p -ANCA, PR -3) (N 69)	20	
176	Przeciwciała przeciw B2 glikoproteinielgG, IgM	20	
177	Test ANA Scream (auto p/c przeciw antygenom jądrowym)	20	
178	Przeciwciała przeciw dwuniciowemu DNA (dsDNA)	20	
179	Przeciwciała przeciw receptorowi acetylocholin (P CACETY)	20	

180	Przeciwciała przeciw cyklicznemu cytrulinowemu peptydowi 3 (aCCP) (N 66)	20		
181	Przeciwciała przeciw SM	10		
182	Parathormon PTH (N 30)	20		
183	Potas w surowicy (N 45)	15600		
184	Prolaktyna PRL (N 59)	260		
185	Progesteron (N 55)	20		
186	Płyn mózgowo – rdzeniowy (badanie ogólne, białko, glukoza, chlorki, badanie osadu) PAKIET (A03)	20		
187	Synteza intetakalna INDAKS (PMR, surowica) PAKIET	2		
188	Białko oligoklonalne BIOL IN (PMR, surowica) PAKIET	2		
189	Rozdział elektroforetyczny białek w surowicy (białko całkowite, frakcje) PAKIET	20		
190	PSA całkowity – antygen gruczolu krokowego (I 61)	140		
191	F PSA - wolny (I 63)	20		
192	Procalcitonina PCT (N 58)	20		
193	Równowaga kwasowo – zasadowa RKZ (O 29)	20		
194	WR test kilowy przesiewowy w surowicy	720		
195	WR test potwierdzenia (RPR + TPHA)	30		
196	Serologia kity FTA – ABS	20		
197	Serologia kity VDRL (surowica lub PMR)	20		
198	Serologia kity TPHA (surowica lub PMR)	20		
199	Sód w surowicy (O 35)	15600		
200	Testosteron (O 41)	30		
201	TIBC całkowita zdolność wiązania żelaza (O 93)	100		
202	Żelazo w surowicy (O 95)	530		
203	Toxoplasmoza (Toxoplasma gondi) przeciwciała IgG (X 41)	20		
204	Toxoplasmoza (Toxoplasma gondi) przeciwciała IgM (X 45)	110		
205	Transferyna (O 43)	20		
206	Troponina I (O61)	40		
207	Troponina I – HS (wysokiej czułości)	240		

Artur

208	Trójglicerydy (O 49)		900	
209	Tyreotropina (TSH) (L 69)		5760	
210	TRAb - przeciwciała przeciw receptorowi TSH (O 15)		20	
211	ATG przeciwciała antytyreoglobulinowe (O 18)		50	
212	ATPO przeciwciała przeciw peroksydazie tarczycowej (O 09)		60	
213	FT 3 - wolna trójiodotyronina (O 55)		1340	
214	FT 4 - wolna tyroksyna (O 69)		1400	
215	T 3 - całkowita trójiodotyronina (O 51)		100	
216	T 4 - całkowita tyroksyna (O 67)		100	
217	TG - tyreoglobulina (O 65)		20	
218	Wapń całkowity w surowicy (O 77)		140	
219	Wapń w DZM		20	
220	Wapń zjonizowany w surowicy (O 75)		20	
221	Witamina B12 (O 83)		1560	
222	Witamina D3 (1,25 (OH)2 D3 (O 87)		60	
223	Witamina D3 25(OH)D Total (O 91)		160	
224	Witamina B1 - tiamina		40	
225	Wirus Estenia Barr EBV (mononukleoz) przeciwciała IgG		20	
226	Wirus Estenia Barr EBV (mononukleoz) przeciwciała IgM		20	
227	Wykrywanie DNA wirusa HBV met. Real Time - PCR (V 47)		20	
228	Wirus cytomegalii CMV - przeciwciała IgG (F 19)		20	
229	Wirus cytomegalii CMV - przeciwciała IgM (F 23)		20	
230	Wirus opryszczki Herpes simplex - przeciwciała IgG (F 58)		20	
231	Wirus opryszczki Herpes simplex - przeciwciała IgM (F 60)		20	
232	Wirus HIV - test przesiewowy (przeciwciała anty HIV 1/2) (F 91)		140	
233	Wirus HIV - test potwierdzenia		20	
234	Różyczka - przeciwciała IgG (V 21)		20	
235	Różyczka - przeciwciała IgM (V24)		20	
236	Wirus SARS CoV -2 przeciwciała IgG (V 98)		20	
237	Wirus SARS CoV- 2 przeciwciała IgG - ilościowo		20	
238	Wirus SARS CoV -2 przeciwciała IgM + IgM		20	

239	Wirus SARS CoV -2 przeciwiąta IgG, SI i N metodą POLYCHECK	100		
240	Digoksyna (T 17)	10		
241	Ołów we krwi (P 71)	10		
242	Badania toksykologiczne			
243	Skrining substancji psychotropowych w moczu – analiza ilościowa:			
244	Barbiturany z pochodnymi (Barbital, Butobarbital, Heksobarbital, Pentobarbital, Fenobarbital, Allbarbital i inne) PAKIET	20		
245	Benzodiazepiny z pochodnymi (Bromazepa, Klonazepan, Klobazam, Brotizolan, Diazepan, Estazolam, Alprazolam, Demoksepan, Oksazepam, Prazepam, Temazepan, Trizolan, Flurazepan, Midazolam i inne) PAKIET	20		
246	Amfetaminyz pochodnymi (Amfetamina, Mefedron, Metamfetamina, Kwasy ritalinowy, i inne) PAKIET	20		
247	Opiaty i opiatoidy z pochodnymi (Kodeina, Norkodeina, Morfina, Metadon, Nalokson, Fentanyl, Papaweryna, Tapentadol, Tramadol, Propoksyfen i inne) PAKIET	20		
248	Kokaina i pochodne (Nkokatylen, Kokatylen i inne) PAKIET	20		
249	Narkotyki - pojedyncze badania - analiza jakościowa:			
250	Kanaboidy THC	20		
251	Ketamina	20		
252	LSD	20		
253	Amfetamina w moczu	20		
254	Dopalacze D – JWH	20		
255	Ekstazy MDMA w moczu	20		
256	Kodeina w moczu	20		
257	Kokaina w moczu	20		
258	Morfina w moczu	20		
259	Opiaty OP 300 w moczu	20		
260	Lamotrygina w moczu	10		
261	Ekstaza - pigułki gwahtu – plynne ekstazy (GHB, GBL) w moczu	20		
262	Barbiturany w surowicy	20		

263	Barbiturany w moczu		20	
264	Benzoazepiny w surowicy		20	
265	Benzoazepiny w moczu		20	
	Badania CITO			
266	Alkohol etylowy (P 31)		20	
267	Aminotransferaza alaninowa ALT (I 17)		600	
268	Aminotransferaza asparaginianowa AST (I 17)		600	
269	Amylaza w surowicy (I 25)		120	
270	Czas kaolinowo – kefalinowy APTT (G 11)		100	
271	Czas protrombinowy PT, IRN (G 21)		160	
272	Białko C reaktywne CRP - ilościowo (I 81)		600	
273	Bilirubina całkowita (I 89)		200	
274	D - dimery - ilościowo (G 49)		260	
275	Gamma – glutamylotranspeptydaza GGTP (L 31)		200	
276	Głukoza (L 43)		400	
277	Grupa krwi, Rh (E 65)		10	
278	Próba zgodności serologicznej (krzyżówka) (E 20)		10	
279	Karbamazepina (T 33)		20	
280	Kinaza kreatynowa – izoenzym CK – MB aktywność (M 19)		400	
281	Kinaza kreatynowa CK (M 18)		300	
282	Kreatynina w surowicy (M 37)		700	
283	Kwas walproinowy (T 59)		30	
284	Lit (M37)		30	
285	Mocznik w surowicy (N 13)		300	
286	Morfologia (C 55)		900	
287	Narkotyki w moczu (AMP, THC, COC, BZO, MOP) – PAKIET		100	
288	Potas w surowicy (N 45)		1000	
289	Sód w surowicy (O 35)		1000	
290	Troponina I – HS (wysokiej czułości)		400	
291	Wapń w surowicy (O 77)		20	
				RAZEM

Orbus

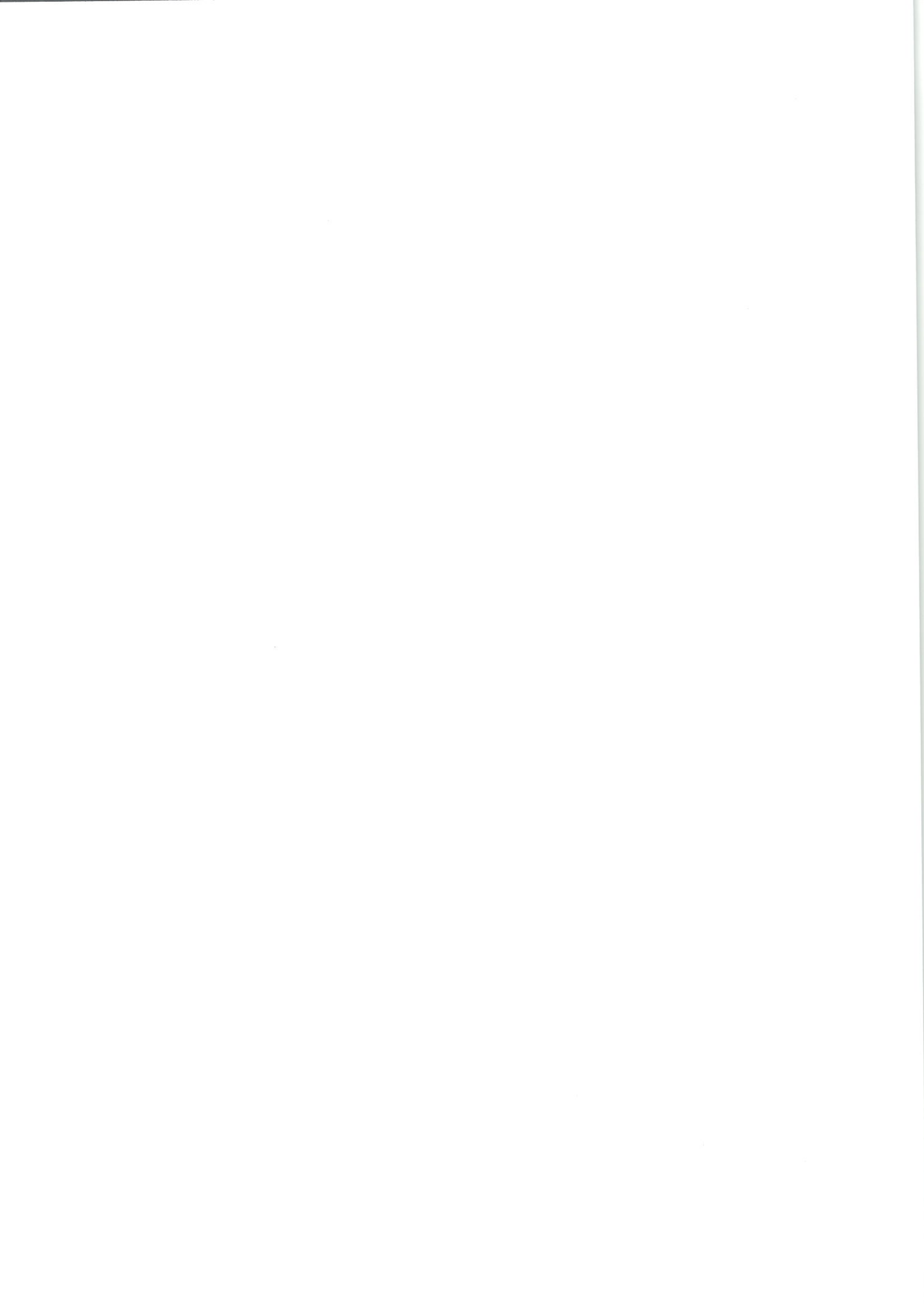
Arise

WYKAZ BADAŃ/ARKUSZ WYCENY - PAKIET NR 2

Rodzaj badania	Szacunkowa ilość badań w okresie 24 miesięcy	Cena jednostkowa brutto	Wartość brutto ogółem
Badanie przesiewowe	860		

Typ	stacjonarny, all-in-one
Wyświetlacz	23" (1920x1080) 60Hz, matowa (Anti-Glare)
Procesor - wydajność	Procesor klasy x 86, 4-rdzeniowy, zaprojektowany do pracy w komputerach stacjonarnych lub równoważny, wydajnościowo osiągający wynik co najmniej 12000 pkt. w teście PassMark CPU Mark, wg wyników opublikowanych na stronie https://www.cpubenchmark.net
RAM	16 GB (SO-DIMM DDR4, 3200 MHz)
Dysk	M.2 PCIe SSD 512 GB
Karta graficzna	Wydajność karty graficznej w testach PassMark Average G3D Mark powyżej 1000 pkt., wg wyników opublikowanych na stronie https://www.videocardbenchmark.net
System operacyjny	Microsoft Windows 10 Pro PL (wersja 64-bitowa)
Połączenie sieciowe	10/100/1000 Base T, 802.11 a/b/g/n/ac/ax , Bluetooth
Interfejsy	6 x USB, w tym min. 2 x USB 3.1, 1x USB Type-C 2 x Audio (słuchawkowe/głośnikowe; słuchawkowe/mikrofonowe) 1 x RJ45 LAN 1 x Display Port wymagana ilość i rozmieszczenie (na zewnątrz obudowy komputera) portów USB nie może być osiągnięta w wyniku stosowania konwerterów, przejściówek itp.
Dźwięk	Wbudowane głośniki stereo Wbudowany mikrofon Zintegrowana karta dźwiękowa
Kamera internetowa	min 2.1 Mpix
Napęd optyczny	DVD-RW
Zabezpieczenia	Ochrona BIOSu hasłem, TPM v.2.0
Urządzenia wskazujące	Mysz: optyczna, przewodowa (USB), 3 przyciski, 1600dpi
Klawiatura	klawiatura USB w układzie QWERTY, z wydzieloną klawiaturą numeryczną, odporna na zalanie
Gwarancja	36 miesięcy, on-site, NBD, niezwracalny dysk SSD w przypadku awarii. Oświadczenie producenta komputera, że w przypadku nie wywiązywania się z obowiązków gwarancyjnych oferenta lub firmy serwisującej, przejmie na siebie wszelkie zobowiązania związane z serwisem. Każde urządzenie powinno być oznaczone niepowtarzalnym numerem seryjnym.
Wsparcie techniczne producenta	Dedykowany numer telefonu oraz adres e-mail dla wsparcia technicznego i informacji produktowej - możliwość weryfikacji konfiguracji fabrycznej zakupionego sprzętu - możliwość weryfikacji posiadanej/wykupionej gwarancji - możliwość weryfikacji statusu naprawy urządzenia po podaniu unikalnego numeru seryjnego
Podstawa	Regulowana wysokość
Pakiet biurowy	Pakiet biurowy Microsoft Office 2019 Home and Business

Al. Marcin
osoba



Umowa nr [...] /ŚZ/2022
o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne w zakresie:
wykonywania laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem materiału biologicznego
do tych badań oraz dostarczaniem ich wyników, na potrzeby MSCZ
(projekt)

zawarta w Pruszkowie dnia [...] 2022 r.

pomiędzy: Mazowieckim Specjalistycznym Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza z siedzibą w Pruszkowie przy ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej prowadzonego w Sądzie Rejonowym dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000006607, posiadającym NIP 5340012306 oraz REGON 000687617, zwanym dalej „Udzielającym Zamówienia”, reprezentowanym przez: Wojciecha Legawca – Dyrektora,

a: [...], zwanym dalej „Przyjmującym Zamówienie”, reprezentowanym przez: [...] – [...],

zwanymi dalej łącznie „Stronami”, lub każdy z osobna „Stroną”.

W wyniku rozstrzygnięcia konkursu ofert o udzielenie świadczenia zdrowotnego w zakresie: **wykonywania laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem materiału biologicznego do tych badań oraz dostarczaniem ich wyników, na potrzeby Mazowieckiego Specjalistycznego Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza w Pruszkowie (Nr postępowania: K/AM/1/2022)**, przeprowadzonego zgodnie z art. 26-27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2021,711 t.j.) w związku z art. 140, 141, 146 ust. 1, 147, 148 ust. 1, 150, 151 ust. 1, 2 i 4-6, 152, 153, 154 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U.2021,1285 t.j.) została zawarta umowa o treści następującej, zwana dalej „Umową”:

§ 1. – Przedmiot Umowy

1. Udzielający Zamówienia zleca, a Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do udzielania świadczeń zdrowotnych, polegających na wykonywaniu laboratoryjnych badań diagnostycznych wraz z odbiorem materiału biologicznego do tych badań oraz dostarczaniem ich wyników, na potrzeby Udzielającego Zamówienia.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do świadczenia Przedmiotu Umowy zgodnie ze złożoną *Ofertą*, stanowiącą *Załącznik nr 1 do Umowy* oraz zgodnie z wymaganiami określonymi w *Rozdz. II SWKO*, stanowiącymi *Załącznik nr 5 do Umowy*.
3. Szczegółowy zakres badań określony został w *Formularzu asortymentowo-cenowym/Wykazie badań*, stanowiącym *Załącznik nr 2 do Umowy dla Pakietu 1 lub Pakietu 2*.

§ 2. – Realizacja Umowy

1. W ramach realizacji Przedmiotu Umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do świadczenia usług przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje i uprawnienia, wymagane obowiązującymi przepisami prawa.
2. Podstawą wykonywania świadczeń, będących Przedmiotem Umowy jest pisemne imienne zlecenie, opatrzone pieczęcią Udzielającego Zamówienia oraz podpisem i pieczęcią lekarza kierującego.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia rejestru przyjmowanych zleceń i wyników badań wykonanych na ich podstawie oraz do udostępniania tego rejestru, bądź też zestawień utworzonych na jego podstawie, na każde żądanie Udzielającego Zamówienia. Rejestr udzielonych świadczeń oraz jego archiwizacja winna być prowadzona na zasadach przewidzianych przepisami prawa i zawierać co najmniej rodzaj, liczbę, cenę i łączną wartość świadczeń.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do realizacji Przedmiotu Umowy z należytą starannością oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
5. Przy realizacji Przedmiotu Umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poszanowania praw pacjenta oraz do przestrzegania przepisów dotyczących ochrony danych osobowych, w tym do zachowania

poufności co do zlecanych badań i ich wyników. Udzielający Zamówienia powierza Przyjmującemu Zamówienie przetwarzanie danych osobowych na zasadach, określonych w *Załączniku nr 5 do Umowy – Powierzenie przetwarzania danych osobowych*.

6. Przyjmujący Zamówienie będzie stosował do wykonywania badań nowoczesny sprzęt i aparaturę medyczną, zapewniając właściwą jakość świadczeń oraz możliwość ich wykonania co najmniej w szacowanej przewidywanej ilości i w czasie, określonym w *Załączniku nr 2 do Umowy* oraz *Załączniku nr 4 do Umowy*, z aktualnymi przez okres obowiązywania niniejszej Umowy świadectwami kalibracji, walidacji oraz z właściwym nadzorem nad aparaturą. Udzielający Zamówienia ma prawo w każdym czasie zażądać aktualnego świadectwa kalibracji, certyfikatu walidacji, protokołu przeglądu okresowego i serwisu, w celu przeprowadzenia kontroli realizacji niniejszego obowiązku.
7. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do przeszkolenia personelu Udzielającego Zamówienia biorącego udział w systemie świadczonych usług, w celu zapewnienia odpowiedniego standardu świadczonych usług.
8. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest realizować Przedmiot Umowy zgodnie z zasadami i warunkami obowiązującymi u Udzielającego Zamówienia, na podstawie kontraktu zawartego z Narodowym Funduszem Zdrowia w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych.
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do poddania się kontroli Udzielającego Zamówienia w zakresie:
 - a) sposobu udzielania i zabezpieczania świadczeń będących Przedmiotem Umowy;
 - b) prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej i statystycznej;
 - c) używania sprzętu, aparatury i innych środków, niezbędnych do udzielania świadczeń będących Przedmiotem Umowy

po uprzednim zawiadomieniu Przyjmującego Zamówienie o planowanej kontroli najpóźniej na 3 dni przed planowaną kontrolą.

Udzielający Zamówienia uprawniony jest do udzielania wiążących zaleceń Przyjmującemu Zamówienie w zakresie prowadzonych działań pokontrolnych. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do terminowego wykonania zaleceń pokontrolnych, a nie wykonanie tych zaleceń traktowane będzie jako rażące naruszenie postanowień Umowy.

10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli prowadzonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia, na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanej ze środków publicznych (Dz.U.2021.1285 t.j.).
11. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia sprawozdawczości medycznej i statystycznej obowiązującej w podmiotach leczniczych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
12. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do udzielania świadczeń także w niedziele i święta oraz w nocy, w terminach wskazanych w *Rozdz. II ust. 13, 14, 16 oraz 17 SWKO – Załączniku nr 4 do Umowy*.

§ 3. – Wynagrodzenie i płatność

1. **Z tytułu wykonania Przedmiotu Umowy ustalono wynagrodzenie w wysokości [...] zł brutto (słownie: [...]), w tym [...] zł VAT.**
2. Ceny jednostkowe brutto określone zostały w *Wykazie badań/Arkuszu wyceny – Załączniku nr 2 do Umowy*.
3. Rozliczenia Stron za wykonanie świadczeń będących Przedmiotem Umowy dokonywane będą miesięcznie, na podstawie cen jednostkowych brutto oraz ilości świadczeń, określonej w oparciu o rejestr, o którym mowa w § 2 ust. 3 Umowy.
4. Opłata za badania dyżurowe naliczana jest jak za badania rutynowe.
5. Badania przesyłane do Przyjmującego Zamówienie w dniach ustawowo wolnych od pracy traktowane są jak badania rutynowe, a opłata naliczana jest jak za badania rutynowe.
6. Wynagrodzenie będzie płatne w terminie 60 dni od dnia zaakceptowania przez Udzielającego Zamówienia wystawionej faktury VAT.
7. Płatność dokonywana będzie przelewem na rachunek bankowy Przyjmującego Zamówienie wskazany w fakturze VAT.

8. Za dzień zapłaty wynagrodzenia uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego Zamówienia.
9. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 4 wyczerpuje całość zobowiązań finansowych Udzielającego Zamówienia za udzielone przez Przyjmującego Zamówienie świadczenia zdrowotne.

§ 4. – Kary umowne

1. W przypadku nienależytego wykonania Przedmiotu Umowy przez Przyjmującego Zamówienie, Udzielający Zamówienia obciąży Przyjmującego Zamówienie następującymi karami:
 - a) za każdy przypadek opóźnienia, trwającego dłużej niż 1 dzień roboczy w dostarczeniu wyników badań rutynowych – kara w wysokości 1% wartości brutto miesięcznego wynagrodzenia należnego Przyjmującemu Zamówienie za okres rozliczeniowy, w którym doszło do opóźnienia;
 - b) za każdy przypadek opóźnienia, trwającego dłużej niż 2 godziny w dostarczeniu wyników badań zleczanych w trybie CITO – kara w wysokości 5% wartości brutto miesięcznego wynagrodzenia należnego Przyjmującemu Zamówienie za okres rozliczeniowy, w którym doszło do opóźnienia, za każdą godzinę opóźnienia;
 - c) w razie stwierdzenia przez Udzielającego Zamówienia rażącego naruszenia postanowień niniejszej Umowy, polegających m. in. na wykonywaniu badań niezgodnie z wymaganą Umową jakością, utracie bądź zniszczeniu próbki materiału pobranego do badań, naruszeniu warunków sanitarno-epidemiologicznych i inne – kara w wysokości 10% wartości brutto miesięcznego wynagrodzenia należnego Przyjmującemu Zamówienie za okres rozliczeniowy, w którym doszło do opóźnienia, za każde naruszenie;
 - d) w przypadku, gdy z powodu niewłaściwej realizacji usługi przez Przyjmującego Zamówienie pacjent doznał szkody na osobie lub w mieniu, Przyjmujący Zamówienie zapłaci Udzielającemu Zamówienia karę umowną w wysokości 200% wartości brutto miesięcznego wynagrodzenia należnego Przyjmującemu Zamówienie za okres rozliczeniowy, w którym doszło do opóźnienia, za każde naruszenie, co nie uchybia obowiązkowi Przyjmującego zamówienie naprawienia szkody pacjenta na zasadach ogólnych;
 - e) za brak posiadania aktualnego ubezpieczenia OC, o którym mowa w § 5 Umowy – kara w wysokości 50.000,00 zł;
 - f) za uniemożliwienie kontroli przeprowadzonej przez Udzielającego Zamówienie, Narodowy Fundusz Zdrowia oraz inne uprawnione organy i podmioty albo niewykonania w wyznaczonym terminie zaleceń pokontrolnych – kara w wysokości 1.000,00 zł za każde naruszenie;
 - g) za odstąpienie Przyjmującego Zamówienie od wykonywania postanowień Umowy bez zgody Udzielającego Zamówienia, bądź odstąpienia Udzielającego Zamówienia od Umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie – kara w wysokości 10% wartości brutto Umowy.
 - h) w wypadku odmowy przekazania archiwum i dokumentacji na żądanie Udzielającego Zamówienie lub odmowy wykonania innych obowiązków szczegółowych, wskazanych w treści Umowy, Przyjmujący Zamówienie zapłaci Udzielającemu Zamówienia karę umowną w wysokości 5% wartości brutto całej Umowy, za każdy przypadek (wartość brutto określana na dzień zawarcia Umowy);
 - i) w przypadku stwierdzenia naruszenia postanowień określonych § 2 ust. 5 – Powierzenie przetwarzania danych osobowych – w wysokości 10.000,00 zł za każde stwierdzone naruszenie.
2. Kary umowne będą potrącane (kompensowane) przez Udzielającego Zamówienia przy realizacji płatności kolejnych faktur wystawionych przez Przyjmującego Zamówienie, bez konieczności uzyskiwania uprzedniej zgody Przyjmującego Zamówienie, na co Przyjmujący Zamówienie wyraża zgodę.
3. Zapłata przez Przyjmującego Zamówienie kary umownej nie wyłącza prawa Udzielającego Zamówienia do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego naliczone kary umowne.
4. Kary umowne naliczone w oparciu o różne tytuły podlegają sumowaniu.
5. W przypadku nałożenia kary na Udzielającego Zamówienia przez jednostki kontrolujące z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie pokryje koszty kary w pełnej wysokości i wyraża zgodę na potrącenie pełnej wysokości kary z bieżących należności pod warunkiem wyczerpania procedury odwoławczej.

§ 5. – Ubezpieczenie OC

1. Przyjmujący Zamówienie, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2021.711 t.j.) oraz rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011 r. o obowiązkowym ubezpieczeniu odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz.U.2011.293.1729 z późn. zm.) jest zobowiązany do posiadania ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej przewidujące sumę gwarancyjną na wszystkie zdarzenia nie mniejszą niż 2.500.000,00 zł oraz na jedno zdarzenie związane z prowadzoną działalnością laboratoryjną nie mniejszą niż 150.000,00 zł oraz do kontynuowania ubezpieczenia przez okres obowiązywania niniejszej Umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest nie później niż w terminie 3 dni od zawarcia Umowy lub w każdym przypadku zmiany ubezpieczenia lub na każde wezwanie, dostarczyć Udzielającemu Zamówienia kopię aktualnej polisy ubezpieczeniowej, o której mowa w ust. 1.

§ 6. – Odpowiedzialność za szkodę

1. Przyjmujący Zamówienie ponosi odpowiedzialność za jakość wykonanych świadczeń.
2. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych Umową Strony ponoszą solidarnie.
3. Jeżeli szkoda, o której mowa w ust. 2 powyżej powstała z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie, Udzielający zamówienia może wystąpić z roszczeniem regresowym w zakresie, w jakim nie przyczynił się ze swojej winy do powstania szkody.
4. Obowiązki wynikające z niniejszej umowy nie mogą być podlecane osobom trzecim bez uzyskania uprzedniej pisemnej zgody Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie zawsze ponosi pełną odpowiedzialność za świadczenia laboratoryjne wykonane przez swoich podwykonawców.

§ 7. – Okres obowiązywania Umowy oraz jej rozwiązanie

1. **Umowa zostaje zawarta czas określony, tj. na okres 24 miesięcy, licząc od dnia jej zawarcia.**
2. Umowa niniejsza ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem okresu, na jaki została zawarta lub z wyczerpaniem się kwoty całego wynagrodzenia, o którym mowa w § 3 ust. 1, lub
 - b) z dniem zakończenia udzielania świadczeń będących Przedmiotem Umowy przez Udzielającego Zamówienia, lub
 - c) w przypadku jej wypowiedzenia przez Udzielającego Zamówienia z ważnych przyczyn, z zachowaniem 3-miesięcznego wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego.
3. Umowa niniejsza może ulec rozwiązaniu:
 - a) ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn dotyczących Przyjmującego Zamówienie – jeśli Przyjmujący Zamówienie rażąco narusza istotne warunki realizacji Umowy, stwarzające choćby potencjalne zagrożenie dla bezpieczeństwa pacjentów i pomimo pisemnego wezwania go do należytej realizacji Umowy nie zaprzestaje naruszeń w terminie wskazanym przez Udzielającego Zamówienia, lub
 - b) ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn dotyczących Przyjmującego Zamówienie – w przypadku nieudokumentowania, w terminie 30 dni od daty podpisania Umowy przez Przyjmującego Zamówienie, zawarcia umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej w zakresie wymaganym niniejszą Umową, lub
 - c) ze skutkiem natychmiastowym z przyczyn dotyczących Przyjmującego Zamówienie – w przypadku niedotrzymania terminów wymaganych w *Rozdz. II ust. 13, 14, 16 oraz 17 SWKO – Załączniku nr 4 do Umowy;*
 - d) za zgodą obydwu Stron Umowy – w każdym czasie;
 - e) Umowa może ulec natychmiastowemu rozwiązaniu w przypadku przekształcenia Udzielającego Zamówienia w spółkę prawa handlowego. Udzielający Zamówienia poinformuje Przyjmującego Zamówienie przed planowanym przekształceniem, czy zamierza skorzystać z tego prawa, czy też nie.
4. Rozwiązanie Umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

§ 8. – Osoby odpowiedzialne za kontakt i bieżącą realizację Umowy

1. Strony oświadczają, iż osobami odpowiedzialnymi za bieżącą realizację Umowy i kontakt są:
 - a) ze strony Udzielającego Zamówienia: [...] – [...], tel. [...], fax. [...], e-mail: [...];
 - b) ze strony Przyjmującego Zamówienie: [...] – [...], tel. [...], fax. [...], e-mail: [...].
2. Zmiana osób, o których mowa w ust. 1 nie stanowi zmiany Umowy. Strona dokonująca zmiany osób, o których mowa w ust. 1 jest zobowiązana niezwłocznie poinformować o tym drugą Stronę na piśmie.

§ 9. – Reklamacje

W przypadku wątpliwości lub zastrzeżeń, co do wyniku badania lub sposobu wykonania przez Przyjmującego Zamówienie usługi, Udzielający Zamówienia ma prawo do złożenia pisemnej reklamacji. Przyjmujący Zamówienie ma obowiązek rozpatrzenia reklamacji w ciągu 7 dni pod rygorem uznania, że reklamacja została rozpatrzona pozytywnie. O wynikach postępowania reklamacyjnego Przyjmujący Zamówienie informuje wnoszącego reklamację na piśmie. W przypadku uznania zasadności reklamacji koszt powtórnego wykonania badania ponosi Przyjmujący Zamówienie.

§ 10. – Rejestr i archiwizacja

Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do:

1. Prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów i archiwizacji dokumentacji medycznej zgodnie z przepisami powszechnie obowiązującego prawa;
2. Prowadzenia rejestru badań z podziałem na lekarzy zlecających, uwzględniającego wartości zleczonych przez każdego z lekarzy badań;
3. Prowadzenia rejestru badań zleczonych na potrzeby prowadzonych u Udzielającego zamówienia badań klinicznych, z uwzględnieniem podanego na zleceniu numeru protokołu badania klinicznego, na potrzeby którego dane badanie zostało zlecone;
4. Przekazania Udzielającemu zamówienia archiwum wykonanych badań (w całości lub części, z dokładnym zaznaczeniem zakresu przekazania, zgodnie z żądaniem Udzielającego Zamówienia) – jedynie na żądanie Udzielającego Zamówienia;
5. Udostępnienia Udzielającemu Zamówienia ww. rejestrów wykonanych badań oraz wszelkiej dokumentacji z nimi związanej - jedynie na żądanie Udzielającego Zamówienia;
6. Przekazania Udzielającemu Zamówienia wszelkich innych materiałów i dokumentów, związanych z realizacją niniejszej Umowy, po jej zakończeniu – jedynie na żądanie Udzielającego Zamówienia.

§ 11. – Postanowienia końcowe

1. Załączniki do Umowy stanowią jej integralną część.
2. Wszelkie zmiany Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela Udzielającego Zamówienia może nastąpić na zasadach wskazanych w art. 54 ust. 5 ustawy o działalności leczniczej (Dz.U. 2021.711 t.j.) oraz dodatkowo za uprzednią pisemną zgodą Udzielającego Zamówienia pod rygorem nieważności.
4. Wszelkie informacje, uzyskane przez Przyjmującego Zamówienie w związku z realizacją Umowy, Przyjmujący Zamówienie powinien traktować jako poufne. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zachowania poufności informacji w trakcie obowiązywania Umowy oraz po jej zakończeniu.
5. W sprawach nieuregulowanych Umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu cywilnego, ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy prawa dotyczące lub związane z Przedmiotem Umowy.
6. Strony deklarują, iż w razie powstania jakiegokolwiek sporu wynikającego z interpretacji lub wykonania Umowy, podejmą w dobrej wierze negocjacje w celu rozstrzygnięcia takiego sporu. W przypadku braku dojścia do porozumienia w drodze negocjacji, w terminie 14 dni kalendarzowych od dnia doręczenia przez jedną ze Stron drugiej Stronie pisemnego wezwania do negocjacji w celu zakończenia sporu, spór taki Strony poddadzą rozstrzygnięciu sądowi powszechnemu rzeczowo właściwemu dla siedziby Udzielającego Zamówienia.

7. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym egzemplarzu dla każdej Strony.

Udzielający Zamówienia

Przyjmujący Zamówienie

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 – Formularz ofertowy

Załącznik nr 2 – Wykaz badań/Arkusze wyceny

Załącznik nr 3 – Stacje robocze

Załącznik nr 4 – Przedmiot konkursu - Rozdział II SWKO

Załącznik nr 5 – Powierzenie przetwarzania danych osobowych

UMOWA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH W IMIENIU ADMINISTRATORA

Podstawa prawna: Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) Dz. U. UE . L. 2016.119.1 z dnia 4 maja 2016 r., zwane dalej RODO.

.....
(Miejscowość i data)

1. **Udzielający Zamówienia** – Mazowieckie Specjalistyczne Centrum Zdrowia im. prof. Jana Mazurkiewicza z siedzibą w Pruszkowie przy ul. Partyzantów 2/4, 05-802 Pruszków, NIP: 5340012306, zwany w dalszej części „Udzielającym Zamówienia”, reprezentowany przez: Wojciecha Legawca – Dyrektora, **jest Administratorem w rozumieniu przepisów art. 4 pkt 7 RODO**, realizującym odpowiednią ochronę danych zgodnie z dyspozycją art. 24 ust. 1-2 i art. 32 RODO.
2. **Wykonawca** – [...], **zwany dalej „Podmiotem przetwarzającym”**, zobowiązuje się do ochrony powierzonych danych osobowych, a w szczególności zapewnienia stosowania przepisów art. 32 RODO oraz do zachowania tajemnicy, która obejmuje wszelkie informacje, dane osobowe, a także materiały uzyskane w związku ze świadczeniem usług diagnostyki laboratoryjnej na potrzeby Udzielającego Zamówienia, wykonywanych w trybie **Umowy nr [...] /ŚZ/[...]**.
3. Administrator powierza, a Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu, na podstawie art. 28 RODO, dane osobowe wyłącznie w zakresie oraz celu związanym z realizacją zadań wyszczególnionych w **Umowie nr [...] / [...]**. Przetwarzanie przez Podmiot przetwarzający danych osobowych w zakresie oraz celach innych niż wyraźnie wskazane **Umowie nr [...] / [...]** jest niedopuszczalne.
4. Kategorie osób, których dane dotyczą to: Pacjenci.
5. Rodzaj danych osobowych: dane zwykłe oraz dane szczególnych kategorii, które przetwarzane są przez Administratora w ramach wykonywania zadań ustawowych.
6. Podmiot przetwarzający może korzystać z usług innego podmiotu przetwarzającego za uprzednią szczegółową zgodą Administratora, po przedstawieniu wykazu tych podmiotów i spełnieniu przez te podmioty warunków określonych w art. 28 ust. 2 i 4 RODO. Wykaz stanowi Załącznik nr 1 do niniejszej umowy. **Jeżeli ten inny podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Administratora za wypełnienie obowiązków tego innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na pierwotnym podmiocie przetwarzającym.**
7. Administrator nie wyraża zgody, a obowiązek taki nie jest nałożony przez prawo Unii ani prawo krajowe, na przekazywanie przetwarzanych danych osobowych w jego imieniu do państwa trzeciego i organizacji międzynarodowych.
8. Podmiot przetwarzający oświadcza, że iż zastosował przy przetwarzaniu danych osobowych, środki zapewniające ochronę danych, w zakresie określonym w art. 32 RODO, poprzez wdrożenie właściwych środków technicznych i organizacyjnych.
9. Podmiot przetwarzający udostępnia administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 oraz umożliwia administratorowi lub audytorowi upoważnionemu przez administratora przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, i przyczynia się do nich.

10. Po realizacji **Umowy nr [...] / SZ / [...]**, podmiot przetwarzający jest zobowiązany do zwrotu powierzonych mu danych osobowych oraz usunięcia ich z wszelkich kopii, które znalazły się w jego posiadaniu. Zwrot oraz usunięcie danych osobowych potwierdzone zostanie protokołem przygotowanym przez podmiot przetwarzający. Protokół zostanie przedstawiony do akceptacji Administratora w terminie 7 dni od dnia zakończenia obowiązywania **Umowy nr [...] / SZ / [...]**.

11. Postępowanie Podmiotu Przetwarzającego sprzeczne z powyższymi zobowiązaniami może powodować odpowiedzialność karną w trybie art. 266 Kodeksu Karnego (Dz. U. z 2019 r. poz. 1950, 2128).

Administrator

Podmiot przetwarzający

M. Marcin
2020