

SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT (SWKO)
– Nr konkursu 2/UiK/2020 NA ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE
W ZAKRESIE DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ W MODUŁACH:

- A. Badania laboratoryjne różne
- B. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne
- W OKRESIE OD DNIA 01.01.2021 r. DO DNIA 31.03.2022 r.**
- C. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne
- D. Badania laboratoryjne hematologiczne
- E. Badania laboratoryjne patomorfologiczne
- W OKRESIE OD DNIA 01.01.2021 r. DO DNIA 31.12.2023 r.**

prowadzonego w trybie konkursu ofert na podstawie art. 26 ust. 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (j.t. Dz.U. z 2020 r. poz. 295 ze zm.) oraz odpowiednio stosowanych przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (j.t. Dz.U. z 2020 r. poz. 1398 ze zm.)

I. ORGAN OGŁASZAJĄCY KONKURS

Zarząd Szpitali Pomorskich Sp. z o.o.
ul. Powstania Styczniowego 1
81 – 519 Gdynia
KRS 0000492201

II. PRZEDMIOT KONKURSU

Ilekość w Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert mowa o:

- 1) **„Udzielającym Zamówienie”** - należy rozumieć Szpitale Pomorskie Sp. z o.o., ogłaszające konkurs na świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej w poszczególnych modułach:
 - A. Badania laboratoryjne różne (całodobowo)
 - B. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne (całodobowo)
 - C. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne (minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie)
 - D. Badania laboratoryjne hematologiczne (minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie)
 - E. Badania laboratoryjne patomorfologiczne (minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie)
- 2) **„Przyjmującym Zamówienie”** - należy rozumieć podmiot uprawniony, wybrany w drodze konkursu ofert, któremu udzielane jest zamówienie, o którym mowa w art. 26 ust. 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (j.t. Dz.U. z 2020 r. poz. 295 ze zm.)

- 3) **SWKO** - należy rozumieć niniejsze Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert na świadczenia zdrowotne w modułach: A, B, C, D, E.
- 4) **Oferencie** - należy rozumieć ubiegającego się o zamówienie na świadczenia zdrowotne w modułach: A, B, C, D, E.

2.1 OPIS PRZEDMIOTU KONKURSU I TERMIN REALIZACJI PRZEDMIOTU KONKURSU

1. Przedmiotem konkursu jest udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej w poszczególnych modułach:
 - A. Badania laboratoryjne różne
 - B. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne
 - C. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne
 - D. Badania laboratoryjne hematologiczne
 - E. Badania laboratoryjne patomorfologicznena warunkach określonych we wzorze umowy stanowiącym załącznik nr 5 do SWKO (zwanej w dalszej treści SWKO: Umową).
2. Termin realizacji przedmiotu konkursu:
 - Moduł: A, B – w okresie od 01.01.2021 r. do 31.03.2022 r.
 - Moduł: C, D, E – w okresie od 01.01.2021 r. do 31.12.2023 r.
3. Umowa zostanie zawarta niezwłocznie po prawomocnym rozstrzygnięciu konkursu.
4. Szczegółowy zakres poszczególnych modułów określa załącznik nr 1 do SWKO. Udzielający Zamówienie dopuszcza składanie ofert na wybrane poszczególne moduły: A, B, C, D, E.
5. Dopuszczalne jest częściowe zlecenie przedmiotu zamówienia podwykonawcom.

2.2. SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU KONKURSU

1. Dotyczy świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej w poszczególnych modułach:
 - A. Badania laboratoryjne różne
 - B. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne
 - C. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne
 - D. Badania laboratoryjne hematologiczne
 - E. Badania laboratoryjne patomorfologiczne
2. Świadczenia zdrowotne zlecane zgodnie z wykazem badań ujętych w załączniku nr 1 do SWKO wykonywane będą w modułach A, B od 01.01.2021 r. do 31.03.2022 r., w modułach C, D, E 01.01.2021 r. do dnia 31.12.2023 r. przez Przyjmującego Zamówienie.
3. Udzielający Zamówienie dopuszcza możliwość wykonywania badań przez podwykonawców wraz z zakresem ujętym w Wykazie podwykonawców stanowiącym Załącznik nr 3 do SWKO, za których przejmuje on pełną odpowiedzialność w części wskazanej przez Przyjmującego Zamówienie i zaakceptowanej przez Udzielającego Zamówienie. Nie dopuszcza się podzlecania całości zamówienia Podwykonawcom. W przypadku wykonywania badań przez podwykonawców wskazanych przez Przyjmującego Zamówienie koszty odpowiedniego transportu ponosi Przyjmujący Zamówienie.

4. Badania laboratoryjne różne (Moduł A) będą wykonywane całodobowo dla Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo.
5. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne (Moduł B) będą wykonywane całodobowo dla Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo.
6. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne (Moduł C) będą wykonywane minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie dla wszystkich lokalizacji Spółki, tj.: Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, Szpitala im. Św. Wincentego a Paulo w Gdyni, ul. Wójta Radtkego 1, 81-348 Gdynia, Pomorskiego Centrum Chorób Zakaźnych i Gruźlicy w Gdańsku, ul. Smoluchowskiego 18, 80-214 Gdańsk oraz Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo.
7. Badania laboratoryjne hematologiczne (Moduł D) będą wykonywane minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie dla wszystkich lokalizacji Spółki, tj.: Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, Szpitala im. Św. Wincentego a Paulo w Gdyni, ul. Wójta Radtkego 1, 81-348 Gdynia, Pomorskiego Centrum Chorób Zakaźnych i Gruźlicy w Gdańsku, ul. Smoluchowskiego 18, 80-214 Gdańsk oraz Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo.
8. Badania laboratoryjne patomorfologiczne (Moduł E) będą wykonywane minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie dla wszystkich lokalizacji Spółki, tj.: Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, Szpitala im. Św. Wincentego a Paulo w Gdyni, ul. Wójta Radtkego 1, 81-348 Gdynia, Pomorskiego Centrum Chorób Zakaźnych i Gruźlicy w Gdańsku, ul. Smoluchowskiego 18, 80-214 Gdańsk oraz Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo.
9. Przyjmujący Zamówienie może we własnym zakresie i na własny koszt dla danego Modułu badań zapewnić transport materiału do analiz laboratoryjnych oraz wyników badań od Udzielającego Zamówienie do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie, co będzie stanowiło kryterium rankingujące. W takim przypadku Przyjmujący zamówienie zapewnia w cenie badań specjalistyczny transport oraz opakowania służące do przechowywania materiału w transporcie z każdej lokalizacji, której dotyczy dany Moduł. Łączny czas transportu materiału do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie, włączywszy czas dojazdu do danej lokalizacji Udzielającego zamówienie, nie może przekraczać 2 godzin od momentu zgłoszenia zapotrzebowania na taki transport. W przypadku braku możliwości zapewnienia transportu przez Przyjmującego zamówienie punkty odbioru/laboratoria muszą znajdować się w maksymalnej odległości 80km od każdej lokalizacji Udzielającego Zamówienie.
10. Świadczenia zdrowotne winny być wykonywane przy użyciu aparatury diagnostyczno-medycznej Przyjmującego Zamówienie, zapewniającego wysoką jakość uzyskiwanych wyników i posiadającego atesty oraz certyfikaty dopuszczenia do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia.
11. Świadczenia zdrowotne winny być wykonywane przez wykwalifikowane osoby w laboratoriach Przyjmującego Zamówienie. W przypadku niemożności wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego w innym uprawnionym laboratorium oraz wystawienia faktury zgodnie z cenami zawartymi w załączniku nr 1 do SWKO. Koszty odpowiedniego transportu materiału do analizy ponosi Przyjmujący Zamówienie. W przypadku niezorganizowania przez Przyjmującego

Zamówienie zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego, Udzielający Zamówienie sam zorganizuje zastępcze wykonanie świadczenia zdrowotnego wraz z transportem i ma prawo do obciążenia tymi kosztami Przyjmującego Zamówienie. Wyniki badań diagnostycznych mogą podlegać konsultacji przez lekarzy Udzielającego Zamówienie.

12. Maksymalny czas wykonania badania wraz z wynikiem oraz forma udostępnienia wyników zostały określone w Formularzu Oferty stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO.
13. W przypadku korzystania przez Przyjmującego zamówienie z programu rejestracji badań i przesyłania wyników drogą elektroniczną program winien posiadać możliwość odczytu godziny rejestracji badania, podglądu częściowego i końcowego wykonania badania, odczytu dokonania autoryzacji badania i możliwość wydruku.
14. W przypadku zleceń i wyników badań przesyłanych drogą elektroniczną Przyjmujący Zamówienie dla pracowników Udzielającego Zamówienie dostarcza lub przekazuje dostęp do własnego systemu/portalu teleinformatycznego od rozpoczęcia świadczenia usług na rzecz Udzielającego Zamówienie w formie elektronicznej wymiany danych.
15. System/portal teleinformatyczny musi umożliwiać niezwłoczne przesyłanie do uzgodnionych przez strony odbiorców Udzielającego Zamówienie drogą elektroniczną wszystkich danych w bezpieczny (szyfrowany) sposób.
16. Wydruk wyniku w formie papierowej powinien zawierać wszelkie niezbędne informacje, a w szczególności dane identyfikujące pacjenta, podmiot leczniczy i komórkę szpitala, lekarza zlecającego, wynik danego badania.
17. System/portal teleinformatyczny Przyjmującego Zamówienie musi umożliwiać:
 - 1) Autoryzację oraz nadawanie uprawnień w systemie dla uzgodnionych przez strony pracowników i kontrahentów Udzielającego Zamówienie oraz dostęp do danych zgodnie z uprawnieniami.
 - 2) Przyjmujący Zamówienie założy w swoim systemie komputerowym konta uzgodnionym przez strony uprawnionym użytkownikom Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie na bieżąco na podstawie przekazywanych danych przez Udzielającego Zamówienie uruchamia/wyłącza uprawnienia użytkownikom Udzielającego Zamówienie, nie później niż w ciągu 3 dni od zgłoszenia. Przyjmujący Zamówienie w sposób bezpieczny przekaze uprawnionym pracownikom Udzielającego Zamówienie ich loginy i hasła do systemu/portalu teleinformatycznego.
 - 3) Prezentację danych w formie elektronicznej w sposób pozwalający na porównywanie wyników danego pacjenta w chronologicznym ciągu, w formie tabelarycznej, jako wykaz poszczególnych badań z danego dnia.
 - 4) Wykonywanie kopii zapasowych i archiwizacji zgodnie z Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U.2020.849 ze zm.).
 - 5) Logowanie wszystkich zdarzeń.
 - 6) Wykorzystywanie mechanizmów kryptograficznych do przesyłanych danych, minimum protokołem TLS 1.3.
 - 7) W części komórek organizacyjnych Udzielającego Zamówienie wykorzystywany jest szpitalny system teleinformatyczny (klasy HIS) firmy CGM CliniNet. Przyjmujący Zamówienie w ramach realizacji zamówienia dostarczy nieodpłatnie (bez dodatkowych kosztów) ze strony swojego systemu teleinformatycznego obsługi laboratorium (LIS) otwartą licencję protokołu wymiany danych klasy HL7, pozwalającą na przekazywanie dwustronne zleceń i wyników pomiędzy

- systemami Udzielającego Zamówienie (HIS) i Przyjmującego Zamówienie (LIS). Z uwagi na realizowany przez Udzielającego Zamówienie projekt „Pomorskiego e-Zdrowia” w zakresie wymiany m.in. systemów HIS, wymieniony powyżej system CGM CliniNet w okresie obowiązywania umowy z Przyjmującym Zamówienie, może ulec zmianie – zapisy dostarczenia nieodpłatnej licencji w tym zakresie pozostają niezmiennie.
- 8) Dane zbierane/przetwarzane/przesyłane przez system/portal teleinformatyczny muszą spełniać wymogi zgodnie z ustawą z dnia 28 kwietnia 2011r. o systemie informacji w ochronie zdrowia – Udzielający Zamówienie i Przyjmujący Zamówienie są zobowiązani do spełnienia wymogów tej ustawy.
 - 9) Wykonywanie audytów bezpieczeństwa. Osoby prowadzące audyt muszą mieć dostęp do danych tylko w formie odczytu. Dane medyczne pacjentów powinny być szyfrowane lub maskowane, aby uniemożliwić do nich dostęp osobom nieuprawnionym. Wszystkie czynności wykonywane podczas audytu w systemie powinny być monitorowane i logowane w systemie zdarzeń, aby ograniczyć możliwość nadużyć.
 - 10) Przetwarzane dane, archiwizowane i backupowane powinny być zaszyfrowane, tak by właściciel tych danych medycznych miał jako jedyny upoważniony podmiot kontrolę nad tymi danymi. Dane bez wiedzy i zgody Udzielającego Zamówienie nie mogą być udostępniane.
 - 11) Dane medyczne poddawane procesowi archiwizacji muszą być zaszyfrowane. Zaleca się wykorzystanie algorytmu szyfrowania AES-256. Przyjmujący Zamówienie musi zapewnić dostęp do zaszyfrowanych danych przez okres oznaczony w Ustawie z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.). Przyjmujący Zamówienie musi przechowywać dokumentację przez okres zgodny z zapisami ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.). Przyjmujący Zamówienie po zaprzestaniu świadczenia usług objętych umową i na żądanie Udzielającego Zamówienie nieodpłatnie przekaże w formie elektronicznej wszystkie dane Udzielającego Zamówienie, w tym dane dotyczące wyników pacjentów. Przekazanie danych nie zwalnia Przyjmującego Zamówienie z obowiązku przechowywania dokumentacji wytworzonej na podstawie wykonywania świadczeń zdrowotnych objętych niniejszym konkursem zgodnie z Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.)
 - 12) Po upływie wymaganego ustawą czasu przechowywania elektroniczna dokumentacja medyczna powinna zostać zniszczona w sposób uniemożliwiający identyfikację pacjenta, którego dotyczyła.
 - 13) System musi również spełniać wymogi przepisów prawnych określonych w:
 - a. Ustawa z dnia 5 lipca 2018 r. o krajowym systemie cyberbezpieczeństwa.
 - b. Rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 11 września 2018r. w sprawie wykazu usług kluczowych oraz progów istotności skutku zakłócającego incydentu dla świadczenia usług kluczowych.
 - c. Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/680 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych przez właściwe organy do celów zapobiegania przestępczości, prowadzenia postępowań przygotowawczych, wykrywania i ścigania czynów zabronionych i wykonywania kar,

- w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchyłająca decyzję ramową Rady 2008/977/WSiSW.
- d. 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.
 - e. Ustawa z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych.
 - f. Rozporządzenie Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 22 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych.
18. Udzielający Zamówienie preferuje, aby świadczenia zdrowotne objęte niniejszym konkursem były na wysokim poziomie jakościowym, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej oraz normami i standardami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej oraz wymogami prawa; potwierdzone wydaną przez odpowiednią uprawnioną jednostkę (Centrum Monitorowania Jakości) akredytacją i certyfikacją laboratorium w zakresie normy PN-EN ISO/IEC 17025 lub PN-EN ISO/IEC 15189. Przyjmujący Zamówienie powinien posiadać świadectwa potwierdzające udział laboratorium w zewnętrznym programie kontroli wydane przez Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej i Laboratoryjnej. Informacja o posiadanych certyfikatach stanowi załącznik nr 7 do SWKO. Kopie certyfikatów, świadectw i zaświadczeń potwierdzających udział w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej powinny być udostępniane Udzielającemu Zamówienie obligatoryjnie za każdy cykl (1x w roku) lub na prośbę upoważnionej osoby (np. kierownika laboratorium) w celu przedłożenia komisjom certyfikującym Udzielającego Zamówienie.
19. Określona w załączniku nr 1 do SWKO liczba badań dla każdego Modułu jest szacunkowa i nie może stanowić podstawy roszczeń Przyjmującego Zamówienie o zapłatę należności z tytułu niewykonanych świadczeń zdrowotnych. Faktyczna liczba wykonywanych badań jest uzależniona wyłącznie od potrzeb pacjentów Udzielającego Zamówienie i może ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu.
20. Ceny zaproponowane w załączniku nr 1 do SWKO nie mogą ulec zmianie w okresie obowiązywania umowy, chyba że umowa stanowi inaczej.
21. Udzielający Zamówienie dopuszcza zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 % w sytuacjach wynikających z zapotrzebowania Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Udzielającego Zamówienie w zakresie liczby i rodzaju wykonywanych badań.
22. CPV: 85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne, 85111810-1 Usługi analizy krwi, 85111820-4 Usługi analizy bakteriologicznej, 33141000-0 jednorazowe, nie chemiczne artykuły medyczne i hematologiczne.
23. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do realizacji świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostycznych od momentu dostarczenia materiału badawczego do punktu przyjęcia materiałów diagnostycznych do badania w laboratorium Przyjmującego zamówienie w ramach czasowych zgodnych z Formularzem oferty stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO, a w przypadku stanu zagrożenia życia wykonywania badań w możliwie jak najkrótszym czasie stosownie do odpowiednich procedur badawczych.

2.3. OBOWIĄZKI PRZYJMUJĄCEGO ZAMÓWIENIE:

Poza obowiązkami wynikającymi z pkt. 2.1 - 2.2 Przyjmujący Zamówienie zobowiązany będzie do:

1. Przyjęcia pełnej odpowiedzialności za wykonanie przedmiotu konkursu, także w przypadku powierzenia jego wykonywania podwykonawcom.
2. Elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Udzielającego Zamówienie w zakresie liczby i rodzaju wykonywanych badań.
3. Każdorazowego przedkładania wraz z fakturą odpowiednio zabezpieczonego pod względem ochrony danych osobowych załącznika w formie elektronicznej na adres mail określony w Umowie zawierającego niezbędny ustalony zakres danych w tym minimum:
 - a) wykaz pacjentów – imię i nazwisko oraz PESEL
 - b) data realizacji usługi medycznej
 - c) nazwa świadczenia zdrowotnego i kod procedury (ICD9)
 - d) komórka organizacyjna zlecająca badanie wraz z lokalizacją Udzielającego Zamówienie
 - e) lekarz zlecający badanie
 - f) tryb zlecenia badania
 - g) cena jednostkowa badania
4. Prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów według wymogów prowadzenia dokumentacji medycznej.
5. ~~Przechowywania zleceń wystawionych przez Udzielającego Zamówienie i udostępniania ich do wglądu na wniosek Udzielającego Zamówienie.~~
6. Przedłożenia w razie potrzeby Udzielającemu Zamówienie wykazu osób udzielających świadczeń zdrowotnych wraz z kwalifikacjami.
7. Posiadania dostępu do Portalu Potencjału udostępnionego przez POW NFZ w Gdańsku umożliwiającego uzupełnianie danych związanych z przedmiotem konkursu.
8. Udostępniania Udzielającemu Zamówienie w formie uzgodnionej przez strony procedur dotyczących pobierania i transportu materiału biologicznego w terminie zawarcia umowy.
9. Przechowywania zleceń wystawionych przez Udzielającego Zamówienie oraz udostępniania ich do wglądu na wniosek Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie zapewni dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.
10. Współdziałania w kontrolach wewnątrz i zewnątrz laboratoryjnych.
11. Przeszkolenia personelu Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania materiału diagnostycznego lub wdrażania procedur Przyjmującego zamówienie, o ile Udzielający zamówienie zgłosi taką potrzebę.

III. WARUNKI UDZIAŁU W KONKURSIE

Oferty mogą składać podmioty wykonujące działalność leczniczą w określonym zakresie lub określonej dziedzinie medycyny, na który składana jest oferta, które:

- 1) Są uprawnione do udzielania świadczeń zdrowotnych zgodnie z przedmiotem konkursu, na który jest składana oferta, zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r o działalności leczniczej (j.t. Dz.U. z 2020 r. poz. 295 ze zm.) i pozostałych przepisach w szczególności posiadają

- zarejestrowaną we właściwym rejestrze podmiotów leczniczych odpowiednią komórkę organizacyjną, w której wykonywane będą badania zgodnie ze złożoną ofertą,
- 2) Posiadają uprawnienia do występowania w obrocie prawnym, zgodnie z wymogami ustawowymi,
 - 3) Posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonania przedmiotu konkursu, tj.: wykonują lub wykonywały należycie badania będące przedmiotem konkursu w zakresie składanej oferty dla co najmniej jednego szpitala zlokalizowanego na terenie województwa pomorskiego w okresie ostatniego roku przed dniem otwarcia ofert,
 - 4) Dysponują osobami uprawnionymi do wykonywania świadczeń objętych konkursem, tj. posiadają wysoko wykwalifikowany personel o uprawnieniach zgodnych z właściwymi wymogami prawa tj. dla Modułu A – minimum jednego specjalistę z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej, dla Modułu B – minimum jednego specjalistę z zakresu mikrobiologii medycznej, dla Modułu C – minimum jednego specjalistę z zakresu laboratoryjnej immunologii medycznej, dla Modułu D – minimum jednego specjalistę z zakresu laboratoryjnej diagnostyki hematologicznej, dla Modułu E – minimum jednego lekarza posiadającego tytuł specjalisty w dziedzinie patomorfologii lub lekarza posiadającego specjalizację drugiego stopnia w dziedzinie patomorfologii,
 - 5) Posiadają niezbędny potencjał techniczny, tj.: posiadają odpowiednią aparaturę diagnostyczno - medyczną umożliwiającą wykonanie powierzonych zadań będących przedmiotem konkursu,
 - 6) Posiadają ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej podmiotu leczniczego za szkody wyrządzone w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych w zakresie przedmiotu postępowania na okres obowiązywania umowy lub złożą umowę przedwstępną lub inny dokument, w tym także zobowiązanie w formie oświadczenia, stwierdzające, że umowa ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej zostanie zawarta na okres obowiązywania umowy,
 - 7) Zapewnią wykonanie badań będących przedmiotem konkursu zgodnie z Formularzem Oferty stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO,
 - 8) Posiadają dostęp do Portalu Potencjału udostępniony przez POW NFZ w Gdańsku umożliwiający uzupełnianie danych związanych z przedmiotem konkursu bądź zobowiążą się wypełnić i przesłać do POW NFZ w Gdańsku wniosek o założenie konta, w terminie do 7 dni od daty zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych objętych niniejszym konkursem,
 - 9) Ocenę spełniania warunków Udzielający Zamówienie przeprowadzi w oparciu o wymagane Szczegółowymi Warunkami Konkursu Ofert dokumenty wyszczególnione w punkcie IV.

IV. WYMAGANIA DOTYCZĄCE OFERTY – WYKAZ WYMAGANYCH DOKUMENTÓW:

1. Wypełniony Formularz Oferty stanowiący Załącznik nr 1 do SWKO w tym z wypełnionym Formularzem Ofertowo-Cenowym stosownie do Modułu, na który Oferent składa ofertę.
2. Oświadczenia Oferenta według wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SWKO.
3. Wykaz podwykonawców według wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SWKO.
4. Klauzula informacyjna (dla osób fizycznych prowadzących działalność gospodarczą) według wzoru stanowiącego Załącznik nr 4 do SWKO.
5. Wzór podpisu i parafy osoby podpisującej Formularz Oferty według wzoru stanowiącego Załącznik nr 6 do SWKO.
6. Informacja o posiadanych certyfikatach według wzoru stanowiącego Załącznik nr 7 do SWKO.
7. Odpis z właściwego rejestru poświadczony za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną lub wydruk z systemu KRS lub wydruk z systemu Centralnej Ewidencji Działalności Gospodarczej.

8. Wydruk z Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą zawierający dane zgodnie ze stanem faktycznym i prawnym na dzień sporządzenia oferty.
9. Pełnomocnictwo dla osoby podpisującej ofertę, o ile jej uprawnienia nie wynikają z dokumentu określonego w pkt. 7.
10. Kopia polisy lub innego dokumentu potwierdzającego zawarcie przez Oferenta umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej oferenta za szkody wyrządzone w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych w zakresie przedmiotu postępowania na okres obowiązywania umowy; Oferent może złożyć także umowę przedwstępną lub inny dokument, w tym także zobowiązanie w formie oświadczenia, stwierdzające, że umowa ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej zostanie zawarta na okres obowiązywania umowy.

V. WYMAGANIA DOTYCZĄCE OFERTY - OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Oferta powinna być napisana w języku polskim w sposób trwały np. na maszynie do pisania lub komputerze. Udzielający Zamówienie dopuszcza ręczne, czytelne wypełnianie formularzy ofertowych (według załączników).
2. Jeżeli do oświadczeń i wykazów przewidziany jest wzór – załącznik do SWKO, dokumenty te sporządza się według tych wzorów, jeżeli nie ma - Oferent sporządza go samodzielnie. Wszystkie wzory – załączniki do SWKO należy wypełnić bez dokonywania w nich jakichkolwiek zmian.
3. W charakterze załączników do oferty Oferent przedkłada oryginały lub potwierdzone za zgodność z oryginałem przez osoby uprawnione do reprezentowania Oferenta kserokopie wymaganych dokumentów lub sporządza je samodzielnie.
4. Oferent przedstawia ofertę zgodnie z wymogami określonymi w SWKO. Propozycje rozwiązań alternatywnych i wariantowych nie będą brane pod uwagę.
5. Oferent może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie każdej z nich.
6. Każda strona powinna być opatrzona kolejnym numerem i podpisana przez Oferenta lub osobę przez niego upoważnioną.
7. Ewentualne poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być naniesione w sposób umożliwiający odczytanie błędnego tekstu (przekreślone), parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę/y podpisującą/e ofertę.
8. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz inne informacje dotyczące niniejszego postępowania Udzielający Zamówienie i Oferenci przekazują wyłącznie w języku polskim.
9. Oferta musi być podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania Oferenta. W przypadku składania oferty przez pełnomocników należy dołączyć oryginał pełnomocnictwa, podpisany przez osobę upoważnioną do reprezentowania Oferenta.
10. Oferenci ponoszą wszystkie koszty związane z przygotowaniem oferty.
11. Oferta powinna być trwale zabezpieczona uniemożliwiając zmianę jej zawartości.
12. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi Oferenta oraz opisem tematu, którego konkurs dotyczy:
„Konkurs ofert na świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej – oferta na Moduł (podać moduł, na który składana jest oferta) nr 2/UiK/2020 w Szpitalach Pomorskich Sp. z o.o. – nie otwierać przed 27.11.2020 r., godz. 09:00”

13. Informacji udzielają:

a) w sprawach formalnych konkursu ofert:

Urszula Nowak, Krystyna Bocian, tel. (58) 72 60 420 lub 323 w godz. 8.00-14.00 (od poniedziałku do piątku), e-mail: konkurs_lab@szpitalepomorskie.eu

b) w sprawach merytorycznych dotyczących badań laboratoryjnych w modułach:

A. Maria Maszota, tel. (58) 57 27 280 w godz. 8.00-13.00 (od poniedziałku do piątku),

B. Hanna Breza – Janca, tel. (58) 57 27 290 w godz. 8.00-13.00 (od poniedziałku do piątku),

C. Wanda Knopińska - Postuszny tel. (58) 72 60 570 w godz. 11.00-12.00 (poniedziałek, środa),

D. Wanda Knopińska - Postuszny tel. (58) 72 60 570 w godz. 11.00-12.00 (poniedziałek, środa),

E. Krzysztof Budzyn, tel. (58) 57 27 398 w godz. 9.00-14.00 (od poniedziałku do piątku), e-mail: konkurs_lab@szpitalepomorskie.eu

VI. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert

1. Miejsce i termin składania ofert: Szpitale Pomorskie Sp. z o.o., ul. Powstania Styczniowego 1, 81- 519 Gdynia, Kancelaria Szpitala w bud. nr 6, **do dnia 26.11.2020 r., godz. 10:00.**
2. Przyjmujący Zamówienie może zwrócić się do Udzielającego Zamówienie o wyjaśnienie treści szczegółowych warunków konkursu ofert, jednak nie później niż 7 dni od daty ogłoszenia konkursu.
3. Komisyjne otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Konkursowej, które odbędzie się w dniu: **27.11.2020 r. godz. 09:00 w:** Szpitale Pomorskie Sp. z o.o., ul. Powstania Styczniowego 1, 81- 519 Gdynia, Sala Konferencyjna w **budynku nr 5 (GCO).**
4. Oferenci lub ich przedstawiciele mogą być obecni przy otwieraniu kopert z ofertami.
5. Oferta, która wpłynie do Udzielającego Zamówienie po upływie terminu składania ofert będzie odesłana bez otwierania.

VII. Sposób rozpatrzenia oferty

1. Postępowanie konkursowe przeprowadzi Komisja Konkursowa powołana przez Udzielającego Zamówienie.
2. Komisja Konkursowa dokonuje oceny spełnienia warunków koniecznych przez Oferentów oraz oceny złożonych ofert.
3. Przed oceną merytoryczną ofert Komisja Konkursowa w pierwszej kolejności sprawdzi wymogi formalne ofert oraz kompletność załączonej dokumentacji.
4. Komisja następnie sprawdzi czy każda z ofert spełnia wymagane warunki określone w Rozdziale III Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert oraz wynikające z ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. 2020 r., poz. 295 ze zm.) oraz stosowanych odpowiednio przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (j.t. Dz. U. z 2020 r. poz. 1398 ze zm.)
5. W niniejszym postępowaniu odrzuca się ofertę:
 - a) złożoną po terminie;
 - b) zawierającą nieprawdziwe informacje;

- c) jeżeli Oferent nie określił przedmiotu oferty lub nie podał proponowanych cen świadczeń opieki zdrowotnej;
 - 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) złożoną przez Oferenta, z którym w okresie 5 lat poprzedzających ogłoszenie postępowania została rozwiązana przez Udzielającego Zamówienie prowadzącego postępowanie umowa o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w określonym rodzaju lub zakresie, bez zachowania okresu wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie Oferenta.
 - h) jeżeli Oferent lub oferta nie spełniają wymaganych warunków określonych w przepisach prawa oraz warunków określonych w niniejszych warunkach konkursu;
 - i) złożoną przez Oferenta nie będącego podmiotem wykonującym działalność leczniczą.
6. W przypadku, gdy Oferent nie przedstawił wszystkich wymaganych dokumentów lub gdy oferta zawiera braki formalne, Komisja Konkursowa wzywa Oferenta do usunięcia tych braków w wyznaczonym terminie pod rygorem odrzucenia oferty.
7. Komisja szczegółowo zapoznaje się z ofertami i wybiera ofertę najkorzystniejszą spośród ofert spełniających warunki określone w szczegółowych warunkach konkursu ofert. Komisja może nie dokonać wyboru żadnej oferty.
8. W toku postępowania komisja konkursowa może żądać od Oferenta ubiegającego się o zawarcie umowy złożenia wyjaśnień dotyczących zawartości formalnej, jak i merytorycznej złożonych przez nich ofert, w tym o wyjaśnienie poszczególnych kwestii z zakresu planowanego sposobu wykonywania usługi.

VIII. Kryteria oceny ofert

Przy wyborze oferty Oferentów spełniających wymagania konieczne komisja konkursowa kierowała się będzie następującymi kryteriami:

- a) **Najniższa wartość badań brutto (liczona dla każdego modułu oddzielnie) - 90%**
(zgodnie z wypełnioną i podpisaną Ofertą)

$$\text{Wg wzoru: } x = \frac{\text{najniższa zaoferowana wartość modułu}}{\text{wartość modułu ocenianej oferty}} \times 90\% \times 100$$

Wartość modułu jest sumaryczną wartością badań brutto – sumą wartości wszystkich poszczególnych pozycji danego modułu zgodnie z Formularzem Oferty (suma wartości brutto w złotych).

- b) **Transport – 10%**

$$\text{Wg wzoru: } x = \frac{\text{ilość punktów w badanej ofercie}}{\text{max ilość punktów w badanych ofertach}} \times 10\% \times 100$$

- zapewnienie transportu na koszt Przyjmującego Zamówienie – 10 pkt.
- transport po stronie Udzielającego Zamówienie – 0 pkt.

Do oceny kryterium Transport brane będzie pod uwagę zorganizowanie we własnym zakresie i na własny koszt (wliczony w cenę badań) transportu materiału do analiz laboratoryjnych oraz wyników badań z każdej lokalizacji Udzielającego Zamówienie, której dotyczy dany Moduł do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie.

Najkorzystniejszą ofertą dla danego zakresu będzie oferta, której suma punktacji z dwóch kryteriów będzie najwyższa (najbardziej zbliżona do 100 punktów).

IX. Rozstrzygnięcie postępowania.

1. Kierownik Udzielającego Zamówienie unieważnia postępowanie w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej, gdy:
 - a) nie wpłynęła żadna oferta;
 - b) wpłynęła jedna oferta niepodlegająca odrzuceniu, z zastrzeżeniem ust. 2;
 - c) odrzucono wszystkie oferty;
 - d) kwota najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę, którą Udzielający Zamówienie przeznaczył na finansowanie świadczeń opieki zdrowotnej w danym postępowaniu, chyba że Udzielający Zamówienie może zwiększyć tę kwotę do ceny najkorzystniejszej oferty;
 - e) nastąpiła istotna zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub zawarcie umowy nie leży w interesie pacjentów Udzielającego zamówienie, czego nie można było wcześniej przewidzieć.
2. Jeżeli w toku konkursu ofert wpłynęła tylko jedna oferta niepodlegająca odrzuceniu, komisja może przyjąć tę ofertę, gdy z okoliczności wynika, że na ogłoszony ponownie na tych samych warunkach konkurs ofert nie wpłynie więcej ofert.
3. Jeżeli nie nastąpiło unieważnienie postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej, komisja ogłasza o rozstrzygnięciu postępowania konkursowego.
4. Rozstrzygnięcie konkursu nastąpi w siedzibie Udzielającego Zamówienie: Szpitala Pomorskie Sp. z o.o., ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia w dniu: **30.11.2020 r.**
5. Udzielający Zamówienie zastrzega sobie prawo do odwołania konkursu ofert oraz do przedłużenia terminu składania ofert i terminu ogłoszenia rozstrzygnięcia konkursu ofert bez podawania przyczyny. Udzielający Zamówienie poinformuje o podjętych zgodnie ze zdaniem pierwszym niniejszego ustępu decyzjach, w sposób wskazany w ust. 8.
6. Podpisanie umowy nastąpi niezwłocznie po prawomocnym rozstrzygnięcia konkursu ofert. Termin i miejsce podpisania Umowy wyznaczy Udzielający Zamówienie.
7. Udzielający Zamówienie dopuszcza możliwość podpisania odrębnych umów na poszczególne moduły.
8. Oferent jest związany ofertą przez okres 30 dni od chwili upływu terminu składania ofert.
9. Ogłoszenie rozstrzygnięcia postępowania konkursowego zostanie zamieszczone na stronie internetowej Udzielającego Zamówienie oraz na tablicy informacyjnej w siedzibie Spółki Szpitala Pomorskie Sp. z o.o., ul. Powstania Styczniowego 1 w Gdyni zaś Oferenci zostaną powiadomieni drogą elektroniczną.
10. Jeśli Komisja nie skorzysta z możliwości nie wybrania żadnej oferty ani unieważnienia postępowania Udzielający Zamówienie zawrze umowę z Oferentem, którego oferta odpowiada warunkom formalnym oraz zostanie uznana za najkorzystniejszą w oparciu o ustalone kryteria oceny ofert.

X. Zasady wnoszenia środków odwoławczych

1. Oferentowi, którego interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Udzielającego Zamówienie zasad przeprowadzania postępowania przysługują środki odwoławcze.
2. Środki odwoławcze nie przysługują na:
 - a. niedokonanie wyboru Przyjmującego Zamówienie;
 - b. unieważnienie postępowania konkursowego
3. W toku postępowania konkursowego, do czasu zakończenia postępowania, Oferent może złożyć w formie elektronicznej do komisji umotywowany protest w terminie 7 dni roboczych od dnia dokonania zaskarżonej czynności.
4. Do czasu rozpatrzenia protestu postępowanie konkursowe ulega zawieszeniu, chyba że z treści protestu wynika, że jest on oczywiście bezzasadny.
5. Komisja rozpatruje i rozstrzyga protest w ciągu 7 dni od dnia jego otrzymania i udziela odpowiedzi w formie elektronicznej składającemu protest. Nieuwzględnienie protestu wymaga uzasadnienia.
6. Protest złożony po terminie nie podlega rozpatrzeniu.
7. Informację o wniesieniu protestu i jego rozstrzygnięciu niezwłocznie zamieszcza się na tablicy ogłoszeń oraz na stronie internetowej Udzielającego Zamówienie.
8. W przypadku uwzględnienia protestu komisja powtarza zaskarżoną czynność.
9. Oferent biorący udział w postępowaniu może wnieść do Kierownika Udzielającego Zamówienie, w terminie 7 dni od dnia ogłoszenia o rozstrzygnięciu postępowania, odwołanie w formie elektronicznej dotyczące rozstrzygnięcia postępowania. Odwołanie wniesione po terminie nie podlega rozpatrzeniu.
10. 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.

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 do SWKO – Formularz oferty.
2. Załącznik nr 2 do SWKO – Oświadczenia Oferenta.
3. Załącznik nr 3 do SWKO – Wykaz podwykonawców.
4. Załącznik nr 4 do SWKO – Klauzula informacyjna.
5. Załącznik nr 5 do SWKO – Projekt umowy
6. Załącznik nr 6 do SWKO – Wzór podpisu i parafy osoby podpisującej formularz oferty.
7. Załącznik nr 7 do SWKO - Informacja o posiadanych certyfikatach

Gdynia, dn. 13 listopada 2020 r.

ZATWIERDZAM:

WICEPREZES ZARZĄDU

Andrzej Zielenkiewski

WICEPREZES ZARZĄDU

Dariusz Natęca

Numer konkursu: 2/UiK/2020

Handwritten signature

FORMULARZ OFERTY

na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej
w poszczególnych modułach*:

- A. Badania laboratoryjne różne
- B. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne
- C. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne
- D. Badania laboratoryjne hematologiczne
- E. Badania laboratoryjne patomorfologiczne

* Proszę zaznaczyć przy modułach, na które została złożona oferta

Numer konkursu: 2/UiK/2020

NAZWA OFERENTA	
ADRES WRAZ Z KODEM POCZTOWYM	
NUMER TELEFONU	
NUMER FAXU	
ADRES E-MAIL	
IMIĘ I NAZWISKO OSOBY LUB OSÓB UPRAWNIONYCH DO REPREZENTOWANIA OFERENTA	
REGON	
NIP	
NR WPISU DO REJESTRU PODMIOTÓW WYKONUJĄCYCH DZIAŁALNOŚĆ LECZNICZĄ	
DATA I NUMER WPISU DO KRS LUB DATA WPISU DO CEIDG	
NAZWA BANKU I NUMER KONTA BANKOWEGO OFERENTA	

Udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania diagnostyki laboratoryjnej – według wykazu badań wskazanych poniżej

Wykaz świadczeń zdrowotnych objętych postępowaniem konkursowym
Formularz Ofertowo - Cenowy

A. Badania laboratoryjne różne (całodobowo)					
Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
1.	17-hydroksyprogesteron		2	7	
2.	17-ketosterydy całkowite w moczu		2	7	
3.	17-hydroksykortykoidy w moczu		2	7	
4.	25 -hydroksywitamina D		2	1	
5.	Agregacja płytek po stymulacji AA		2	1	
6.	Agregacja płytek po stymulacji ADP		2	1	
7.	Agregacja płytek po stymulacji kolagenem		2	1	
8.	Agregacja płytek po stymulacji ristocetyną (niskie)		2	1	
9.	Agregacja płytek po stymulacji ristocetyną (wysokie)		2	1	
10.	Agregacja płytek po stymulacji TRAP		2	1	
11.	Agregaty PLT		2	1	
12.	Aktywność dopełniacza CH 50 (droga klasyczna)		2	20	
13.	Aktywność reninowa osocza		2	14	
14.	Albendazol (Zentel)		2	7	
15.	Aldosteron w moczu		2	2	
16.	Aldosteron w surowicy		2	1	
17.	Alfa1 Antytrypsyna w kale		2	1	
18.	Alfa-1-antytrypsyna w surowicy		2	1	
19.	Alfa -1-mikroglobulina w moczu		2	1	
20.	Alfa-2-antyplazmina		2	14	
21.	Alfa-2-makroglobulina w moczu, surowicy		2	1	
22.	Aluminium w moczu		2	3	
23.	Aluminium w surowicy		2	3	
24.	Amanityna w surowicy krwi		1	7	
25.	Amfetamina w moczu		2	1	
26.	Amikacyna w surowicy		1	1	
27.	Amoniak		10	1	
28.	Amyloid A		1	1	
29.	Androstendion		1	1	
30.	Angiotensyna I		1	1	
31.	Antygen HBeAg		1	1	
32.	Antygen nowotworowy Ca 15.3		2	1	
33.	Antygen von Willebranda		10	1	
34.	anty-Xa (LMW)		2	7	
35.	anty-Xa (RIV)		2	7	
36.	Apolipoproteina A I		2	1	
37.	Apolipoproteina B		2	1	
38.	Arsen w moczu		2	1	
39.	Arsen w surowicy		2	1	
40.	Autoprzeciwiata anty C1q		2	7	
41.	Awidność p/c IgG p/ Toksoplazma gondii		2	7	
42.	Awidność p/c IgG p/ wirusowi Cytomegalii		2	7	
43.	Awidność p/c IgG p/ wirusowi Różyczki w surowicy		2	7	
44.	B1 Akrylan		2	7	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
45.	Babeshia SPP. (PCR)		2	3	
46.	Babeshioza-rozm.+gruba kropla		2	3	
47.	Bad gen Duchenne'a		2	21	
48.	Barbiturany w moczu		1	1	
49.	Barbiturany w surowicy		1	1	
50.	Bat degranulacja bazofilii		2	21	
51.	Benzodiazepiny w moczu		2	1	
52.	Beta-2-mikroglobulina w surowicy. moczu		2	1	
53.	Beta amyloid w pmr		2	7	
54.	Białko Bence - Jonsa w moczu - typowanie metodą immunofiksacji		21	7	
55.	Białko C		40	7	
56.	Białko f-tau		2	7	
57.	Białko h-tau		2	7	
58.	Białko monoklonalne w surowicy- typowanie metodą immunofiksacji		21	7	
59.	Białko S		40	7	
60.	Białko śladowe beta w moczu, surowicy, PMR		2	7	
61.	Białko wiążące retinol		2	7	
62.	Białko wiążące somatomedynę C / Białko wiążące IGF-1		2	7	
63.	CA 72-4		2	1	
64.	Cap Aro h8		2	21	
65.	Cdt- transf. z niedob.		2	10	
66.	Ceruloplazmina		25	1	
67.	Cholinesteraza w surowicy		2	1	
68.	Choroba Wilsona-3 mutacje		2	21	
69.	Chromogranina A		2	7	
70.	Chrom		1	7	
71.	Ciała lamelarne		2	7	
72.	Clozapina		2	7	
73.	Corynebact. Diphth.- serotyp		2	21	
74.	CTX		2	10	
75.	Cyfra 21-1		2	7	
76.	C-peptyd		20	1	
77.	Cyklosporyna we krwi		1	1	
78.	Cynk w surowicy		1	1	
79.	Cynkoprotoporfiryny		2	21	
80.	Cystatyna C w surowicy. moczu		2	7	
81.	Cytoza dializatu		2	21	
82.	Czas batroksobinowy		2	1	
83.	Czas okluzji KOL/EPI		2	1	
84.	Czas reptylazowy		2	1	
85.	Czynnik II		2	7	
86.	Czynnik IX		2	7	
87.	Czynnik B properdyny w surowicy		1	20	
88.	Czynnik martwicy nowotworu alfa		1	1	
89.	Czynnik reumatoidalny w klasie IgM		2	20	
90.	Czynnik reumatoidalny w klasie IgA		2	20	
91.	Czynnik reumatoidalny w klasie IgG		2	20	
92.	Czynnik reumatoidalny w klasie IgM		2	20	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
93.	Czynnik V		2	7	
94.	Czynnik VII		2	7	
95.	Czynnik VIII		2	7	
96.	Czynnik von Willebranda- aktywność		5	7	
97.	Czynnik X		5	7	
98.	Czynnik XI		2	7	
99.	Czynnik XII		2	7	
100.	Czynnik XIII		2	7	
101.	D-3 Hydroksymaślan		2	7	
102.	Dehydroepiandrosteron siarczan		2	7	
103.	Dehydrogenaza L-mleczanowa		2	7	
104.	Dezoksypirydynolina		2	7	
105.	Digoksyna w surowicy		2	1	
106.	Dihydrotestosteron		2	1	
107.	Dopamina w moczu		2	1	
108.	Doxepina		2	1	
109.	Ekstazy		2	1	
110.	Elektroforeza białek w moczu . PMR		2	3	
111.	Elektroforeza lipoprotein		2	7	
112.	Enolaza neuroswoista w surowicy. PMR		2	1	
113.	Enzym konwertujący angiotensynę		1	1	
114.	Erytropoetyna		1	1	
115.	Estradiol 17 beta		2	1	
116.	Fencylkidyna		2	1	
117.	Fenobarbital w surowicy		2	1	
118.	Fenol w moczu		2	1	
119.	Fenotiazyny w moczu		2	1	
120.	Fenytoina w surowicy		2	1	
121.	Fosfataza kwaśna		2	1	
122.	Fracja sterczowa fosfatazy kwaśnej		2	7	
123.	Gastryna		1	1	
124.	Glikol etylenowy w surowicy		1	1	
125.	Glikol we krwi (oznaczenie metodą chromatografii gazowej)		2	1	
126.	Globulina wiążąca hormony płciowe		1	1	
127.	Haptoglobina		1	1	
128.	HE4- Podfrakcja 4 ludzkiego białka z komórek nabłonkowych najądrza		1	1	
129.	Hevylite IgG kappa i lambda		14	7	
130.	Hevylite IgA kappa i lambda		14	7	
131.	Hevylite IgM kappa i lambda		14	7	
132.	Homocysteina		33	1	
133.	Hormon adrenokortykotropowy		1	1	
134.	Hormon antymillerowski		2	1	
135.	Hormon wzrostu		2	1	
136.	Imipramina w moczu		2	3	
137.	Immunoglobulina A1		2	1	
138.	Immunoglobulina A2		2	1	
139.	Immunoglobulina D		1	1	
140.	Immunoglobulina A wydzielnicza w ślinie		2	1	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
141.	Immunoglobulina G1		2	1	
142.	Immunoglobulina G2		2	1	
143.	Immunoglobulina G3		2	1	
144.	Immunoglobulina G4		1	1	
145.	Inhibitor esterazy C1 (aktywność)		2	1	
146.	Inhibitor esterazy C1 (stężenie)		2	1	
147.	Interleukina 10		2	1	
148.	Interleukina 6		2	1	
149.	Interleukina 8		2	1	
150.	Izoenzym kostny fosfatazy alkalicznej		2	3	
151.	Kalcytonina		3	1	
152.	Kanabinoidy w moczu		2	1	
153.	Karbamazepina w surowicy		6	1	
154.	Katecholaminy w moczu (adrenalina, noradrenalina, dopamina)		2	1	
155.	Katecholaminy w osoczu (adrenalina, noradrenalina, dopamina)		2	1	
156.	Kokaina w moczu		2	1	
157.	Komórki LE		2	1	
158.	Koproporfiryny w moczu		2	14	
159.	Kotynina w surowicy		2	14	
160.	Kotynina w moczu		2	14	
161.	Krążące antykoagulanty		2	7	
162.	Krążące kompleksy immunologiczne C3d		2	20	
163.	Krążące kompleksy immunologiczne C1q		2	20	
164.	Krzem		2	7	
165.	Kwas pirogronowy		2	14	
166.	Kwas mykofenolowy		2	14	
167.	Kwas walproinowy w surowicy		2	14	
168.	Kwas 5-hydroksyindoloocetowy w moczu		2	14	
169.	Kwas deltaaminolewulinowy w moczu		2	14	
170.	Kwaśna alfa-1-glikoproteina w surowicy		2	1	
171.	Lipaza trzustkowa w surowicy. w płynach z jam ciała		2	1	
172.	Lipokalina neutrofilowa związana z żelatynazą		2	14	
173.	Lipoproteina (a)		2	1	
174.	Lit w surowicy		2	1	
175.	Lizozym w surowicy		2	7	
176.	Lizozym w moczu		2	7	
177.	Lizozym w płynie mózgowo-rdzeniowym		2	7	
178.	L-karnityna w surowicy, moczu		2	14	
179.	LSD w moczu		2	1	
180.	Mangan		2	3	
181.	Mangan-mocz		2	3	
182.	Marihuana		2	1	
183.	Metabolity kwaśne katecholamin w moczu (kwas wanilinomigdałowy, kwas homowanilinowy)		2	7	
184.	Metadon w moczu		2	1	
185.	Metaloproteinaza ADAMTS 13 aktywność		2	21	
186.	Metaloproteinaza ADAMTS 13 przeciwciała		2	21	
187.	Metanol we krwi (oznaczenie metodą chromatografii gazowej)		2	21	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
188.	Metanol w surowicy		2	1	
189.	Metamfetamina		2	1	
190.	Metanol w moczu		2	1	
191.	Metoksykatecholaminy w moczu (metanefryna, normetanefryna, 3-metoksytyramina)		2	1	
192.	Metotreksat w surowicy		2	1	
193.	Miano przeciwciał przeciwko czynnikowi VIII		1	14	
194.	Miedź w surowicy		10	7	
195.	Nagalaza		2	7	
196.	Netromycyna		2	7	
197.	Netylmycyna ilościowo		2	7	
198.	Nikiel		2	7	
199.	Ołów		2	1	
200.	Ołów w moczu		2	1	
201.	Opiaty w moczu		2	1	
202.	Oporność osmotyczna erytrocytów		2	1	
203.	Oporność osmotyczna inkubowana erytrocytów		2	1	
204.	Osteokalcyna		2	1	
205.	PAI		2	1	
206.	Paracetamol w surowicy		2	1	
207.	Parathormon (intact)		9	1	
208.	Plazminogen		2	7	
209.	Porfobilinogen w moczu		2	7	
210.	Prealbumina		2	1	
211.	Prenalityka (przygotowanie materiału badanego)		2	1	
212.	Primidon w surowicy		2	3	
213.	Przeciwciała przeciwko wirusowi Herpes typ 1 i 2 (IgM)		2	7	
214.	Przeciwciała przeciwko wirusowi Herpes typu 1 (IgG)		2	7	
215.	Przeciwciała przeciwko wirusowi Herpes typu 2 (IgG)		2	7	
216.	Przeciwciała anty-HAV IgM		2	1	
217.	Przeciwciała anty-HBc		2	1	
218.	Przeciwciała anty-HBc IgM		2	1	
219.	Przeciwciała anty-HBe		2	1	
220.	Przeciwciała anty-Toxocara caninas		20	7	
221.	Przeciwciała IgG anty-IgA w surowicy		2	1	
222.	Przeciwciała IgG przeciwko kompleksowi PF-4 z heparyną		2	1	
223.	Przeciwciała IgG przeciwko wirusowi Varicella zoster		2	7	
224.	Przeciwciała IgM przeciwko wirusowi Varicella zoster		2	7	
225.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko antygenowi kapsydowemu EBV w płynie mózgowo rdzeniowym		2	7	
226.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko Toksoplazma gondii w płynie mózgowo rdzeniowym		2	7	
227.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko Treponema pallidum w płynie mózgowo rdzeniowym		2	7	
228.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko VZV w płynie mózgowo rdzeniowym		2	7	
229.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi Cytomegalii w płynie mózgowo rdzeniowym		2	7	
230.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi Herpes typ 1 i 2 w płynie mózgowo rdzeniowym		2	7	
231.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi odkleszczowego zapalenia opon mózgowych w pmr		2	7	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
232.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi odkleszczowego zapalenia opon mózgowych w surowicy		2	7	
233.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi odry w płynie mózgowo-rdzeniowym		2	7	
234.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi różyczki w płynie mózgowo-rdzeniowym		2	7	
235.	Przeciwciała klasy IgG przeciwko wirusowi świnki w płynie mózgowo-rdzeniowym		2	7	
236.	Przeciwciała klasy IgM przeciwko wirusowi odkleszczowego zapalenia opon mózgowych w pmr		2	7	
237.	Przeciwciała klasy IgM przeciwko wirusowi odkleszczowego zapalenia opon mózgowych w surowicy		2	7	
238.	Przeciwciała przeciwko antygenowi kapsydowemu EBV IgM		2	7	
239.	Przeciwciała przeciwko antygenowi kapsydowemu EBV IgG		2	7	
240.	Przeciwciała przeciwko antygenowi wczesnemu rozproszonemu EBV IgG		2	1	
241.	Przeciwciała przeciwko Borrelia burgdorferi (IgG)		160	1	
242.	Przeciwciała przeciwko Borrelia burgdorferi (IgG) w pmr		160	1	
243.	Przeciwciała przeciwko Borrelia burgdorferi (IgM)		160	1	
244.	Przeciwciała przeciwko Borrelia burgdorferi (IgM) w pmr		160	1	
245.	Przeciwciała przeciwko cytrulinowanym peptydom		15	1	
246.	Przeciwciała przeciwko czynnikom krzepnięcia		5	14	
247.	Przeciwciała przeciwko Parvovirusowi B19 (IgG)		2	7	
248.	Przeciwciała przeciwko Parvovirusowi B19 (IgM)		2	7	
249.	PTH 1,84 w surowicy		2	1	
250.	Quantiferon CMV		5	7	
251.	Quantiferon -TB		10	7	
252.	Renina		1	1	
253.	Rozpuszczalny receptor dla interleukiny 2		2	1	
254.	Rozpuszczalny receptor transferyny		2	7	
255.	Selen		2	7	
256.	Styren w moczu		2	7	
257.	Salicylany w surowicy, w moczu		2	1	
258.	Serodiagnostyka kiły		2	14	
259.	Serotonina w moczu		2	14	
260.	Serotonina w osoczu		2	14	
261.	Sirolimus we krwi		2	1	
262.	Składowa dopełniacza C3c		10	1	
263.	Składowa dopełniacza C4		10	1	
264.	Somatomedyna C		2	1	
265.	Tacrolimus we krwi		2	1	
266.	TAL		2	14	
267.	Teofilina w surowicy		1	1	
268.	Test potwierdzenia HBsAg		2	1	
269.	Test wiązania czynnika VIII przez czynnik vWF		2	14	
270.	Test wiązania kolagenu przez czynnik vWF		2	14	
271.	Tężec: Anti-Clostridium tetani IgG		2	12	
272.	Tężec: Anti-Clostridium tetani IgM		2	12	
273.	Thiopental w surowicy		2	1	
274.	Toksokaroza Igg awidność		2	1	
275.	Toksokaroza		2	1	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
276.	TPA				
277.	TPS		2	1	
278.	Transferyna		2	10	
279.	Transferyna izoformy cdgs		2	1	
280.	Transferyna ubogowęglowodanowa		2	1	
281.	Tryptaza		2	3	
282.	Typowanie białkomoczu		2	3	
283.	Typowanie krioglobulin		2	1	
284.	Tyreoglobulina		2	7	
285.	Vigabatryna (sabil)l		2	1	
286.	Wolna hemoglobina w moczu		2	7	
287.	Wolna hemoglobina w surowicy		2	7	
288.	Wolne białko S		2	7	
289.	Wolne lekkie łańcuchy immunoglobulin w moczu		2	14	
290.	Wolne lekkie łańcuchy immunoglobulin w PMR		13	1	
291.	Wolne lekkie łańcuchy immunoglobulin w surowicy		2	1	
292.	Wolne nieestryfikowane kwasy tłuszczowe		13	1	
293.	Wolny antygen gruczołu krokowego		2	7	
294.	Wolny testosteron		42	3	
295.	Współczynnik APC-R		2	7	
296.	Wykrywanie chylomikronów		5	1	
297.	Wykrywanie i typowanie oligoklonalnych IgG		2	1	
298.	Wykrywanie IgG p/antygenom T. gondii immunoblot (Wykrywanie p/c IgG przeciw antygenom T. gondii ROP1.MAG1.SAG1.GRA7. GRA8. MIC 3. p30. GRA1)		60	7	
299.	Wykrywanie IgM p/antygenom T. gondii immunoblot (Wykrywanie p/c IgM przeciw antygenom T. gondii ROP1.MAG1.SAG1.GRA7. GRA8. MIC 3. p30. GRA1)		2	3	
300.	Wykrywanie krioglobulin - kriokryt		2	3	
301.	Zarodniki grzybów		2	7	
302.	Zespół Gilberta - badanie genetyczne		2	1	
			2	21	
Razem wartość brutto w zł					

* cena wykonania samego badania

** faktyczne ilości wykonywanych badań będą uzależnione wyłącznie od potrzeb pacjentów Udzielającego Zamówienie i mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu. Dopuszcza się zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 %.

Czas wykonania badania i uzyskania wyniku nie może być dłuższy niż wskazany w tabeli.

Wynik badania udostępniany:

w formie papierowej

na portalu

w inny sposób uzgodniony przez strony (określić jaki):

Numer telefonu kontaktowego do Laboratorium: _____

Miejsce wykonywania badań (adres laboratorium, w którym będzie wykonywana większość rodzajowo-ilościowa badań): _____

Zapewnienie transportu przez Przyjmującego Zamówienie:

TAK

NIE

(data i podpis Oferenta)

Wykaz świadczeń zdrowotnych objętych postępowaniem konkursowym
Formularz Ofertowo - Cenowy

B. Badania laboratoryjne mikrobiologiczne (całodobowo)

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik	Wartość brutto w zł
BADANIA BAKTERIOLOGICZNE I MIKOLOGICZNE					
1.	Posiew produktu cytoferezy		5	do 7 dni	
2.	Posiew koncentratu komórek macierzystych		5	do 7 dni	
3.	Badanie jałowości płynu infuzyjnego		5	do 7 dni	
4.	Posiew preparatu przetoczeniowego		5	do 7 dni	
5.	Posiew w kierunku <i>Helicobacter pylori</i>		5	do 20 dni	
6.	Antymykogram MIC (E-test dla 1 antymikotyku)		5	do 2 dni	
7.	Antymykogram MIC (metoda rozcieleniowa, panel dla 8 antymikotyków)		5	do 2 dni	
8.	Kontrola jałowości zgrzewu		5	do 7 dni	
9.	Identyfikacja drobnoustrojów metodą spektrometrii masowej		5	3-24 godz.	
Badania wykonywane metodą PCR					
10.	Wykrywanie 17 patogenów dróg oddechowych		10	3-24 godz.	
11.	Wykrywanie 21 patogenów przewodu pokarmowego		10	3-24 godz.	
12.	Wykrywanie 24 patogenów sepsy w dodatnim posiewie krwi		5	3-24 godz.	
13.	Panel Neurologiczny PCR (14 patogenów)		5	3-24 godz.	
14.	<i>Clostridium difficile</i> metodą PCR		5	3-24 godz.	
15.	Wirus grypy metodą PCR		5	3-24 godz.	
16.	Karbapenemazy metodą PCR		5	3-24 godz.	
17.	Wirus grypy +RSV metodą PCR		10	3-24 godz.	
18.	<i>Chlamydia pneumoniae</i> met. PCR jakościowo		2	3-24 godz.	
19.	<i>Legionella pneumophila</i> met. PCR jakościowo		2	3-24 godz.	
20.	<i>Mycoplasma pneumoniae</i> met. PCR jakościowo		2	3-24 godz.	
Badania serologiczne – wykrywanie antygenu					
21.	Astrowirusy w stolcu		5	3-24 godz.	
22.	<i>Chlamydia trachomatis</i> – antygen w wymazach z dróg moczowo-płciowych		10	3-24 godz.	
23.	<i>Pneumocystis carini</i> – antygen w płwocinie		10	do 7 dni	
24.	<i>Candida</i> – mannan w surowicy		5	do 7 dni	
25.	<i>Aspergillus</i> – galaktomannan w surowicy		5	do 7 dni	
26.	<i>Cryptosporidium parvum</i> – antygen w stolcu		5	3-24 godz.	
27.	<i>Trichomonas vaginalis</i> – antygen w wydzielinie z pochwy.		5	do 2 dni	
28.	Kalprotektyna - ilościowo		5	do 7 dni	
29.	Test LAL (wykrywanie endotoksyny bakteryjnej w wodzie)		5	do 7 dni	
Badania serologiczne – wykrywanie przeciwciał					
30.	Przeciwciała p/ <i>Chlamydia pneumoniae</i> IgG		5	do 7 dni	
31.	Przeciwciała p/ <i>Chlamydia pneumoniae</i> IgM		5	do 7 dni	
32.	Przeciwciała p/ <i>Chlamydia pneumoniae</i> IgA		5	do 7 dni	
33.	Przeciwciała p/ <i>Chlamydia trachomatis</i> IgA		5	do 7 dni	
34.	Przeciwciała p/ <i>Chlamydia trachomatis</i> IgG		5	do 7 dni	
35.	Przeciwciała p/ <i>Chlamydia trachomatis</i> IgM		5	do 7 dni	
36.	Przeciwciała p/ <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgG		5	do 7 dni	
37.	Przeciwciała p/ <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgM		5	do 7 dni	
38.	Przeciwciała p/ <i>Mycoplasma pneumoniae</i> IgA		5	do 7 dni	
39.	Przeciwciała p/ <i>Yersinia enterocolityka</i> IgG		10	do 7 dni	
40.	Przeciwciała p/ <i>Yersinia enterocolityka</i> IgA		10	do 7 dni	

Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik	Wartość brutto w zł
41.	Przeciwciała p/Bordetella pertussis IgG		5	do 7 dni	
42.	Przeciwciała p/Bordetella pertussis IgA		5	do 7 dni	
43.	Przeciwciała p/Aspergillus IgG+M		5	do 7 dni	
44.	Przeciwciała p/Candida IgG+M+A		5	do 7 dni	
45.	Przeciwciała p/Helicobacter pylori IgG		5	do 7 dni	
46.	Anti-Streptococcus pneumoniae (PCV-13) IgG		2	do 7 dni	
47.	Anti-Streptococcus pneumoniae (PCV-13) IgM		2	do 7 dni	
48.	Anti-Streptococcus pneumoniae (Pneumovax) IgG		2	do 7 dni	
49.	Anti-Streptococcus pneumoniae (Pneumovax) IgM		2	do 7 dni	
Diagnostyka kiły					
50.	TPHA – jakościowo (kiła)		20	do 14 dni	
51.	FTA ABS – jakościowo (kiła)		20	do 14 dni	
52.	VDRL – jakościowo (kiła)		20	do 14 dni	
53.	TPHA – ilościowo (kiła)		20	do 14 dni	
54.	FTA ABS – jakościowo (kiła)		20	do 14 dni	
55.	VDRL – jakościowo (kiła)		20	do 14 dni	
Porady i konsultacje					
56.	Konsultacja telefoniczna lekarza specjalisty		5		
57.	Konsultacja poza siedzibą Przyjmującego Zamówienie		5		
Razem wartość brutto w zł					

* cena wykonania samego badania

** faktyczne ilości wykonywanych badań będą uzależnione wyłącznie od potrzeb pacjentów Udzielającego Zamówienie i mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu. Dopuszcza się zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 %.

Czas wykonania badania i uzyskania wyniku nie może być dłuższy niż wskazany w tabeli.

Wynik badania udostępniany:

w formie papierowej

na portalu

w inny sposób uzgodniony przez strony (określić jaki): _____

Numer telefonu kontaktowego do Laboratorium: _____

Miejsce wykonywania badań (adres laboratorium, w którym będzie wykonywana większość rodzajowo-ilościowa badań): _____

Zapewnienie transportu przez Przyjmującego Zamówienie:

TAK

NIE

(data i podpis Oferenta)

Wykaz świadczeń zdrowotnych objętych postępowaniem konkursowym
Formularz Ofertowo - Cenowy

C. Badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne (minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie)								
AUTOPRZECIWCIAŁA								
Lp.	Kod	Przeciwciała przeciw	Metoda	Uwagi	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
1.	LMA	antygenom błon kom. wątrobowych (LMA)	IF			110	10 dni	
2.	SLA	antygenowi rozpuszczalnemu wątroby (SLA)	ELISA			110	20 dni	
3.	ACP	ATP-azie komórek okładzinowych (APC)	ELISA			115	5 dni	
4.	AZT	antygenom trzustkowym rPAg ½ (CUZD1 / GP 2)	IF			110	14 dni	
5.	GPA	β2-glikoproteinie (β2GP1-Ab)	ELISA	IgM i IgG		115	5 dni	
6.	GPA-A	β2-glikoproteinie IgA	ELISA			115	5 dni	
7.	a/GBM	Przeciwciała anty GMB IF/ELISA	IF+ELISA			130	7 dni	
8.	GPS	Profil Goodpasteure'a – przeciwciała przeciw GBM (nerka) + ABM (płuca)	IF			110	7 dni	
9.	AIF	czynnikiowi wewnętrznemu (AIFA)	ELISA			110	5 dni	
10.	GAD	dekarboksylazie kw. glutaminow. (GAD-Ab)	ELISA			140	5 dni	
11.	EAG	endomysium m.gładkich (EmA)	IF	IgA i IgG		120	10 dni	
12.	AGA	deamin. peptydom gliadyny IgA+IgG	ELISA			120	5 dni	
13.	ASC	profil jelitowy (ASCA)	ELISA			115	20 dni	
14.	ANC	granulocytarne (ANCA)	IF/ELISA			170	10 dni	
15.	ANP	Profil ANCA – (ANCA ELISA)	ELISA	PRG3, MPO, BPI, katepsyna, laktoferyna, elastaza		150	10 dni	
16.	PRG	granulocytarne - p/proteinazie 3 (PR3-ANCA)	ELISA			130	10 dni	
17.	MPO	granulocytarne- p/mieloperoksydazie (MPO-ANCA)	ELISA			130	10 dni	
18.	ANA	jądrowe (ANA)	IF	Substrat tkankowy		130	10 dni	
19.	ANB-23	jądrowe –profil 23 antygeny	IB			110	5 dni	
20.	DFS	jądrowe+DFS - Immunoblot	IB			110	5 dni	
21.	ANS	profil sklerodermia - Immunoblot	IB			110	5 dni	
22.	ANM	profil myositis – Immunoblot	IB			110	5 dni	
23.	AMN+R	profil myositis rozszerzony	IB	+Mi-2a i b, TIFig, MDA5, NXP2, SAE		110	5 dni	
24.	GANr	profil gangliozydy rozszerzony (IgM+IgG) Immunoblot	IB	GM1, GM2, GM3, GD1a, GD1b, GT1b, GQ1b		115	5 dni	

25.	AIH	profil wątrobowy – Immunoblot (AIH/PBC IB)	IB		115	5 dni	
26.	HEP	jądrowe Hep-2 (ANA-Hep-2)	IF		260	10 dni	
27.	DNA	jądrowe ds DNA (ANA-ds DNA)	ELISA	+ nukleosomy (ANA-ds. DNA-NCx)	150	10 dni	
28.	RNP	jądrowe nRNP (ANA-nRNP-Ab)	ELISA		140	10 dni	
29.	SCL	jądrowe Scl-70 (ANA-Scl-70-Ab)	ELISA		110	10 dni	
30.	ASM	jądrowe Sm (ANA-Sm-Ab)	ELISA		120	10 dni	
31.	SSA	jądrowe-SS-A/Ro (ANA-SS-A/Ro-Ab)	ELISA		110	10 dni	
32.	SSB	jądrowe-SS-B/La (ANA-SS-B/La-Ab)	ELISA		110	10 dni	
33.	BDA	kanalikom żółciowym (BDA)	IF		110	10 dni	
34.	PKX	kardiolipinowe IgA (ACA-IgA)	ELISA		160	5 dni	
35.	PKY	kardiolipinowe IgM (ACA-IgG)	ELISA		160	5 dni	
36.	PKZ	kardiolipinowe IgG (ACA-IgM)	ELISA		160	5 dni	
37.	FSA	fosfatydyloserynie IgM+IgG (AFA- IgM+IgG)	IF		110	10 dni	
38.	PTA	protrombinie (IgM i IgG)	ELISA		110	14 dni	
39.	AAA	korze nadnerczy	IF		110	7 dni	
40.	SMA	mięśniom gładkim (SMA)	IF		115	7 dni	
41.	MSA	mięśniom szkieletowym (ASMA)	IF		110	7 dni	
42.	CAA	mięśniowi serca (CA)	IF		110	10 dni	
43.	LKM	mikrosomalne wątrobowo-nerkowe (LKM-1-Ab)	IF/ELISA		110	10 dni	
44.	AMA	mitochondrialne (AMA)	IF		130	7 dni	
45.	PPM	mitochondrialne M-2 (M2-Ab)	ELISA		150	14 dni	
46.	ABA	neuronalne/mózgowe (ABA)	IF		130	10 dni	
47.	AQP+ MOG	akwaporynie 4+MOG	IF		110	7 dni	
48.	NAB	profil neurologiczny	IB	Hu, Yo, Ri, CV2, Ma2/Ta, amfifizyna	110	5 dni	
49.	NAB+R ST	Profil onkoneuronalny rozszerzony	IB	+ titina, rekoweryna, SOX1, Zic4, GAD65, Tr	140	5 dni	
50.	AZM	Autoimmunologiczne zapalenie mózgu	IF	NMDA, AMPA 1 i 3, CASPR2, LGI1, GABA B	120	7 dni	
51.	SDE	nabłonkowi przewodów ślinowych (SDEA)	IF		110	10 dni	
52.	ACH	recetorowi acetylocholin (AChRab)	ELISA		110	20 dni	
53.	MuSK	Receptorom kinazy tyrozynowej (anti-MuSK)	ELISA		110	20 dni	
54.	PLA	Receptorom fosfolipazy A2 podocytów	IF		110	10 dni	

55.	EVA	śródbłonkom naczyń (AECA)	IF			110	10 dni	
56.	TSH	tarczycowe p/receptorom TSH (TSHr-Ab)	ELISA			130	5 dni	
57.	TGA	transglutaminazie tkankowej IgA (TGA)	ELISA			110	5 dni	
58.	TGG	transglutaminazie tkankowej IgG (TGG)	ELISA			110	5 dni	
59.	PDP	Panel dermatologiczny – przeciwciała p/ desmogleinie 1 i 3, BP 180 i 230, envoplakinie, kolagenowi VII	ELISA			110	14 dni	
60.	PAA	typu pemphigus IgG(PA)	IF			110	7 dni	
61.	PAB	typu pemfigoid IgG (BMZA)	IF			110	7 dni	
62.	PNP	Paraneoplastic pemphigus	IF			110	10 dni	
63.	ZNT	Transporterowi cynku 8 (ZnT8)	ELISA			110	25 dni	
64.	IA2	Fosfatazie tyrozynowej (IA2)	ELISA			110	25 dni	
65.	ICA	wyspom trzustki (ICA)	IF			115	10 dni	
66.	IAA	insulinowe (IAA)	ELISA			115	10 dni	
67.	AVC	Przeciwciała przeciw vimentynie cytrulinowanej	ELISA			110	10 dni	
68.	PAI	Autoprzeciwciała przeciw płytkom krwi (związane)	cytometria przepływowa			120	2 dni	
69.	BIS	badanie immunopatologiczne wycinka skóry (IgA,IgG,IgM,C3,Clq, fibrynogen)	IF			110	7 dni	

DIAGNOSTYKA ZAKAŻEŃ

Lp.	Kod	Przeciwciała przeciw	Metoda	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
70.	BBW	Borrelia burgdorferi IgG/IgM (jedna klasa)	Western Blot		2	5 dni	
71.	APC	Pneumocystis (APCA)	IF		20	2 dni	
72.	CMV	Wczesny antygen CMV - pp65	immunocytochemia		5	3 dni	
73.	VIS	VISE-monitorowanie skuteczności leczenia boreliozy	IB		2	20 dni	

DIAGNOSTYKA ALERGI

Lp.	Kod	Badania	Metoda	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł
74.	SPE	Specyficzne IgE Uni CAP	UniCAP		2	7 dni	
75.	TRY	Tryptaza	UniCAP		2	7 dni	
76.	PHA	Phadiatop	UniCAP		2	7 dni	
77.	PAL1	Profil alergiczny-wziewny	IB		12	7 dni	
78.	PAL2	Profil alergiczny-pokarmowy	IB		12	7 dni	
79.	P-zwierzęta	Profil alergologiczny – zwierzęta	IB		12	5 dni	
80.	P-alerg. domowe	Profil alergologiczny – alergeny domowe	IB		12	5 dni	
81.	P-pyłki i drzewa	Profil alergologiczny – pyłki i drzewa	IB		12	5 dni	
82.	P-trawy i chwasty	Profil alergologiczny – trawy i chwasty	IB		12	5 dni	
83.	P-owoce	Profil alergologiczny - owoce	IB		12	5 dni	
84.	P-warzywa	Profil alergologiczny - warzywa	IB		12	5 dni	
85.	P-nabiał i orzechy	Profil alergologiczny – nabiał i orzechy	IB		12	5 dni	

86.	P-mąka i mięso	Profil alergologiczny – mąka i mięso	IB		12	5 dni		
87.	P-mleko	Profil alergologiczny - mleko	IB		12	5 dni		
88.	KAL	Komponenty alergenów	UniCap		12	7dni		
DIAGNOSTYKA TRANSPLANTACYJNA								
Lp.	Kod	Badania	Metoda	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł	
89.	HLA	Antygeny HLA – ABC (klasa I)	serologiczna		100	2 dni		
90.	HLC	Antygen HLA – ABC (klasa I)	analiza DNA		100	2 dni		
91.	HLG	Antygen HLA – AB DR (klasy I + II)	analiza DNA		100	2 dni		
92.	HLX	Antygeny HLA – DRB (klasa II)	analiza DNA		100	2 dni		
93.	HLY	Antygeny HLA – DQB (klasa II)	analiza DNA		100	2 dni		
94.	PRA	Alopreciwciała limfotoksyczne (PRA)	serologiczna		10	30 dni		
95.	LSC	Przeciwciała anty-HLA screen	luminex		30	10 dni		
96.	SAP I	Swoistości przeciwciał anty-HLA kl. I	luminex		40	10 dni		
97.	SAPII	Swoistości przeciwciał anty-HLA kl. II	luminex		40	10 dni		
98.	CDC- CM	Cross-match CDC – przeszczep od żywego	serologiczna		10	1 dzień		
99.	FCX	Cross-match cFCXM	cytometria przepływowa		10	2 dni		
100.	CDQ	Genotyp DQ2/DQ8 – Profil Celiakia	analiza DNA		2	10 dni		
101.	A-HR	HLA-A* wysoka rozdzielczość PCR SSP	analiza DNA		30	5 dni		
102.	B-HR	HLA-B* wysoka rozdzielczość PCR SSP	analiza DNA		30	5 dni		
103.	C-HR	HLA-C* wysoka rozdzielczość PCR SSP	analiza DNA		30	5 dni		
104.	DR- HR	HLA-DRB1* wysoka rozdzielczość PCR SSP	analiza DNA		30	5 dni		
105.	DQ- HR	HLA-DQB1* wysoka rozdzielczość	analiza DNA		30	5 dni		
IMMUNOLOGICZNA DIAGNOSTYKA KOMÓRKOWA								
Lp.	Kod	Badania	Metoda	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik (dni)	Wartość brutto w zł	
106.	SUB	Limfocyty: T CD4+,CD8+,CD3+; B CD19+; NK CD16+, CD56+; HLA DR+	cytometria przepływowa		85	2 dni		
107.	SUT	Limfocyty T: CD4+, CD8+			85	2 dni		
108.	BAL	Limfocyty T BAL			85	2 dni		
109.	SCD	Limfocyty: T CD3+			85	2 dni		
110.	LIB	Limfocyty CD20+/CD19+/CD45+			85	2 dni		
111.	LNP	Limfocyty T naiwne / pamięci centralnej i wektorowej RA/RO/CD4/CD8/CD27/CD62L			2	2 dni		
112.	FOX	Fenotyp limfocytów T regulatorowych			40	2 dni		
113.	SNK	Komórki NK			50	2 dni		
114.	NNK	Fenotyp komórek NK CD3, CD56, CD16, CD25, HLA DR			45	2 dni		
115.	DNT	Panel ALPS – Autoimmunizacyjny Zespół Limfoproliferacyjny			15	2 dni		
116.	TAB	Test aktywacji bazofili			15	2 dni		
117.	PLA	Ocena odpowiedzi na szczepienie – plazmoblasty CD19, CD27, CD38, IgM, IgD			2	2 dni		
118.	BLF	B limfocyty - fenotyp			45	2 dni		
119.	BOR	Borelioza CD57			2	2 dni		
Funkcje granulocytów obojętnochłonnych:								
120.	FAG	Fagocytoza - Phagotest				45	2 dni	
121.	BUR	Metabolizm tlenowy - Burstest				45	2 dni	
122.	HLB	Antygen HLA - B27				60	2 dni	
123.	HPC	Liczba krwiotwórczych komórek progenitorowych CD34				45	2 dni	

124.	LRP	Liczba retikulopłytek we krwi obwodowej			45	2 dni	
125.	PMN	Neutrofile CD64+			45	2 dni	
126.	EMA	Test EMA – sferocytoza wrodzona			45	2 dni	
Komórki HPC CD 34+							
127.	HPC- cyta	Krwiotwórcze komórki prekursorowe			45	2dni	
128.	HPC- krew	Krwiotwórcze komórki prekursorowe – krew obwodowa			45	2 dni	
129.	HPC- SUT	Cytafereza- subpopulacje limfocytów CD3/CD4/CD8			45	2 dni	
Razem wartość brutto w zł							

* cena wykonania samego badania

** faktyczne ilości wykonywanych badań będą uzależnione wyłącznie od potrzeb pacjentów Udzielającego Zamówienie i mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu. Dopuszcza się zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 %.

Czas wykonania badania i uzyskania wyniku nie może być dłuższy niż wskazany w tabeli.

Wynik badania udostępniany:

w formie papierowej

na portalu

w inny sposób uzgodniony przez strony (określić jaki):

Numer telefonu kontaktowego do Laboratorium: _____

Miejsce wykonywania badań (adres laboratorium, w którym będzie wykonywana większość rodzajowo-ilościowa badań): _____

Zapewnienie transportu przez Przyjmującego Zamówienie:

 TAK
 NIE

Wykaz dni i godzin pracy pracowni (proszę uzupełnić):

Dzień tygodnia	Godziny pracy
Poniedziałek	
Wtorek	
Środa	
Czwartek	
Piątek	
Sobota	
Niedziela	

(data i podpis Oferenta)

Wykaz świadczeń zdrowotnych objętych postępowaniem konkursowym
Formularz Ofertowo - Cenowy

D. Badania laboratoryjne hematologiczne (minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie)							
Lp.	Badania	Uwagi dot. badanego materiału	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik	Wartość brutto w zł	
Diagnostyka cytologiczna i immunofenotypowa							
1.	Szpik - ocena cytologiczna	materiał pobrać do probówki zaw. EDTA		300	do 4 dni		
2.	Krew / płyny z j. ciała - ocena cytologiczna			45	do 4 dni		
3.	Barwienie cytochemiczne - wolne żelazo			85	do 4 dni		
4.	Barwienie cytochemiczne - błękit toluidyny			15	do 7 dni		
5.	Barwienie cytochemiczne - PAS (obecność glikogenu w leukocytach)			45	do 4 dni		
6.	Barwienie cytochemiczne - POX (aktywność peroksydazy w leukocytach)			45	do 4 dni		
7.	Barwienie cytochemiczne - SUDAN (obecność lipidów w leukocytach)			45	do 4 dni		
8.	Barwienie cytochemiczne - NSAE+SAE (akt. esterazy nieswoistej i swoistej w leukocytach)			45	do 4 dni		
9.	Barwienie cytochemiczne - FAG (aktywność fosfatazy alkalicznej w granulocytach)			45	do 4 dni		
10.	Immunofenotypizacja Wykrywanie i monitorowanie następujących schorzeń: - ostre białaczki - przewlekłe zespoły limfoproliferacyjne - gammopatie monoklonalne - zespoły mielodysplastyczne - nocna napadowa hemoglobinuria cena za 1 przeciwciało (zakres badania (czyli ilość przeciwciał użytych) jest ustalany indywidualnie, po dokonaniu oceny cytologicznej materiału)				250	do 4 dni	
11.	Wykonanie preparatu cytologicznego				215	1 dzień	
12.	Wykonanie preparatu met. cytowirowania				85	1 dzień	
13.	Barwienie preparatu met. panoptyczną				255	1 dzień	
Diagnostyka molekularna zakażeń							
Infekcje wirusowe							
14.	CMV DNA, ilościowo	krew (EDTA) (min. 5 ml)		130	do 3 dni		
15.	mCMV DNA, ilościowo	mocz, PMR, płyn z jam ciała, inne		35	do 3 dni		
16.	EBV DNA, ilościowo	krew (EDTA), PMR, inne		130	do 3 dni		
17.	HBV DNA, ilościowo	krew (EDTA), surowica, (min. 5 ml)		130	do 10 dni		
18.	HBV DNA, ilościowo, CITO			15	do 2 dni		
19.	HCV RNA, jakościowo			85	do 10 dni		
20.	HCV RNA, ilościowo			45	do 10 dni		
21.	HCV RNA, ilościowo, CITO			15	3 - 24 godz.		
22.	HEV RNA, ilościowo	krew (EDTA), surowica		25	do 10 dni		
23.	HIV-1 RNA, ilościowo	krew (EDTA), (min. 5 ml)		25	do 3 dni		
24.	HIV-1 RNA, ilościowo, CITO			10	3 - 24 godz.		
25.	HPV HR DNA - 24 typy wysokiego ryzyka z genotypowaniem 16, 18, 45, jakościowo	wymaz z szyjki macicy, wymaz z cewki moczowej, inne wymazy		15	do 14 dni		
26.	HPV LR DNA - 2 typy niskiego ryzyka 6/11			15	do 14 dni		
27.	HSV-1 DNA, ilościowo	krew (EDTA), PMR, wymaz (sucha wymazówka)		25	do 3 dni		
28.	HSV-2 DNA, ilościowo			25	do 3 dni		
29.	HSV-1/2 DNA, ilościowo			15	do 3 dni		

Lp.	Badania	Uwagi dot. badanego materiału	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik	Wartość brutto w zł
30.	VZV DNA, ilościowo			45	do 3 dni	
31.	Polyoma BK/JC DNA, ilościowo	krew (EDTA), mocz poranny, pierwszy strumień		60	do 5 dni	
32.	Parvovirus B19 DNA, ilościowo	krew (EDTA)		55	do 3 dni	
Infekcje bakteryjne						
33.	Borrelia sp. DNA, jakościowo	krew (do 14 dni po ukąszeniu), PMR, płyn stawowy, inne		65	do 14 dni	
34.	Mycobacterium tuberculosis DNA z typowaniem oporności na Rifampicynę, półilościowo	plwocina (min. 1 ml), BAL (min. 10 ml) krew (EDTA), płyn z jam ciała, mocz, inne		2	4 - 24 godz.	
Grzyby i pierwotniaki						
35.	Test galaktomannanowy z krwi	krew		55	do 3 dni	
36.	Aspergillus spp. DNA, ilościowo	BAL, aspirat z drzewa oskrzelowego		85	do 5 dni	
37.	Candida sp. DNA, ilościowo (typowanie: C. albicans, C. glabrata, C. krusei, C. parapsilosis/tropicalis)	wymaz (sucha, jałowa wymazówka)		85	do 14 dni	
38.	Pneumocystis jirovecii DNA, jakościowo	BAL, aspirat z drzewa oskrzelowego, plwocina, wymaz (3 suche, jałowe wymazówki)		85	do 5 dni	
39.	Pneumocystis jirovecii DNA, jakościowo CITO			45	do 2 dni	
40.	Toxoplasma gondii DNA, jakościowo	krew (EDTA), PMR, płyn owodniowy		2	do 2 dni	
Panele badań						
Infekcje dróg oddechowych						
41.	Atypowe zapalenie płuc: Chlamydomphila pneumoniae / Mycoplasma pneumoniae / Legionella pneumophila DNA, jakościowo	BAL, aspirat z drzewa oskrzelowego, plwocina, wymaz (3 suche, jałowe wymazówki)		100	do 5 dni	
42.	Pneumopanel 1 - bakteryjny (pneumob 8): Chlamydomphila pneumoniae, Haemophilus influenzae, Legionella pneumophila/ longbeachae, Moraxella catarrhalis, Mycoplasma pneumoniae, Staphylococcus aureus, Streptococcus pneumoniae, DNA, jakościowo			100	do 5 dni	
43.	Pneumopanel 2 - wirusowy + M. pneumoniae (pneumow 21): Enterovirus, Adenovirus, Bocavirus, Coronavirus: 229E, HKU1, NL63, OC43; Metapneumovirus A/B, Parainfluenza1-4, Parechovirus, RSV A/B, Rhinovirus, Influenza A, Influenza A(H1N1), Influenza B; Mycoplasma pneumoniae, Chlamydomphila pneumoniae, Haemophilus influenzae, Haemophilus influenzae B, DNA/RNA, jakościowo			100	do 5 dni	
44.	Pneumopanel 3 bakteryjny/ wirusowy + Pneumocystis jirovecii (33) (pneumo 33): Enterovirus, Adenovirus, Bocavirus, Coronavirus 229E, HKU1, NL63, OC43; Metapneumovirus A/B, Parainfluenza 1-4, Parechovirus, RSV A/B, Rhinovirus, Influenza A, Influenza A (H1N1), Influenza B; Legionella pneumophila / longbeachae, Moraxella catarrhalis, Mycoplasma pneumoniae, Staphylococcus aureus, Streptococcus pneumoniae, Bordetella, Klebsiella pneumoniae, Salmonella; Pneumocystis jirovecii, DNA/RNA, jakościowo			60	do 5 dni	
Neuroinfekcje / screening infekcji wirusowych we krwi						
45.	Neuropanel 1 (neuro 6): Adenovirus, CMV, EBV, HSV-1, HSV-2, VZV	krew (EDTA), PMR		10	do 5 dni	
46.	Neuropanel 2 (neuro 5): Enterowirusy (Enterovirus, Coxsackie-, Echo-, Rhino-, Poliovirus), Parechovirus, DNA Parvovirus B19, HHV-6, HHV-7			10	do 5 dni	

Lp.	Badania	Uwagi dot. badanego materiału	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik	Wartość brutto w zł
47.	Neuropanel kompleks (neuro 9): ADV, CMV, EBV, HSV-1, HSV-2, VZV, Enterowirusy, Parechovirus, Parvovirus B19, HHV-6, HHV-7			10	do 5 dni	
Infekcje przenoszone drogą płciową						
48.	Chlamydia trachomatis / Neisseria gonorrhoeae DNA, jakościowo, CITO	wymaz z pochwy / szyjki macicy (kobiety), wymaz z cewki moczowej (mężczyźni), (inne wymazy - należy pobierać na podłożu płynne, transportowe dla wirusów lub do cytologii cienkowarstwowej), mocznik poranny pierwszy strumień, do 30 ml (nie rozcieńczać większą objętością moczu)		5	3 - 24 godziny	
49.	Płciowe 1: Chlamydia trachomatis / Neisseria gonorrhoeae/ Mycoplasma genitalium DNA, jakościowo			5	do 5 dni	
50.	Płciowe 2: Ureaplasma urealyticum/ pavum, Tichomonas vaginalis, Gardnerella vaginalis, HSV-1/2 DNA, jakościowo			5	do 5 dni	
51.	Płciowe 3: Chlamydia trachomatis, Neisseria gonorrhoeae, Mycoplasma genitalium, Ureaplasma urealyticum/pavum, Tichomonas vaginalis, Gardnerella vaginalis, HSV-1/2, DNA, jakościowo			5	do 5 dni	
Infekcje układu pokarmowego / pasożyty						
52.	Gastropanel wirusowy (gastrow 6): Adenovirus, Astrovirus, Norovirus G1 i G2, Rotavirus, Sapovirus, DNA/RNA, jakościowo	próbka kału		35	do 5 dni	
53.	Gastropanel bakteryjny (gastrob 6): Campylobacter coli / jejuni / lari, Clostridium difficile, Shigella, E. coli enterohemorrhagic vtx (+), Salmonella, Yersinia enterocolitica, DNA, jakościowo			35	do 5 dni	
54.	Gastropanel pasożyty (gastrop 3): Cryptosporidium, Entamoeba histolytica, Giardia lamblia, DNA, jakościowo			35	do 5 dni	
HIV - test potwierdzenia metodą immunoblot						
55.	HIV - test potwierdzenia	próbówka na skrzep, po drugim badaniu przesiewowym z wynikiem reaktywnym		105	do 10 dni	
Diagnostyka genetyczna - trombofilie, hemochromatoza, farmakogenetyka						
56.	Mutacja Leiden	materiał pobrać do próbki zaw. EDTA		140	do 10 dni	
57.	Mutacja G201210A w genie protrombiny			120	do 10 dni	
58.	Mutacja PAI-1 - allele 4G/5G			85	do 10 dni	
59.	Mutacja MTHFR (C677T, A1298C)			130	do 10 dni	
60.	Mutacja MTHFR (C677T)			130	do 10 dni	
61.	Mutacja HFE (H63D, S65C, C282Y) (Hemochromatoza wrodzona typu 1)			85	do 10 dni	
62.	Mutacje w genie TPMT *1,*2,*3A,*3B,*3C			45	do 14 dni	
Diagnostyka genetyczna - hematologia						
63.	Mutacja CALR exon 9	materiał pobrać do próbki zaw. EDTA		70	do 10 dni	
64.	Mutacja MPL exon 10			70	do 10 dni	
65.	Mutacja JAK2			190	do 10 dni	
66.	Mutacje genu JAK2 exon 12			35	do 10 dni	
67.	Mutacja BRAF (V600E)			15	do 10 dni	
68.	Mutacje genu NPM1 exon 12			45	do 10 dni	
69.	Mutacje genu CEBPA exon 1			55	do 10 dni	
70.	Mutacje genu ASXL1 exon 12			55	do 10 dni	
71.	Gen BCR-ABL1 (ilościowo)			130	do 14 dni	
72.	Gen BCR-ABL1 (jakościowo)			85	do 10 dni	
73.	Mutacje domeny kinazowej genu BCR-ABL			40	do 15 dni	

Lp.	Badania	Uwagi dot. badanego materiału	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Czas oczekiwania na wynik	Wartość brutto w zł
74.	Wewnętrzne tandemowe duplikacje w genie FLT3 (FLT3 ITD)			55	do 10 dni	
75.	Mutacja w kodonie D835 genu FLT3 (FLT3 KD)			15	do 10 dni	
76.	Panel 11 genów fuzyjnych w AML (multiplex) (RUNX1-RUNX1, BCR-ABL, PML-RARA, PICALM-MLLT10, CBFMBYH11, DEK-NUP214, KMT2A-MLLT4, KMT2A-MLLT3, KMT2A-ELL, KMT2A-PTD, NPM1-MLF1)			45	do 10 dni	
77.	Zabezpieczenie materiału - izolacja komórek jednojądrzastych w gradiencie ficollu			130	do 2 dni	
78.	Zabezpieczenie materiału - izolacja RNA			130	do 5 dni	
79.	Zabezpieczenie materiału - izolacja DNA			130	do 5 dni	
			Razem wartość brutto w zł			

* cena wykonania samego badania

** faktyczne ilości wykonywanych badań będą uzależnione wyłącznie od potrzeb pacjentów Udzielającego Zamówienie i mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu. Dopuszcza się zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 %.

Czas wykonania badania i uzyskania wyniku nie może być dłuższy niż wskazany w tabeli.

Wynik badania udostępniany:

w formie papierowej

na portalu

w inny sposób uzgodniony przez strony (określić jaki): _____

Numer telefonu kontaktowego do Laboratorium: _____

Miejsce wykonywania badań (adres laboratorium, w którym będzie wykonywana większość rodzajowo-ilościowa badań): _____

Zapewnienie transportu przez Przyjmującego Zamówienie:

TAK

NIE

Wykaz dni i godzin pracy pracowni (proszę uzupełnić):

Dzień tygodnia	Godziny pracy
Poniedziałek	
Wtorek	
Środa	
Czwartek	
Piątek	
Sobota	
Niedziela	

(data i podpis Oferenta)

**Wykaz świadczeń zdrowotnych objętych postępowaniem konkursowym
Formularz Ofertowo - Cenowy**

E. Badania laboratoryjne patomorfologiczne (minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie)				
Lp.	Badania	Cena brutto w zł *	Liczba badań szacunkowa **	Wartość brutto w zł
1.	Badanie histopatologiczne (1 blok = 1 preparat mikroskopowy)		2	
2.	Badanie histopatologiczne trapanobiopiatów (biopsja szpiku)		46	
3.	Badanie histochemiczne		27	
4.	Badanie immunohistochemiczne		510	
5.	Badanie immunohistochemiczne z badaniem ekspresji p16		4	
6.	Badanie immunohistochemiczne z badaniem ekspresji BRAF 190 V600E		20	
7.	Badanie immunohistochemiczne z badaniem ekspresji p16/ki67		4	
8.	Badanie PD-L1 22C3		2	
9.	Badanie PD-L1 22C3 pharmDx		2	
10.	Oznaczenie EBV metodą CISH		5	
11.	Konsultacja		15	
			Razem wartość brutto w zł	

* cena wykonania samego badania

** faktyczne ilości wykonywanych badań będą uzależnione wyłącznie od potrzeb pacjentów Udzielającego Zamówienie i mogą ulec zmniejszeniu lub zwiększeniu. Dopuszcza się zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 %.

Czas wykonania badania i uzyskania wyniku nie może być dłuższy niż 15 dni roboczych.

Wynik badania udostępniany:

- w formie papierowej
- na portalu
- w inny sposób uzgodniony przez strony (określić jaki): _____

Numer telefonu kontaktowego do Laboratorium: _____

Miejsce wykonywania badań (adres laboratorium, w którym będzie wykonywana większość rodzajowo-ilościowa badań): _____

Zapewnienie transportu przez Przyjmującego Zamówienie:

TAK
 NIE

Wykaz dni i godzin pracy pracowni (proszę uzupełnić):

Dzień tygodnia	Godziny pracy
Poniedziałek	
Wtorek	
Środa	
Czwartek	
Piątek	
Sobota	
Niedziela	

(data i podpis Oferenta)

OŚWIADCZENIA OFERENTA

Składający ofertę oświadcza, że:

- 1) zapoznał się z treścią ogłoszenia o konkursie ofert, w zakresie którego składa niniejszą ofertę
- 2) zapoznał się ze Szczegółowymi Warunkami Konkursu Ofert wraz z załącznikami i nie wnosi w tym zakresie żadnych zastrzeżeń.
- 3) nie wnosi żadnych zastrzeżeń do załączonego wzoru umowy wraz z załącznikami oraz zobowiązuje się do podpisania na warunkach określonych w tym wzorze w miejscu i terminie określonym przez Udzielającego Zamówienie, zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 5 do SWKO.
- 4) nie wnosi żadnych zastrzeżeń do załącznika nr 4 do SWKO, o ile dotyczy Oferenta.
- 5) a) zobowiązuje się do utrzymania niezmiennej ceny za realizację świadczeń zdrowotnych przez okres trwania umowy (dotyczy Modułu A i B)* w zależności od złożonej oferty
b) zobowiązuje się do utrzymania niezmiennej ceny za realizację świadczeń zdrowotnych przez okres trwania umowy (za wyjątkiem ustawowej stawki podatku VAT, chyba że konieczność takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a dotyczących zmiany istotnych czynników kosztotwórczych w postaci cen odczynników, po udokumentowaniu przez Przyjmującego zamówienie wpływu wzrostu cen odczynników na ceny objęte niniejszą umową (dotyczy Modułu C, D i E).* w zależności od złożonej oferty
- 6) jest uprawniony do udzielania świadczeń zdrowotnych zgodnie z przedmiotem konkursu, na który jest składana oferta, zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (j.t. Dz. U. z 2020 r. poz. 295 ze zm.) i pozostałych przepisach w szczególności posiadają zarejestrowaną we właściwym rejestrze podmiotów leczniczych odpowiednią komórkę organizacyjną, w której wykonywane będą badania zgodnie ze złożoną ofertą,
- 7) posiada uprawnienia do występowania w obrocie prawnym, zgodnie z wymogami ustawowymi.
- 8) posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonania przedmiotu konkursu, tj.: wykonuje lub wykonywał należycie badania będące przedmiotem konkursu w zakresie składanej oferty dla co najmniej jednego szpitala zlokalizowanego na terenie województwa pomorskiego w okresie ostatniego roku przed dniem otwarcia ofert
- 9) dysponuje osobami uprawnionymi do wykonywania świadczeń objętych konkursem, tj. posiada wysoko wykwalifikowany personel o uprawnieniach zgodnych z właściwymi wymogami prawa tj. dla Modułu A – minimum jednego specjalistę z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej, dla Modułu B – minimum jednego specjalistę z zakresu mikrobiologii medycznej, dla Modułu C – minimum jednego specjalistę z zakresu laboratoryjnej immunologii medycznej, dla Modułu D – minimum jednego specjalistę z zakresu laboratoryjnej diagnostyki hematologicznej, dla Modułu E – minimum jednego lekarza posiadającego tytuł specjalisty w dziedzinie patomorfologii lub lekarza posiadającego specjalizację drugiego stopnia w dziedzinie patomorfologii
- 10) posiada niezbędny potencjał techniczny, tj.: posiada odpowiednią aparaturę diagnostyczno - medyczną umożliwiającą wykonanie powierzonych zadań będących przedmiotem konkursu,
- 11) posiada ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej podmiotu leczniczego za szkody wyrządzone w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych w zakresie przedmiotu postępowania na okres obowiązywania umowy lub złożą umowę przedwstępną lub inny dokument, w tym także zobowiązanie w formie oświadczenia, stwierdzające, że umowa ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej zostanie zawarta na okres obowiązywania umowy
- 12) oferuje realizację usług przez cały okres wskazany w umowie,
- 13) termin płatności za wykonane badań laboratoryjnych w miesięcznym okresie rozliczeniowym wynosić będzie 30 dni,
- 14) posiada dostęp do Portalu Potencjału udostępniony przez Pomorski Oddział Wojewódzki NFZ w Gdańsku umożliwiający uzupełnianie danych związanych z przedmiotem konkursu, kod Świadczeniodawcy / zobowiązuje się wypełnić i przesłać do POW NFZ w Gdańsku wniosek o założenie konta, w terminie do 7 dni od daty zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych objętych niniejszym konkursem*.
- 15) udostępni Udzielającemu Zamówienie w formie uzgodnionej przez strony procedury dotyczące pobierania i transportu materiału biologicznego,
- 16) przyjmuje do wiadomości, że może ulec zmianie zakres i rodzaj badań, ze względu na zapotrzebowanie Udzielającego Zamówienie a także że Udzielający Zamówienie dopuszcza zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 % w sytuacjach wynikających z zapotrzebowania Udzielającego Zamówienie przyjmuje do wiadomości, że może ulec zmianie zakres i rodzaj badań, ze względu na zapotrzebowanie Udzielającego zamówienie.
- 17) zobowiązuje się do prowadzenia elektronicznej korespondencji dotyczącej postępowania konkursowego za pośrednictwem poczty email pod adresem wskazanym w Formularzu Oferty stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO
- 18) wszystkie złożone dokumenty są zgodne z aktualnym na dzień składania oferty stanem prawnym i faktycznym,
- 19) jest świadomy odpowiedzialności karnej związanej ze składaniem fałszywych oświadczeń.

*niewłaściwe skreślić

(data i podpis Oferenta)

Wykaz podwykonawców (nazwa, adres) ze wskazaniem badań zleczanych tym podwykonawcom:

L.p.	Nazwa i adres podwykonawcy	Zakres podwykonawstwa w podziale na moduły *

* liczba porządkowa z wykazu świadczeń zdrowotnych objętych postępowaniem konkursowym w danym module określonym w Formularzu Oferty stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO

.....
(data i podpis Oferenta)



KLAUZULA INFORMACYJNA W KONKURSIE OFERT
Nr postępowania 2/UiK/2020
(dla osób fizycznych prowadzących działalność gospodarczą)

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

- Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest spółka Szpitale Pomorskie Sp. z o.o. (zwany dalej Szpitalem) z siedzibą w Gdyni 81-519 ul. Powstania Styczniowego 1, zarejestrowana w Sądzie Rejonowym Gdańsk-Północ VIII Wydział Gospodarczy pod numerem KRS 0000492201 posiadająca numer NIP 5862286770 oraz numer REGON 190141612;
- Szpitale Pomorskie Sp. z o.o. wyznaczyła Inspektora Ochrony Danych, adres email: iod@szpitalepomorskie.eu;
- Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. ci e RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne Nr postępowania 2/UiK/2020 prowadzonym w trybie konkursu ofert, do którego złożył/a Pan/Pani formularz ofertowy.
- Pani / Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres pięciu lat od daty zakończenia konkursu z uwagi na obowiązki prawne Administratora Danych Osobowych związane z przeprowadzeniem konkursu, a następnie udokumentowaniem prawidłowości wyboru ofert konkursowych. Podane przez Panią/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państwa trzeciego (poza teren Europejskiego Obszaru Gospodarczego), natomiast będą udostępniane innym odbiorcom, w szczególności podmiotom uprawnionym do kontroli działalności spółki Szpitale Pomorskie, w tym w zakresie prawidłowości konkursów przeprowadzanych zgodnie z przepisami ustawy o działalności leczniczej, podmiotom świadczącym obsługę prawną spółki Szpitale Pomorskie oraz operatorom telekomunikacyjnym świadczącym usługi teleinformatyczne na rzecz Administratora Danych Osobowych.
- Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest dobrowolne, jednak jeżeli nie poda Pan/Pani danych osobowych i nie wyrazi zgody, nie będziemy mogli przeprowadzić postępowania konkursowego i dokonać jego rozstrzygnięcia z Pani/Pana udziałem.
- w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- posiada Pani/Pan:
 - prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych*;
 - prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO**;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- nie przysługuje Pani/Panu:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c i e RODO.

Ja, niżej podpisana/-y oświadczam, iż przed wyrażeniem poniższych zgód zapoznałam/-em się z umieszczoną powyżej Klauzulą Informacyjną i niniejszym wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych dostarczonych przeze mnie w formularzu ofertowym i jego załącznikach, przez spółkę Szpitale Pomorskie Spółka z o.o. z siedzibą w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia – Administratora Danych Osobowych, w celu:

1. wykorzystania podanych przeze mnie dobrowolnie danych osobowych w celu przeprowadzenia konkursu na udzielanie świadczeń zdrowotnych w spółce Szpitale Pomorskie, na jakie złożyłem/am ofertę konkursową zgodnie z przepisami o ochronie danych osobowych #.

TAK

NIE

2. używania przez spółkę Szpitale Pomorskie telekomunikacyjnych urządzeń końcowych, których jestem użytkownikiem, dla celów przeprowadzenia konkursu na udzielanie świadczeń zdrowotnych w spółce Szpitale Pomorskie, w szczególności przeprowadzenia konkursu oraz prowadzenia negocjacji.

TAK

NIE

.....
(data, czytelny podpis Oferenta /
upoważnionego przedstawiciela Oferenta)

Niewyrażenie zgody wiąże się z niemożliwością wzięcia udziału w konkursie na udzielanie świadczeń zdrowotnych prowadzonym przez Administratora Danych Osobowych
Potwierdzam poprawność podanych powyżej moich danych osobowych i dobrowolność ich przekazania.

.....
(data, czytelny podpis Oferenta będącego
osobą fizyczną / upoważnionego
przedstawiciela Oferenta będącego osobą
fizyczną)

* Wyjaśnienie: skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku otwartego konkursu ofert,

** Wyjaśnienie: prawo do ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego.

UMOWA nr/.....
NA ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE W ZAKRESIE DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ

zawarta w dniu 2020 r. w Gdyni pomiędzy

Szpitalami Pomorskimi Sp. z o.o. z siedzibą w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000492201, NIP 586-22-86-770, REGON 190141612, o kapitale zakładowym w wysokości 172 650 500,00 zł, pokrytym w całości, zwanym w dalszej części niniejszej umowy „**UDZIELAJĄCYM ZAMÓWIENIE**” reprezentowanym przez:

.....
.....

a

.....z siedzibą w
zarejestrowaną
w
posiadającą: REGON NIP
reprezentowaną przez:

.....
zwanym w treści umowy „**PRZYJMUJĄCYM ZAMÓWIENIE**”

§ 1

Zawarcie niniejszej umowy następuje w wyniku konkursu ofert nr 2/UiK/2020 na wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (j.t. Dz. U. z 2020 r. poz. 295 ze zm.) oraz odpowiednio stosowanych przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (j.t. Dz.U. z 2020 r. poz. 1398 ze zm.)

§ 2

1. Przedmiotem niniejszej umowy, zwanej dalej umową, jest świadczenie usług zdrowotnych polegających na wykonywaniu laboratoryjnych badań diagnostycznych dla Szpitali Pomorskich Sp. z o.o. dla lokalizacji:
 - badania laboratoryjne różne (Moduł A) będą wykonywane całodobowo dla Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo*
 - badania laboratoryjne mikrobiologiczne (Moduł B) będą wykonywane całodobowo dla Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo*
 - badania laboratoryjne immunologiczne i transplantologiczne (Moduł C) będą wykonywane minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie dla wszystkich lokalizacji Spółki, tj.: Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, Szpitala im. Św. Wincentego a Paulo w Gdyni, ul. Wójta Radtkego 1, 81-348 Gdynia, Pomorskiego Centrum Chorób Zakaźnych i Gruźlicy w Gdańsku, ul. Smoluchowskiego 18, 80-214 Gdańsk oraz Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo*
 - badania laboratoryjne hematologiczne (Moduł D) będą wykonywane minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie dla wszystkich lokalizacji Spółki, tj.: Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, Szpitala im. Św. Wincentego a Paulo w Gdyni, ul. Wójta Radtkego 1, 81-348 Gdynia, Pomorskiego Centrum Chorób Zakaźnych i Gruźlicy w Gdańsku, ul. Smoluchowskiego 18, 80-214 Gdańsk oraz Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo*

* w zależności od danego Modułu

w zakresie i cenie podanej w załączniku nr 1 do umowy, stanowiącym integralną część umowy (CPV: 85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne, 85111810-1 Usługi analizy krwi, 85111820-4 Usługi analizy bakteriologicznej, 33141000-0 jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne).

2. Udzielający Zamówienie zleca, a Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do odpłatnego świadczenia, zgodnie z obowiązującymi standardami medycznymi Narodowego Funduszu Zdrowia, zasadami etyki zawodowej, warunkami konkursu ofert nr 2/UiK/2020 oraz obowiązującymi przepisami, świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania diagnostyki laboratoryjnej na rzecz Udzielającego Zamówienie zgodnie ze złożoną ofertą przez okres obowiązywania umowy.
3. Do obowiązków Przyjmującego zamówienie wchodzi także:
 - a) ~~przechowywanie zleceń wystawionych przez Udzielającego Zamówienie i udostępnianie ich do wglądu na wniosek Udzielającego Zamówienie,~~
 - b) przedłożenie w razie potrzeby Udzielającemu Zamówienie wykazu osób udzielających świadczeń zdrowotnych wraz z kwalifikacjami,
 - c) posiadanie dostępu do Portalu Potencjału udostępnionego przez POW NFZ w Gdańsku umożliwiającego uzupełnianie danych związanych z przedmiotem konkursu,
 - d) udostępnianie Udzielającemu Zamówienie w sposób uzgodniony przez strony procedur dotyczących pobierania i transportu materiału biologicznego w terminie zawarcia umowy,
 - e) przechowywanie zleceń wystawionych przez Udzielającego Zamówienie oraz udostępnianie ich do wglądu na wniosek Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie zapewni dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.,
 - f) współdziałanie w kontrolach wewnątrz i zewnątrz laboratoryjnych,
 - g) przeszkolenie personelu Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania materiału diagnostycznego lub wdrażania procedur Przyjmującego zamówienie, o ile Udzielający zamówienie zgłosi taką potrzebę.
4. Realizacja przedmiotu umowy odbywać się będzie zgodnie z dokumentacją, którą tworzą załączniki do niniejszej umowy, a także Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert (SWKO) z załącznikami.

§ 3

1. Liczba badań określona została szacunkowo. Faktyczna liczba badań zależy od rzeczywistych potrzeb Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący zamówienie nie może dochodzić roszczeń o zapłatę należności z tytułu niewykonanych świadczeń medycznych lub innych roszczeń odszkodowawczych z tego tytułu.
2. Udzielający Zamówienie dopuszcza zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 % na podstawie aneksu do umowy w sytuacjach wynikających z zapotrzebowania Udzielającego Zamówienie.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Udzielającego Zamówienie w zakresie ilości i rodzaju wykonywanych badań.

§ 4

1. Podstawę wykonywania świadczeń zdrowotnych będzie stanowiło pisemne, imienne zlecenie, (skierowanie) opatrzone pieczęcią Udzielającego zamówienia i podpisem lekarza kierującego ze wskazaniem oddziału, przychodni, izby przyjęć oraz z pozostałymi danymi wynikającymi z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (j.t. Dz.U.2019.1923 ze zm.) lub odpowiednio zlecenie elektroniczne.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się dostarczać Udzielającemu zamówienia odpowiednią ilość

samokopiujących druków skierowań na badania, których wzór musi być zaakceptowany przez Udzielającego zamówienia, zgodny z w/w rozporządzeniem, nie pozwalać na samowolne dopisywanie badań przez pacjenta.

3. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do pobierania materiału do badań zgodnie z wytycznymi (procedury i/lub instrukcje) określonymi przez Przyjmującego zamówienie w oparciu o obowiązujące przepisy, w tym rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (j.t. Dz.U.2019.1923 ze zm.) i normy Dobrej Praktyki Laboratoryjnej.
4. Osoby do kontaktu: ze strony Udzielającego Zamówienie w zakresie świadczeń zdrowotnych: Piotr Borguła, tel. (58) 72 60 294, Barbara Rogowska, tel. (58) 57 27 680, ze strony Przyjmującego Zamówienie tel.

§ 5

1. Świadczone usługi muszą być na wysokim poziomie jakościowym, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację (w tym obejmujące Standardy Akredytacyjne CMJ Kraków), sztuką i etyką zawodu, obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, przy zachowaniu należytej staranności na rzecz Udzielającego zamówienie, a także w sposób zgodny z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (j.t. Dz.U.2019.1923 ze zm.).
2. Przyjmujący Zamówienie powinien posiadać świadectwa potwierdzające udział laboratorium w zewnętrznym programie kontroli wydane przez Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej i Laboratoryjnej. Kopie certyfikatów, świadectw i zaświadczeń potwierdzających udział w kontroli zewnątrzlaboratoryjnej powinny być udostępniane Udzielającemu Zamówienie obligatoryjnie za każdy cykl (1x w roku) lub na prośbę upoważnionej osoby (np. kierownika laboratorium) w celu przedłożenia komisjom certyfikującym Udzielającego Zamówienie.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do realizacji świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostycznych od momentu dostarczenia materiału badawczego do punktu przyjęcia materiałów diagnostycznych do badania w laboratorium Przyjmującego zamówienie w ramach czasowych nie przekraczających czasu oczekiwania wskazanego przez Udzielającego zamówienia w załączniku nr 1 do Umowy, a w przypadku stanu zagrożenia życia wykonywania badań w możliwie jak najkrótszym czasie, stosownie do odpowiednich procedur badawczych.
4. Przyjmujący zamówienie zapewnia dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii, w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.

§ 6

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przekazywania w trybie natychmiastowym wykrytych w materiale biologicznym patogenów alertowych (podlegające obowiązkowi zgłaszania służbom sanitarno-epidemiologicznym, co wynika z ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi) do Działu Epidemiologii Szpitala w danej lokalizacji Udzielającego zamówienia w lokalizacjach objętych umową.

§ 7

1. Udzielający zamówienie zapewnia transport materiałów do badań do laboratorium Przyjmującego zamówienie we własnym zakresie.*
1. Przyjmujący Zamówienie we własnym zakresie i na własny koszt zapewnia transport materiału do analiz laboratoryjnych oraz wyników badań od Udzielającego Zamówienie do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie zapewnia w cenie badań specjalistyczny transport oraz opakowania służące do przechowywania materiału w transporcie z każdej lokalizacji, której umowa dotyczy.
3. łączny czas transportu materiału do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie, włączywszy czas dojazdu do danej lokalizacji Udzielającego

zamówienie, nie może przekraczać 2 godzin od momentu zgłoszenia zapotrzebowania na taki transport. Udzielający zamówienia wyznaczy na swoim terenie miejsce parkowania samochodu Przyjmującego zamówienie przeznaczonego do transportu materiału do badań oraz wyposaży go w przepustkę uprawniającą do wjazdu na swój teren.

** w zależności od złożonej oferty*

§ 8

1. Przyjmujący zamówienie zapewni do świadczenia usług:
 - a) nowoczesną aparaturę diagnostyczną zapewniającą wysoką jakość uzyskiwanych wyników badań laboratoryjnych (analiz) i posiadającą dopuszczenie do stosowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP,
 - b) odczynniki, kalibratory, surowice kontrolne oraz części zużywalne o wysokiej jakości i posiadające dopuszczenie do stosowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP,
 - c) udział w okresowych kontrolach wewnątrz- i zewnątrzlaboratoryjnych. Koszty tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie,
 - d) wykwalifikowany i doświadczony personel laboratoryjny przez cały okres świadczenia usługi, przeszkolony do obsługi systemu informatycznego do obsługi badań,
 - e) opracowanie wytycznych (procedury, instrukcje, standardy), niezbędne do świadczenia usług oraz pomoc w ich wdrożeniu i okresowa kontrola ich przestrzegania.
2. Przyjmujący zamówienie przyjmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zapewnienie udzielania świadczeń zdrowotnych przez osoby o odpowiednich uprawnieniach i kwalifikacjach zawodowych oraz wymaganiach zdrowotnych określonych odrębnymi przepisami oraz zgodnie ze złożoną ofertą (minimalna liczba osób wykonujących świadczenia zdrowotne).
3. Świadczenia zdrowotne winny być wykonywane przy użyciu aparatury diagnostyczno-medycznej Przyjmującego Zamówienie, zapewniającego wysoką jakość uzyskiwanych wyników i posiadającego atesty oraz certyfikaty dopuszczenia do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia.
4. W przypadku korzystania przez Przyjmującego zamówienie, zgodnie ze złożoną ofertą, z programu rejestracji badań i przesyłania wyników drogą elektroniczną program winien posiadać możliwość odczytu godziny rejestracji badania, podglądu częściowego i końcowego wykonania badania, odczytu dokonania autoryzacji badania i możliwość wydruku.
5. W przypadku zleceń i wyników badań przesyłanych drogą elektroniczną Przyjmujący Zamówienie dla pracowników Udzielającego Zamówienie dostarcza lub przekazuje dostęp do własnego systemu/portalu teleinformatycznego od rozpoczęcia świadczenia usług na rzecz Udzielającego Zamówienie w formie elektronicznej wymiany danych.
6. System/portał teleinformatyczny musi umożliwiać niezwłoczne przesyłanie do uzgodnionych przez strony odbiorców Udzielającego Zamówienie drogą elektroniczną wszystkich danych w bezpieczny (szyfrowany) sposób.
7. Wydruk wyniku w formie papierowej powinien zawierać wszelkie niezbędne informacje, a w szczególności dane identyfikujące pacjenta, podmiot leczniczy i komórkę szpitala, lekarza zlecającego, wynik danego badania.
8. System/portał teleinformatyczny Przyjmującego Zamówienie musi umożliwiać:
 - 1) Autoryzację oraz nadawanie uprawnień w systemie dla uzgodnionych przez strony pracowników i kontrahentów Udzielającego Zamówienie oraz dostęp do danych zgodnie z uprawnieniami.
 - 2) Przyjmujący Zamówienie założy w swoim systemie komputerowym konta uzgodnionym przez strony uprawnionym użytkownikom Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie na bieżąco na podstawie przekazywanych danych przez Udzielającego Zamówienie uruchamia/wyłącza uprawnienia użytkownikom Udzielającego Zamówienie, nie później niż w ciągu 3 dni od zgłoszenia. Przyjmujący Zamówienie w sposób bezpieczny przekazuje uprawnionym pracownikom Udzielającego Zamówienie ich loginy i hasła do systemu/portalu teleinformatycznego.

- 3) Prezentację danych w formie elektronicznej w sposób pozwalający na porównywanie wyników danego pacjenta w chronologicznym ciągu, w formie tabelarycznej, jako wykaz poszczególnych badań z danego dnia.
- 4) Wykonywanie kopii zapasowych i archiwizacji zgodnie z Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U.2020.849 ze zm.).
- 5) Logowanie wszystkich zdarzeń.
- 6) Wykorzystywanie mechanizmów kryptograficznych do przesyłanych danych, minimum protokołem TLS 1.3.
- 7) W części komórek organizacyjnych Udzielającego Zamówienie wykorzystywany jest szpitalny system teleinformatyczny (klasy HIS) firmy CGM CliniNet. Przyjmujący Zamówienie w ramach realizacji zamówienia dostarczy nieodpłatnie (bez dodatkowych kosztów) ze strony swojego systemu teleinformatycznego obsługi laboratorium (LIS) otwartą licencję protokołu wymiany danych klasy HL7, pozwalającą na przekazywanie dwustronne zleceń i wyników pomiędzy systemami Udzielającego Zamówienie (HIS) i Przyjmującego Zamówienie (LIS). Z uwagi na realizowany przez Udzielającego Zamówienie projekt „Pomorskiego e-Zdrowia” w zakresie wymiany m.in. systemów HIS, wymieniony powyżej system CGM CliniNet w okresie obowiązywania umowy z Przyjmującym Zamówienie, może ulec zmianie – zapisy dostarczenia nieodpłatnej licencji w tym zakresie pozostają niezmiennie.
- 8) Dane zbierane/przetwarzane/przesyłane przez system/portał teleinformatyczny muszą spełniać wymogi zgodnie z ustawą z dnia 28 kwietnia 2011r. o systemie informacji w ochronie zdrowia – Udzielający Zamówienie i Przyjmujący Zamówienie są zobowiązani do spełnienia wymogów tej ustawy.
- 9) Wykonywanie audytów bezpieczeństwa. Osoby prowadzące audyt muszą mieć dostęp do danych tylko w formie odczytu. Dane medyczne pacjentów powinny być szyfrowane lub maskowane, aby uniemożliwić do nich dostęp osobom nieuprawnionym. Wszystkie czynności wykonywane podczas audytu w systemie powinny być monitorowane i logowane w systemie zdarzeń, aby ograniczyć możliwość nadużyć.
- 10) Przetwarzane dane, archiwizowane i backupowane powinny być zaszyfrowane, tak by właściciel tych danych medycznych miał jako jedyny upoważniony podmiot kontrolę nad tymi danymi. Dane bez wiedzy i zgody Udzielającego Zamówienie nie mogą być udostępniane.
- 11) Dane medyczne poddawane procesowi archiwizacji muszą być zaszyfrowane. Zaleca się wykorzystanie algorytmu szyfrowania AES-256. Przyjmujący Zamówienie musi zapewnić dostęp do zaszyfrowanych danych przez okres oznaczony w Ustawie z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.). Przyjmujący Zamówienie musi przechowywać dokumentację przez okres zgodny z zapisami ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U.2020.849 ze zm.). Przyjmujący Zamówienie po zaprzestaniu świadczenia usług objętych umową i na żądanie Udzielającego Zamówienie nieodpłatnie przekaże w formie elektronicznej wszystkie dane Udzielającego Zamówienie, w tym dane dotyczące wyników pacjentów. Przekazanie danych nie zwalnia Przyjmującego Zamówienie z obowiązku przechowywania dokumentacji wytworzonej na podstawie wykonywania świadczeń zdrowotnych objętych niniejszym konkursem zgodnie z Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.)
- 12) Po upływie wymaganego ustawą czasu przechowywania elektroniczna dokumentacja medyczna powinna zostać zniszczona w sposób uniemożliwiający identyfikację pacjenta, którego dotyczyła.
- 13) System musi również spełniać wymogi przepisów prawnych określonych w:
 - a. Ustawa z dnia 5 lipca 2018 r. o krajowym systemie cyberbezpieczeństwa.
 - b. Rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 11 września 2018r. w sprawie wykazu usług kluczowych oraz progów istotności skutku zaktócającego incydentu dla świadczenia usług kluczowych.

- c. Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/680 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych przez właściwe organy do celów zapobiegania przestępczości, prowadzenia postępowań przygotowawczych, wykrywania i ścigania czynów zabronionych i wykonywania kar, w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchyłająca decyzję ramową Rady 2008/977/WSiSW.
- d. 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.
- e. Ustawa z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych.
- f. Rozporządzenie Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 22 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych.

§ 9

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów – dokumentacji medycznej, w sposób gwarantujący w szczególności nienaruszalność dokumentów oraz umożliwiający szybkie przekazanie zarchiwizowanych dokumentów w przypadku wygaśnięcia umowy lub rozwiązania jej przez każdą ze stron. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przeprowadzenia sprawozdawczości statystycznej obowiązującej w podmiotach leczniczych.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienie i przez zewnętrzne organy kontroli, w tym Narodowy Fundusz Zdrowia.
3. Przyjmujący zamówienie będzie przekazywał niezwłocznie na żądanie Udzielającego zamówienia, na piśmie, wszelkie dodatkowe informacje o realizacji świadczeń medycznych będących przedmiotem niniejszej umowy.

§ 10

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji i dokumentów uzyskanych od Udzielającego zamówienia w związku z realizacją niniejszej umowy, w tym w szczególności do podjęcia odpowiednich kroków w celu ochrony ich poufnego charakteru.
2. Wszelkie materiały, dokumenty oraz informacje uzyskane przez Strony, w sposób zamierzony lub przypadkowy w związku z realizacją Umowy, mogą być wykorzystane tylko w celu jej realizacji. Przyjmujący zamówienie nie będzie publikować, przekazywać, ujawniać ani udzielać żadnych informacji, które uzyska w związku z realizacją niniejszej Umowy, o ile nie będzie to uchybiać aktualnie obowiązującym przepisom prawa.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się nie rozpowszechniać w zakresie jego działalności zawodowej i pozazawodowej informacji dotyczących Udzielającego zamówienia, przedsiębiorstwa Udzielającego zamówienia oraz osób kierujących przedsiębiorstwem Udzielającego zamówienia w sposób naruszający jego dobre imię, renomę lub inny interes.
4. Udzielający zamówienia jest zobowiązany do zapewnienia ochrony danych osobowych pozyskanych lub udostępnionych mu w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2018 poz. 1000) lub innymi regulacjami o charakterze wewnętrznym w tym przedmiocie, obowiązujących u Przyjmującego zamówienie, o ile Przyjmujący zamówienie uprzednio udostępnił je Udzielającemu zamówienia.
5. Strony zobowiązują się do stosowania, od dnia 25 maja 2018 r., rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 4 maja 2016 r. L 119). Każda ze Stron ponosi odpowiedzialność za stosowanie we własnej działalności wskazanego rozporządzenia.
6. Strony odpowiadają za działania lub zaniechania osób, którymi się posługują lub którym powierzają wykonanie niniejszej Umowy, jak za działania lub zaniechania własne.

7. Strony oświadczają, że dysponują stosownymi procedurami oraz zabezpieczeniami umożliwiającymi zagwarantowanie tajności przekazywanych sobie nawzajem informacji poufnych.
8. W przypadku naruszenia obowiązku określonego w ust. 1 Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia, a także dochodzić roszczeń na zasadach określonych w przepisach kodeksu cywilnego.

§ 11

1. Za świadczone usługi, o których mowa w § 2, Przyjmujący zamówienie będzie otrzymywał wynagrodzenie wynikające z iloczynu liczby wykonywanych badań i ceny jednostkowej za jedno badanie, określonej w cenniku stanowiącym załącznik Nr 1 do Umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do każdorazowego przedkładania wraz z fakturą odpowiednio zabezpieczonego pod względem ochrony danych osobowych załącznika w formie elektronicznej na adres mail faktury@szpitalepomorskie.eu zawierającego niezbędny ustalony zakres danych w tym minimum:
 - a) wykaz pacjentów – imię i nazwisko oraz PESEL
 - b) data realizacji usługi medycznej
 - c) nazwa świadczenia zdrowotnego i kod procedury (ICD9)
 - d) komórka organizacyjna zlecająca badanie wraz z lokalizacją Udzielającego Zamówienie
 - e) lekarz zlecający badanie
 - f) tryb zlecenia badania
 - g) cena jednostkowa badania
3. Wynagrodzenie za wykonane świadczenia zdrowotne płatne będzie w cyklu miesięcznym w terminie 30 dni od otrzymania faktury przez Udzielającego Zamówienie wraz z wymaganym załącznikiem, przelewem na wskazane przez Przyjmującego Zamówienie konto bankowe:
.....
4. Udzielający Zamówienie oświadcza, iż jest płatnikiem podatku VAT, NIP 586-22-86-770 i wyraża zgodę na wystawianie faktur bez podpisu odbiorcy.
5. Terminem zapłaty za świadczenia medyczne jest dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego Zamówienie.
6. Udzielający Zamówienie zastrzega sobie prawo niezapłacenia za badania, które były wykonane nieprawidłowo, niedokładnie, nierzetelnie lub wymagały powtórzenia z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie. Ocenę poprawności wykonanych badań dokonywać będzie lekarz, który zlecał badania - przedstawione wyniki badań muszą być dla niego czytelne i jasne. Udzielający Zamówienie zapłaci Przyjmującemu Zamówienie tylko za badania wykonane i potwierdzone uzyskaniem wyniku.
7. W okresie trwania umowy szacunkowa wartość świadczeń medycznych wynosi zł (maksymalna wartość umowy).

§ 12

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do utrzymania wysokości cen za wykonywane badania przez okres trwania niniejszej umowy. (dotyczy Modułu A i B). * *w zależności od złożonej oferty*
1. Strony ustalają, że w trakcie obowiązywania umowy ceny świadczeń zdrowotnych określonych w załączniku nr 1 do Umowy nie mogą ulec zmianie (za wyjątkiem ustawowej stawki podatku VAT) chyba, że konieczność takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a dotyczących zmiany istotnych czynników kosztotwórczych w postaci cen odczynników, po udokumentowaniu przez Przyjmującego zamówienie wpływu wzrostu cen odczynników na ceny objęte niniejszą umową. (dotyczy Modułu C i D). Zmiana wymaga uzasadnienia i aneksu do umowy.* *w zależności od złożonej oferty*

§ 13

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych umową ponosi Przyjmujący zamówienie.

h

2. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie udzielanych świadczeń zdrowotnych do kwoty zł.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do posiadania polisy od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w całym okresie wykonywania świadczenia zdrowotnego w wysokości nie niższej niż wynikająca ze specyfiki zamówienia i obowiązujących przepisów.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przedłużania i przedkładania Udzielającemu zamówienia ubezpieczenia na cały okres obowiązywania umowy.
5. ~~W przypadku nieudokumentowania, w terminie 30 dni od daty podpisania umowy przez Przyjmującego zamówienie zawarcia przez niego umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej umowa ulega rozwiązaniu bez wypowiedzenia. Zapis ten stosuje się odpowiednio w przypadku braku przedłożenia dowodu kontynuacji ubezpieczenia.~~

§ 14

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapłacić Udzielającemu zamówienia karę umową w wysokości 10% wartości danego zleconego badania za każde rozpoczęte 12 godzin opóźnienia w wydaniu prawidłowego wyniku oraz w wysokości 10% szacunkowej rocznej wartości brutto wszystkich świadczeń zdrowotnych wymienionej w załączniku nr 1 do umowy, wg stanu na dzień zawarcia umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Przyjmującego zamówienie, jak również w przypadku rozwiązania umowy przez Udzielającego zamówienia z przyczyn określonych w § 17 ust. 3 lit. a) i d) niniejszej umowy.
2. Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo do naliczenia Przyjmującemu zamówienie kary umownej w wysokości 500,00 zł za każdy inny niż wskazany w ust. 1 stwierdzony przypadek nienależytego wykonania umowy.
3. W przypadku niemożności wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego w innym uprawnionym laboratorium oraz wystawienia faktury zgodnie z cenami zawartymi w załączniku nr 1 do niniejszej umowy. Koszty odpowiedniego transportu materiału do analizy ponosi Przyjmujący Zamówienie. W przypadku niezorganizowania przez Przyjmującego Zamówienie zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego, Udzielający Zamówienie sam zorganizuje zastępcze wykonanie świadczenia zdrowotnego wraz z transportem i ma prawo do obciążenia tymi kosztami Przyjmującego Zamówienie. Wyniki badań diagnostycznych mogą podlegać konsultacji przez lekarzy Udzielającego Zamówienie.
4. Maksymalna łączna wartość kar umownych nie może przekracza 100% łącznego szacunkowego wynagrodzenia umownego.
5. Powyższe kary umowne nie wykluczają dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli kara umowna nie pokryje wyrządzonej szkody.
6. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na potrącanie naliczonych kar umownych z należnego mu wynagrodzenia bez odrębnego wzywania.

§ 15

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się w ciągu 7 dni /od podpisania niniejszej umowy/ do uzupełnienia swoich danych dotyczących personelu, harmonogramu oraz sprzętu w Portalu Potencjału Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie wynikającym z postanowień przedmiotowej Umowy, niezbędnych do złożenia przez Udzielającego Zamówienia ofert w postępowaniach konkursowych ogłaszanych i prowadzonych przez POW NFZ w Gdańsku. Uzupełnienie winno obejmować także wprowadzenie danych w części Portalu Potencjału NFZ obejmującej umowę ze świadczeniodawcami- „umowy ze świadczeniodawcami”, co umożliwi Udzielającemu Zamówienia wykazanie przed POW NFZ Przyjmującego Zamówienia jako podwykonawcy.
2. W przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie nie posiada podpisanej umowy na świadczenie usług medycznych z POW NFZ w Gdańsku, a tym samym nie posiada dostępu do Portalu Potencjału NFZ, zobowiązuje się wypełnić i przestać do POW NFZ wnioski o założenie konta w portalu. Wszystkie informacje niezbędne do korzystania z portalu znajdują się na stronie POW NFZ w Gdańsku, pod adresem <http://www.nfz-gdansk.pl/portale-nfz>.

3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddawania kontroli przeprowadzanej przez Pomorski Oddział Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia oraz Udzielającego zamówienie w zakresie realizacji świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy, a w szczególności, co do realizacji i zakresu wykonywanych świadczeń, prowadzenia dokumentacji medycznej, sprawozdawczości statystycznej oraz sposobu dokonywania rozliczeń za wykonane usługi.
4. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do pokrycia wszelkich kar (grzywn, opłat itp.) nałożonych na Udzielającego zamówienie przez organ administracji publicznej w związku z realizacją przedmiotu zamówienia, chyba że Przyjmujący zamówienie nie ponosi winy za spowodowanie sytuacji stanowiącej podstawę nałożenia kary.

§ 16

1. Przyjmujący zamówienie nie może przenieść na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
2. Przyjmujący zamówienie może zlecać wykonanie części badań jedynie Podwykonawcom wskazanym w Załączniku nr 2 do niniejszej umowy. Zmiana Podwykonawcy wymaga pisemnej zgody Udzielającego zamówienia.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się wykonywać badania laboratoryjne dla podmiotów trzecich w taki sposób, aby działanie to nie miało negatywnego wpływu na ilość i jakość świadczeń zdrowotnych wykonywanych dla Udzielającego zamówienia.

§ 17

1. Umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia * w zależności od złożonej oferty
2. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem okresu na jaki została zawarta,
 - b) z dniem zakończenia udzielania świadczeń będących przedmiotem umowy przez Udzielającego zamówienie,
 - c) wskutek oświadczenia Udzielającego Zamówienie, z zachowaniem 2-tygodniowego okresu wypowiedzenia, w przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie rażąco narusza istotne postanowienia umowy,
 - d)) w każdym czasie za zgodnym porozumieniem stron.
3. Udzielający zamówienia może rozwiązać ze skutkiem natychmiastowym jeżeli:
 - a) Przyjmujący zamówienie dwukrotnie wykona zlecone badania z nienależytą zawodową starannością lub niezgodnie z obowiązującymi przepisami, lub w sposób stanowiący zagrożenie dla zdrowia lub życia pacjentów,
 - b) Przyjmujący zamówienie utraci uprawnienia konieczne do wykonywania badań objętych niniejszą umową,
 - c) nieudokumentowania w terminie 7 dni od podpisania niniejszej umowy, zawarcia przez Przyjmującego Zamówienie polisy lub innego dokumentu potwierdzającego zawarcie przez Oferenta umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej oferenta za szkody wyrządzone w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych w zakresie przedmiotu postępowania na okres obowiązywania umowy;
 - d) gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
4. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron w każdym czasie, gdy zaistnieją okoliczności uniemożliwiające dalsze trwanie umowy, których nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia, w szczególności w sytuacji zmiany warunków kontraktu z Narodowym Funduszem Zdrowia, jak też zaistnienia istotnych zmian organizacyjnych u Udzielającego Zamówienia lub dotyczących jego jednostek (likwidacja, połączenie, przekształcenie, itp.) Udzielającego zamówienia, z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia.
5. Każdej ze stron przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 3-miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca.

h

§ 18

1. Wszystkie załączniki do umowy stanowią jej integralną część.

§ 19

1. Wszelkie zmiany w treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Nieważna jest zmiana postanowień umowy oraz wprowadzanie nowych postanowień do umowy niekorzystnych dla Udzielającego zamówienia, jeżeli przy ich uwzględnieniu zachodziłaby konieczność zmiany treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Przyjmującego zamówienie, chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§ 20

Bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia Przyjmujący zamówienie nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osobę trzecią ani dokonać przekazu lub innego rozporządzenia wierzytelnością o podobnym rezultacie lub charakterze. Powyższy zakaz dotyczy także praw związanych z wierzytelnością, w szczególności roszczeń o odsetki.

§ 21

W związku z nałożonymi zadaniami obronnymi w ramach realizacji Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27.06.2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów w tych sprawach (Dz. U. 2012, Nr 123, poz. 741), Udzielający zamówienia jest zobowiązany udzielać świadczenia zdrowotne w każdym czasie, także podczas wystąpienia sytuacji kryzysowych oraz zaistnienia zagrożenia państwa i w czasie wojny. Przyjmujący zamówienie w czasie trwania niniejszej Umowy zobowiązuje się do świadczenia usług przewidzianych tą Umową w ilościach zabezpieczających potrzeby Udzielającego zamówienia podczas wystąpienia sytuacji kryzysowych, zaistnienia zagrożenia państwa oraz w czasie wojny.

§ 22

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy kodeksu ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej, stosowana odpowiednio ustawa z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych oraz pozostałe przepisy prawa.

§ 23

Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą w drodze negocjacji, a w przypadku niemożności osiągnięcia porozumienia, sprawy sporne będą rozstrzygane na drodze sądowej przez sąd właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 24


Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego 2 egzemplarze dla Udzielającego zamówienia i jeden egzemplarz dla Przyjmującego zamówienie.

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIA

Załączniki:

1. Formularz oferty – Załącznik nr 1 do Umowy
2. Wykaz podwykonawców - Załącznik nr 2 do Umowy



A handwritten signature in blue ink is visible in the bottom right corner of the page, overlaid on a faint, circular stamp. The stamp contains some illegible text, possibly a date or reference number.

UMOWA nr/.....
NA ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE W ZAKRESIE BADAŃ LABORATORYJNYCH
- PATOMORFOLOGIA

zawarta w dniu 2020 r. w Gdyni pomiędzy

Szpitalami Pomorskimi Sp. z o.o. z siedzibą w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000492201, NIP 586-22-86-770, REGON 190141612, o kapitale zakładowym w wysokości 172 650 500,00 zł, pokrytym w całości,

zwanym w dalszej części niniejszej umowy „**UDZIELAJĄCYM ZAMÓWIENIE**”

reprezentowanym przez:

.....

.....

a

.....z siedzibą w

zarejestrowaną

w

posiadającą: REGON NIP

reprezentowaną przez:

.....

zwanym w treści umowy „**PRZYJMUJĄCYM ZAMÓWIENIE**”

§ 1

Zawarcie niniejszej umowy następuje w wyniku konkursu ofert nr 2/UiK/2020 na wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (j.t. Dz. U. z 2020 r. poz. 295 ze zm.) oraz odpowiednio stosowanych przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (j.t. Dz.U. z 2020 r. poz. 1398 ze zm.)

§ 2

1. Przedmiotem niniejszej umowy, zwanej dalej umową, jest świadczenie usług zdrowotnych polegających na wykonywaniu laboratoryjnych badań patomorfologicznych dla Szpitali Pomorskich Sp. z o.o. (Moduł E), które winny być wykonywane minimum od poniedziałku do piątku, 7 godzin dziennie dla wszystkich lokalizacji Spółki, tj.: Szpitala Morskiego im. PCK w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 1, 81-519 Gdynia, Szpitala im. Św. Wincentego a Paulo w Gdyni, ul. Wójta Radtkego 1, 81-348 Gdynia, Pomorskiego Centrum Chorób Zakaźnych i Gruźlicy w Gdańsku, ul. Smoluchowskiego 18, 80-214 Gdańsk oraz Szpitala Specjalistycznego im. F. Ceynowy w Wejherowie przy ul. dr A. Jagalskiego 10, 84-200 Wejherowo, w zakresie i cenie podanej w załączniku nr 1 do umowy, stanowiącym integralną część umowy (CPV: 85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne, 85111810-1 Usługi analizy krwi, 85111820-4 Usługi analizy bakteriologicznej, 33141000-0 jednorazowe, niechemiczne artykuły medyczne i hematologiczne).
2. Udzielający Zamówienie zleca, a Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do odpłatnego świadczenia, zgodnie z obowiązującymi standardami medycznymi Narodowego Funduszu Zdrowia, zasadami etyki zawodowej, warunkami konkursu ofert nr 2/UiK/2020 oraz obowiązującymi przepisami, świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań medycznych na rzecz Udzielającego Zamówienie zgodnie ze złożoną ofertą przez okres obowiązywania umowy.
3. Do obowiązków Przyjmującego zamówienie wchodzi także:
 - a) ~~przechowywanie zleceń wystawionych przez Udzielającego Zamówienie i udostępnianie ich~~

do wglądu na wniosek Udzielającego Zamówienie,

- b) przedłożenie w razie potrzeby Udzielającemu Zamówienie wykazu osób udzielających świadczeń zdrowotnych wraz z kwalifikacjami
 - c) posiadanie dostępu do Portalu Potencjału udostępnionego przez POW NFZ w Gdańsku umożliwiającego uzupełnianie danych związanych z przedmiotem konkursu,
 - d) udostępnianie Udzielającemu Zamówienie w sposób uzgodniony przez strony procedur dotyczących pobierania i transportu materiału biologicznego w terminie zawarcia umowy,
 - e) przechowywanie zleceń wystawionych przez Udzielającego Zamówienie oraz udostępnianie ich do wglądu na wniosek Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie zapewni dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.,
 - f) współdziałanie w kontrolach wewnątrz i zewnątrz laboratoryjnych,
 - g) przeszkolenie personelu Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania materiału diagnostycznego lub wdrażania procedur Przyjmującego zamówienie, o ile Udzielający zamówienie zgłosi taką potrzebę.
4. Realizacja przedmiotu umowy odbywać się będzie zgodnie z dokumentacją, którą tworzą załączniki do niniejszej umowy, a także Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert (SWKO) z załącznikami.

§ 3

1. Liczba badań określona została szacunkowo. Faktyczna liczba badań zależy od rzeczywistych potrzeb Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący zamówienie nie może dochodzić roszczeń o zapłatę należności z tytułu niewykonanych świadczeń medycznych lub innych roszczeń odszkodowawczych z tego tytułu.
2. Udzielający Zamówienie dopuszcza zwiększenie zakresu badań i wartości umowy o 20 % na podstawie aneksu do umowy w sytuacjach wynikających z zapotrzebowania Udzielającego Zamówienie.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone lub zmniejszone potrzeby Udzielającego Zamówienie w zakresie ilości i rodzaju wykonywanych badań.

§ 4

1. Podstawę wykonywania świadczeń zdrowotnych będzie stanowiło pisemne, imienne zlecenie, (skierowanie) opatrzone pieczęcią Udzielającego zamówienia i podpisem lekarza kierującego ze wskazaniem oddziału, przychodni, izby przyjęć oraz z pozostałymi danymi wynikającymi z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. 2017, poz. 2435) lub odpowiednio zlecenie elektroniczne.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się dostarczać Udzielającemu zamówienia odpowiednią ilość samokopiujących druków skierowań na badania, których wzór musi być zaakceptowany przez Udzielającego zamówienia, zgodny z w/w rozporządzeniem, nie pozwalając na samowolne dopisywanie badań przez pacjenta.
3. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do pobierania materiału do badań zgodnie z wytycznymi (procedury i/lub instrukcje) określonymi przez Przyjmującego zamówienie w oparciu o obowiązujące przepisy, w tym rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. 2017, poz. 2435) i normy Dobrej Praktyki Laboratoryjnej.
4. Osoby do kontaktu: ze strony Udzielającego Zamówienie w zakresie świadczeń zdrowotnych: Piotr Borguła, tel. (58) 72 60 294, Barbara Rogowska, tel. (58) 57 27 680, ze strony Przyjmującego Zamówienie tel.

§ 5

1. Świadczone usługi muszą być na wysokim poziomie jakościowym, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację (w tym obejmujące Standardy Akredytacyjne CMJ Kraków), sztuką i etyką zawodu,

obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, przy zachowaniu należytej staranności na rzecz Udzielającego zamówienie, a także w sposób zgodny z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. 2017, poz. 2435).

2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do realizacji świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostycznych od momentu dostarczenia materiału badawczego do punktu przyjęcia materiałów diagnostycznych do badania w laboratorium Przyjmującego zamówienie w ramach czasowych nie przekraczających czasu oczekiwania wskazanego przez Udzielającego zamówienia w załączniku nr 1 do Umowy, stosownie do odpowiednich procedur badawczych.
3. Przyjmujący zamówienie zapewnia dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii, w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.

§ 6

1. Udzielający zamówienie zapewnia transport materiałów do badań do laboratorium Przyjmującego zamówienie we własnym zakresie.*

1. Przyjmujący Zamówienie we własnym zakresie i na własny koszt zapewnia transport materiału do analiz laboratoryjnych oraz wyników badań od Udzielającego Zamówienie do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie zapewnia w cenie badań specjalistyczny transport oraz opakowania służące do przechowywania materiału w transporcie z każdej lokalizacji, której umowa dotyczy.
3. Łączny czas transportu materiału do miejsca wykonywania analiz na terenie laboratoriów Przyjmującego Zamówienie, włączywszy czas dojazdu do danej lokalizacji Udzielającego zamówienie, nie może przekraczać 2 godzin od momentu zgłoszenia zapotrzebowania na taki transport. Udzielający zamówienia wyznaczy na swoim terenie miejsce parkowania samochodu Przyjmującego zamówienie przeznaczonego do transportu materiału do badań oraz wyposaży go w przepustkę uprawniającą do wjazdu na swój teren.

* w zależności od złożonej oferty

§ 7

1. Przyjmujący zamówienie zapewni do świadczenia usług:
 - a) nowoczesną aparaturę diagnostyczną zapewniającą wysoką jakość uzyskiwanych wyników badań laboratoryjnych (analiz) i posiadającą dopuszczenie do stosowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP,
 - b) odczynniki, kalibratory, surowice kontrolne oraz części zużywalne o wysokiej jakości i posiadające dopuszczenie do stosowania w placówkach ochrony zdrowia na terenie RP,
 - c) udział w okresowych kontrolach wewnątrz- i zewnątrzlaboratoryjnych. Koszty tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie,
 - d) wykwalifikowany i doświadczony personel laboratoryjny przez cały okres świadczenia usługi, przeszkolony do obsługi systemu informatycznego do obsługi badań,
 - e) opracowanie wytycznych (procedury, instrukcje, standardy), niezbędne do świadczenia usług oraz pomoc w ich wdrożeniu i okresowa kontrola ich przestrzegania.
2. Przyjmujący zamówienie przyjmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zapewnienie udzielania świadczeń zdrowotnych przez osoby o odpowiednich uprawnieniach i kwalifikacjach zawodowych oraz wymaganiach zdrowotnych określonych odrębnymi przepisami oraz zgodnie ze złożoną ofertą (minimalna liczba osób wykonujących świadczenia zdrowotne).
3. Świadczenia zdrowotne winny być wykonywane przy użyciu aparatury diagnostyczno-medycznej Przyjmującego Zamówienie, zapewniającego wysoką jakość uzyskiwanych wyników i posiadającego atesty oraz certyfikaty dopuszczenia do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia.
4. W przypadku korzystania przez Przyjmującego zamówienie, zgodnie ze złożoną ofertą, z programu rejestracji badań i przesyłania wyników drogą elektroniczną program winien posiadać możliwość odczytu godziny rejestracji badania, podglądu częściowego i końcowego wykonania badania, odczytu dokonania autoryzacji badania i możliwość wydruku.

5. W przypadku zleceń i wyników badań przesyłanych drogą elektroniczną Przyjmujący Zamówienie dla pracowników Udzielającego Zamówienie dostarcza lub przekazuje dostęp do własnego systemu/portalu teleinformatycznego od rozpoczęcia świadczenia usług na rzecz Udzielającego Zamówienie w formie elektronicznej wymiany danych.
6. System/portal teleinformatyczny musi umożliwiać niezwłoczne przesyłanie do uzgodnionych przez strony odbiorców Udzielającego Zamówienie drogą elektroniczną wszystkich danych w bezpieczny (szyfrowany) sposób.
7. Wydruk wyniku w formie papierowej powinien zawierać wszelkie niezbędne informacje, a w szczególności dane identyfikujące pacjenta, podmiot leczniczy i komórkę szpitala, lekarza zlecającego, wynik danego badania.
8. System/portal teleinformatyczny Przyjmującego Zamówienie musi umożliwiać:
 - 1) Autoryzację oraz nadawanie uprawnień w systemie dla uzgodnionych przez strony pracowników i kontrahentów Udzielającego Zamówienie oraz dostęp do danych zgodnie z uprawnieniami.
 - 2) Przyjmujący Zamówienie założy w swoim systemie komputerowym konta uzgodnionym przez strony uprawnionym użytkownikom Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie na bieżąco na podstawie przekazywanych danych przez Udzielającego Zamówienie uruchamia/wyłącza uprawnienia użytkownikom Udzielającego Zamówienie, nie później niż w ciągu 3 dni od zgłoszenia. Przyjmujący Zamówienie w sposób bezpieczny przekaże uprawnionym pracownikom Udzielającego Zamówienie ich loginy i hasła do systemu/portalu teleinformatycznego.
 - 3) Prezentację danych w formie elektronicznej w sposób pozwalający na porównywanie wyników danego pacjenta w chronologicznym ciągu, w formie tabelarycznej, jako wykaz poszczególnych badań z danego dnia.
 - 4) Wykonywanie kopii zapasowych i archiwizacji zgodnie z Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U.2020.849 ze zm.).
 - 5) Logowanie wszystkich zdarzeń.
 - 6) Wykorzystywanie mechanizmów kryptograficznych do przesyłanych danych, minimum protokołem TLS 1.3.
 - 7) W części komórek organizacyjnych Udzielającego Zamówienie wykorzystywany jest szpitalny system teleinformatyczny (klasy HIS) firmy CGM CliniNet. Przyjmujący Zamówienie w ramach realizacji zamówienia dostarczy nieodpłatnie (bez dodatkowych kosztów) ze strony swojego systemu teleinformatycznego obsługi laboratorium (LIS) otwartą licencję protokołu wymiany danych klasy HL7, pozwalającą na przekazywanie dwustronne zleceń i wyników pomiędzy systemami Udzielającego Zamówienie (HIS) i Przyjmującego Zamówienie (LIS). Z uwagi na realizowany przez Udzielającego Zamówienie projekt „Pomorskiego e-Zdrowia” w zakresie wymiany m.in. systemów HIS, wymieniony powyżej system CGM CliniNet w okresie obowiązywania umowy z Przyjmującym Zamówienie, może ulec zmianie – zapisy dostarczenia nieodpłatnej licencji w tym zakresie pozostają niezmiennie.
 - 8) Dane zbierane/przetwarzane/przesyłane przez system/portal teleinformatyczny muszą spełniać wymogi zgodnie z ustawą z dnia 28 kwietnia 2011r. o systemie informacji w ochronie zdrowia – Udzielający Zamówienie i Przyjmujący Zamówienie są zobowiązani do spełnienia wymogów tej ustawy.
 - 9) Wykonywanie audytów bezpieczeństwa. Osoby prowadzące audyt muszą mieć dostęp do danych tylko w formie odczytu. Dane medyczne pacjentów powinny być szyfrowane lub maskowane, aby uniemożliwić do nich dostęp osobom nieuprawnionym. Wszystkie czynności wykonywane podczas audytu w systemie powinny być monitorowane i logowane w systemie zdarzeń, aby ograniczyć możliwość nadużyć.
 - 10) Przetwarzane dane, archiwizowane i backupowane powinny być zaszyfrowane, tak by właściciel tych danych medycznych miał jako jedyny upoważniony podmiot kontrolę nad tymi danymi. Dane bez wiedzy i zgody Udzielającego Zamówienie nie mogą być udostępniane.

- 11) Dane medyczne poddawane procesowi archiwizacji muszą być zaszyfrowane. Zaleca się wykorzystanie algorytmu szyfrowania AES-256. Przyjmujący Zamówienie musi zapewnić dostęp do zaszyfrowanych danych przez okres oznaczony w Ustawie z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.). Przyjmujący Zamówienie musi przechowywać dokumentację przez okres zgodny z zapisami ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U.2020.849 ze zm.). Przyjmujący Zamówienie po zaprzestaniu świadczenia usług objętych umową i na żądanie Udzielającego Zamówienie nieodpłatnie przekaże w formie elektronicznej wszystkie dane Udzielającego Zamówienie, w tym dane dotyczące wyników pacjentów. Przekazanie danych nie zwalnia Przyjmującego Zamówienie z obowiązku przechowywania dokumentacji wytworzonej na podstawie wykonywania świadczeń zdrowotnych objętych niniejszym konkursem zgodnie z Ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (j.t. Dz.U. 2020.849 ze zm.)
- 12) Po upływie wymaganego ustawą czasu przechowywania elektroniczna dokumentacja medyczna powinna zostać zniszczona w sposób uniemożliwiający identyfikację pacjenta, którego dotyczyła.
- 13) System musi również spełniać wymogi przepisów prawnych określonych w:
 - a. Ustawa z dnia 5 lipca 2018 r. o krajowym systemie cyberbezpieczeństwa.
 - b. Rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 11 września 2018r. w sprawie wykazu usług kluczowych oraz progów istotności skutku zakłócającego incydentu dla świadczenia usług kluczowych.
 - c. Dyrektywa Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/680 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych przez właściwe organy do celów zapobiegania przestępczości, prowadzenia postępowań przygotowawczych, wykrywania i ścigania czynów zabronionych i wykonywania kar, w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchyłająca decyzję ramową Rady 2008/977/WSiSW.
 - d. 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.
 - e. Ustawa z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych.
 - f. Rozporządzenie Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 22 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych.

§ 8

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów – dokumentacji medycznej, w sposób gwarantujący w szczególności nienaruszalność dokumentów oraz umożliwiającą szybkie przekazanie zarchiwizowanych dokumentów w przypadku wygaśnięcia umowy lub rozwiązania jej przez każdą ze stron. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przeprowadzenia sprawozdawczości statystycznej obowiązującej w podmiotach leczniczych.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienie i przez zewnętrzne organy kontroli, w tym Narodowy Fundusz Zdrowia.
3. Przyjmujący zamówienie będzie przekazywał niezwłocznie na żądanie Udzielającego zamówienia, na piśmie, wszelkie dodatkowe informacje o realizacji świadczeń medycznych będących przedmiotem niniejszej umowy.

§ 9

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji i dokumentów uzyskanych od Udzielającego zamówienia w związku z realizacją niniejszej umowy, w tym w szczególności do podjęcia odpowiednich kroków w celu ochrony ich poufnego charakteru.

2. Wszelkie materiały, dokumenty oraz informacje uzyskane przez Strony, w sposób zamierzony lub przypadkowy w związku z realizacją Umowy, mogą być wykorzystane tylko w celu jej realizacji. Przyjmujący zamówienie nie będzie publikować, przekazywać, ujawniać ani udzielać żadnych informacji, które uzyska w związku z realizacją niniejszej Umowy, o ile nie będzie to uchybiać aktualnie obowiązującym przepisom prawa.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się nie rozpowszechniać w zakresie jego działalności zawodowej i pozazawodowej informacji dotyczących Udzielającego zamówienia, przedsiębiorstwa Udzielającego zamówienia oraz osób kierujących przedsiębiorstwem Udzielającego zamówienia w sposób naruszający jego dobre imię, renomę lub inny interes.
4. Udzielający zamówienia jest zobowiązany do zapewnienia ochrony danych osobowych pozyskanych lub udostępnionych mu w związku z wykonywaniem niniejszej umowy, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. 2018 poz. 1000) lub innymi regulacjami o charakterze wewnętrznym w tym przedmiocie, obowiązujących u Przyjmującego zamówienie, o ile Przyjmujący zamówienie uprzednio udostępnił je Udzielającemu zamówienia.
5. Strony zobowiązują się do stosowania, od dnia 25 maja 2018 r., rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej z dnia 4 maja 2016 r. L 119). Każda ze Stron ponosi odpowiedzialność za stosowanie we własnej działalności wskazanego rozporządzenia.
6. Strony odpowiadają za działania lub zaniechania osób, którymi się posługują lub którym powierzają wykonanie niniejszej Umowy, jak za działania lub zaniechania własne.
7. Strony oświadczają, że dysponują stosownymi procedurami oraz zabezpieczeniami umożliwiającymi zagwarantowanie tajności przekazywanych sobie nawzajem Informacji poufnych.
8. W przypadku naruszenia obowiązku określonego w ust. 1 Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia, a także dochodzić roszczeń na zasadach określonych w przepisach kodeksu cywilnego.

§ 10

1. Za świadczone usługi, o których mowa w § 2, Przyjmujący zamówienie będzie otrzymywał wynagrodzenie wynikające z iloczynu liczby wykonywanych badań i ceny jednostkowej za jedno badanie, określonej w cenniku stanowiącym załącznik Nr 1 do Umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do każdorazowego przedkładania wraz z fakturą odpowiednio zabezpieczonego pod względem ochrony danych osobowych załącznika w formie elektronicznej na adres mail faktury@szpitalpomorskie.eu zawierającego niezbędny ustalony zakres danych w tym minimum:
 - a) wykaz pacjentów – imię i nazwisko oraz PESEL
 - b) data realizacji usługi medycznej
 - c) nazwa świadczenia zdrowotnego i kod procedury (ICD9)
 - d) komórka organizacyjna zlecająca badanie wraz z lokalizacją Udzielającego Zamówienie
 - e) lekarz zlecający badanie
 - f) tryb zlecenia badania
 - g) cena jednostkowa badania
3. Wynagrodzenie za wykonane świadczenia zdrowotne płatne będzie w cyklu miesięcznym w terminie 30 dni od otrzymania faktury przez Udzielającego Zamówienie wraz z wymaganym załącznikiem, przelewem na wskazane przez Przyjmującego Zamówienie konto bankowe:
.....
4. Udzielający Zamówienie oświadcza, iż jest płatnikiem podatku VAT, NIP 586-22-86-770 i wyraża zgodę na wystawianie faktur bez podpisu odbiorcy.
5. Terminem zapłaty za świadczenia medyczne jest dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego Zamówienie.

6. Udzielający Zamówienie zastrzega sobie prawo niezapłacenia za badania, które były wykonane nieprawidłowo, niedokładnie, nierzetelnie lub wymagały powtórzenia z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie. Ocenę poprawności wykonanych badań dokonywać będzie lekarz, który zlecał badania - przedstawione wyniki badań muszą być dla niego czytelne i jasne. Udzielający Zamówienie zapłaci Przyjmującemu Zamówienie tylko za badania wykonane i potwierdzone uzyskaniem wyniku.
7. W okresie trwania umowy szacunkowa wartość świadczeń medycznych wynosi zł (maksymalna wartość umowy).

§ 11

1. Strony ustalają, że w trakcie obowiązywania umowy ceny świadczeń zdrowotnych określonych w załączniku nr 1 do Umowy nie mogą ulec zmianie (za wyjątkiem ustawowej stawki podatku VAT) chyba, że konieczność takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, a dotyczących zmiany istotnych czynników kosztotwórczych w postaci cen odczynników, po udokumentowaniu przez Przyjmującego zamówienie wpływu wzrostu cen odczynników na ceny objęte niniejszą umową. Zmiana wymaga uzasadnienia i aneksu do umowy.

§ 12

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych umową ponosi Przyjmujący zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie udzielanych świadczeń zdrowotnych do kwoty zł.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do posiadania polisy od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w całym okresie wykonywania świadczenia zdrowotnego w wysokości nie niższej niż wynikająca ze specyfiki zamówienia i obowiązujących przepisów.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przedłużania i przedkładania Udzielającemu Zamówienia ubezpieczenia na cały okres obowiązywania umowy.
5. ~~W przypadku nieudokumentowania, w terminie 30 dni od daty podpisania umowy przez Przyjmującego zamówienie zawarcia przez niego umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej umowa ulega rozwiązaniu bez wypowiedzenia. Zapis ten stosuje się odpowiednio w przypadku braku przedłożenia dowodu kontynuacji ubezpieczenia.~~

§ 13

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapłacić Udzielającemu zamówienia karę umową w wysokości 10% wartości danego zleconego badania za każde rozpoczęte 24 godziny opóźnienia w wydaniu prawidłowego wyniku oraz w wysokości 10% szacunkowej rocznej wartości brutto wszystkich świadczeń zdrowotnych wymienionej w załączniku nr 1 do umowy, wg stanu na dzień zawarcia umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Przyjmującego zamówienie, jak również w przypadku rozwiązania umowy przez Udzielającego zamówienia z przyczyn określonych w § 16 ust. 3 lit. a) i d) niniejszej umowy.
2. Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo do naliczenia Przyjmującemu zamówienie kary umownej w wysokości 500,00 zł za każdy inny niż wskazany w ust. 1 stwierdzony przypadek nienależytego wykonania umowy.
3. W przypadku niemożności wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego w innym uprawnionym laboratorium oraz wystawienia faktury zgodnie z cenami zawartymi w załączniku nr 1 do niniejszej umowy. Koszty odpowiedniego transportu materiału do analizy ponosi Przyjmujący Zamówienie. W przypadku niezorganizowania przez Przyjmującego Zamówienie zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego, Udzielający Zamówienie sam zorganizuje zastępcze wykonanie świadczenia zdrowotnego wraz z transportem i ma prawo do obciążenia tymi kosztami Przyjmującego Zamówienie. Wyniki badań diagnostycznych mogą podlegać konsultacji przez lekarzy Udzielającego Zamówienie.

4. Maksymalna łączna wartość kar umownych nie może przekraczać 100% łącznego szacunkowego wynagrodzenia umownego.
5. Powyższe kary umowne nie wykluczają dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli kara umowna nie pokryje wyrządzonej szkody.
6. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na potrącanie naliczonych kar umownych z należnego mu wynagrodzenia bez odrębnego wzywania.

§ 14

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się w ciągu 7 dni /od podpisania niniejszej umowy/ do uzupełnienia swoich danych dotyczących personelu, harmonogramu oraz sprzętu w Portalu Potencjału Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie wynikającym z postanowień przedmiotowej Umowy, niezbędnych do złożenia przez Udzielającego Zamówienia ofert w postępowaniach konkursowych ogłaszanych i prowadzonych przez POW NFZ w Gdańsku. Uzupełnienie winno obejmować także wprowadzenie danych w części Portalu Potencjału NFZ obejmującej umowę ze świadczeniodawcami- „umowy ze świadczeniodawcami”, co umożliwi Udzielającemu Zamówienia wykazanie przed POW NFZ Przyjmującego Zamówienia jako podwykonawcy.
2. W przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie nie posiada podpisanej umowy na świadczenie usług medycznych z POW NFZ w Gdańsku, a tym samym nie posiada dostępu do Portalu Potencjału NFZ, zobowiązuje się wypełnić i przesłać do POW NFZ wnioski o założenie konta w portalu. Wszystkie informacje niezbędne do korzystania z portalu znajdują się na stronie POW NFZ w Gdańsku, pod adresem <http://www.nfz-gdansk.pl/portale-nfz>.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddawania kontroli przeprowadzanej przez Pomorski Oddział Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia oraz Udzielającego zamówienie w zakresie realizacji świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy, a w szczególności, co do realizacji i zakresu wykonywanych świadczeń, prowadzenia dokumentacji medycznej, sprawozdawczości statystycznej oraz sposobu dokonywania rozliczeń za wykonane usługi.
4. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do pokrycia wszelkich kar (grzywn, opłat itp.) nałożonych na Udzielającego zamówienie przez organ administracji publicznej w związku z realizacją przedmiotu zamówienia, chyba że Przyjmujący zamówienie nie ponosi winy za spowodowanie sytuacji stanowiącej podstawę nałożenia kary.

§ 15

1. Przyjmujący zamówienie nie może przenieść na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
2. Przyjmujący zamówienie może zlecać wykonanie części badań jedynie Podwykonawcom wskazanym w Załączniku nr 2 do niniejszej umowy. Zmiana Podwykonawcy wymaga pisemnej zgody Udzielającego zamówienia.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się wykonywać badania laboratoryjne dla podmiotów trzecich w taki sposób, aby działanie to nie miało negatywnego wpływu na ilość i jakość świadczeń zdrowotnych wykonywanych dla Udzielającego zamówienia.

§ 16

1. Umowa zostaje zawarta na okres od dnia do dnia
2. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem okresu na jaki została zawarta,
 - b) z dniem zakończenia udzielania świadczeń będących przedmiotem umowy przez Udzielającego zamówienie,
 - c) wskutek oświadczenia Udzielającego Zamówienie, z zachowaniem 2-tygodniowego okresu wypowiedzenia, w przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie rażąco narusza istotne postanowienia umowy,
 - d)) w każdym czasie za zgodnym porozumieniem stron.
3. Udzielający zamówienia może rozwiązać ze skutkiem natychmiastowym jeżeli:
 - a) Przyjmujący zamówienie dwukrotnie wykona zleczone badania z nienależytą zawodową

- starannością lub niezgodnie z obowiązującymi przepisami, lub w sposób stanowiący zagrożenie dla zdrowia lub życia pacjentów,
- b) Przyjmujący zamówienie utraci uprawnienia konieczne do wykonywania badań objętych niniejszą umową,
 - c) nieudokumentowania w terminie 7 dni od podpisania niniejszej umowy, zawarcia przez Przyjmującego Zamówienie polisy lub innego dokumentu potwierdzającego zawarcie przez Oferenta umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej oferenta za szkody wyrządzone w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych w zakresie przedmiotu postępowania na okres obowiązywania umowy;
 - d) gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
4. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron w każdym czasie, gdy zaistnieją okoliczności uniemożliwiające dalsze trwanie umowy, których nie można było przewidzieć w chwili jej zawarcia, w szczególności w sytuacji zmiany warunków kontraktu z Narodowym Funduszem Zdrowia, jak też zaistnienia istotnych zmian organizacyjnych u Udzielającego Zamówienia lub dotyczących jego jednostek (likwidacja, połączenie, przekształcenie, itp.) Udzielającego zamówienia, z zachowaniem 1-miesięcznego okresu wypowiedzenia.
5. Każdej ze stron przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 3-miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca.

§ 17

1. Wszystkie załączniki do umowy stanowią jej integralną część.

§ 18

1. Wszelkie zmiany w treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Nieważna jest zmiana postanowień umowy oraz wprowadzanie nowych postanowień do umowy niekorzystnych dla Udzielającego zamówienia, jeżeli przy ich uwzględnieniu zachodziłaby konieczność zmiany treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Przyjmującego zamówienie, chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§ 19

Bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia Przyjmujący zamówienie nie może dokonać cesji wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osobę trzecią ani dokonać przekazu lub innego rozporządzenia wierzytelnością o podobnym rezultacie lub charakterze. Powyższy zakaz dotyczy także praw związanych z wierzytelnością, w szczególności roszczeń o odsetki.

§ 20

W związku z nałożonymi zadaniami obronnymi w ramach realizacji Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27.06.2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów w tych sprawach (Dz. U. 2012, Nr 123, poz. 741), Udzielający zamówienia jest zobowiązany udzielać świadczenia zdrowotne w każdym czasie, także podczas wystąpienia sytuacji kryzysowych oraz zaistnienia zagrożenia państwa i w czasie wojny. Przyjmujący zamówienie w czasie trwania niniejszej Umowy zobowiązuje się do świadczenia usług przewidzianych tą Umową w ilościach zabezpieczających potrzeby Udzielającego zamówienia podczas wystąpienia sytuacji kryzysowych, zaistnienia zagrożenia państwa oraz w czasie wojny.

§ 21

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy kodeksu ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej, stosowana odpowiednio ustawa z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych oraz pozostałe przepisy prawa.

§ 22

Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą w drodze negocjacji, a w przypadku niemożności osiągnięcia porozumienia, sprawy sporne będą rozstrzygane na drodze sądowej przez sąd właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 23

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z czego 2 egzemplarze dla Udzielającego zamówienia i jeden egzemplarz dla Przyjmującego zamówienie.

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIA

Załączniki:

1. Formularz oferty – Załącznik nr 1 do Umowy
2. Wykaz podwykonawców - Załącznik nr 2 do Umowy

Handwritten signature in blue ink
RACON PRAWNY
ul. ...
...

Dane oferenta:

nazwa Oferenta:

adres:

WZÓR PODPISU I PARAFY OSOBY PODPISUJĄCEJ FORMULARZ OFERTY

Lp.	Czytelnie imię i nazwisko	Podpis	Parafa

Informacja o posiadanych Certyfikatach

Moduł	Posiadane Certyfikaty z podziałem na laboratorium, w którym będą wykonywane badania (nazwa certyfikatu, data obowiązywania)
A	
B	
C	
D	
E	

(data i podpis Oferenta)