



Załącznik Nr 3

do Uchwały Zarządu NR 48/IV/2023

z dnia 27 kwietnia 2023 r.

**SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT
NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH W ZAKRESIE BADAŃ DIAGNOSTYKI
LABORATORYJNEJ, MIKROBIOLOGII I HISTOPATOLOGII ORAZ PROWADZENIA
BANKU KRWI NA RZECZ
SZPITALA CZERNIAKOWSKIEGO SP. Z O.O.**

Używane w dalszej treści określenia oznaczają:

1. „udzielający zamówienia” - Szpital Czerniakowski sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie przy ul. Stępińskiej 19/25;
2. „przyjmujący zamówienie” - podmiot, o którym mowa w art. 26 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (DZ. U. 2022.633), któremu udzielający zamówienie udziela zamówienia na udzielanie świadczeń zdrowotnych, objętego konkursem,
3. „oferent” - podmiot, o którym mowa w art. 26 ust. 1 u1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, przystępujący do konkursu ofert,
4. „SWKO” - Szczegółowa Warunki Konkursu Ofert.

Konkurs ofert będzie prowadzony na podstawie przepisu art. 26 ustawy o działalności leczniczej. Do konkursu ofert stosuje się odpowiednio art. 146 ust. 1, art. 147 -150, 151 ust. 1 -5, art. 152, 153 i 154 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2022.2561 t.j.), przy czym prawa i obowiązki Prezesa Funduszu i Dyrektora Oddziału Wojewódzkiego Funduszu wykonuje Zarząd Szpitala Czerniakowskiego sp. z o. o. w Warszawie.

Sposób przeprowadzenia konkursu określają obowiązujące u udzielającego zamówienia: SWKO oraz Regulamin pracy Komisji Konkursowej.

I. Przedmiot konkursu

1. Przedmiot konkursu ofert obejmuje w szczególności:
 - 1) udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i histopatologii dla udzielającego zamówienia;
 - 2) prowadzenie banku krwi dla udzielającego zamówienia zgodnie z aktualnym SOP;
 - 3) wynajem pomieszczenia od udzielającego zamówienia przeznaczonego na punkt pobrań materiału do badań.

2. Szczegółowy zakres świadczeń, termin realizacji oraz szacunkową liczbę świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii, będących przedmiotem konkursu, określa **Załącznik nr 2**.
3. Szczegółowy zakres świadczeń, termin realizacji oraz szacunkową liczbę świadczeń zdrowotnych w zakresie histopatologii, będących przedmiotem konkursu określa **Załącznik nr 3**.
4. Szczegółowe zasady prowadzenia Banku Krwi, zawarte w Standardowych Procedurach Operacyjnych, określa **Załącznik nr 4**.
5. Szczegółowe zasady postępowania z materiałem histopatologicznym w badaniu śródoperacyjnym (INTRA) określa **Załącznik nr 5**.
6. Powierzchnia użytkowa pomieszczenia wynajmowanego wynosi: **11,2 m²**.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do rozszerzenia panelu badań w sytuacji wystąpienia konieczności wprowadzenia nowych badań. Cena badań nowowprowadzonych do katalogu świadczeń wykonywanych będzie każdorazowo negocjowana przez strony umowy.

II. Zasady wykonywania świadczeń zdrowotnych objętych konkursem

1. Udzielający zamówienia wymaga od przyjmującego zamówienie przedstawienia koncepcji świadczenia usług stanowiących przedmiot konkursu, zawierającej w szczególności:
 - 1) opis sposobu organizacji świadczenia usług,
 - 2) liczbę osób udzielających określonych świadczeń zdrowotnych,
 - 3) wykaz sprzętu i aparatury, na którym będzie świadczyć usługi,
 - 4) metodę realizacji badań laboratoryjnych,
 - 5) system śledzenia drogi pobranego materiału do badań.Koncepcja świadczenia zamawianych świadczeń musi być zgodna (niesprzeczna) z: zakresem, liczbą, terminami wykonania - ustalonymi przez udzielającego zamówienia w SWKO.
2. Udzielający zamówienia wymaga od przyjmującego zamówienie, aby:
 - 1) świadczył zamawiane świadczenia na wysokim poziomie zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, sztuką i etyką zawodu, obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, przy zachowaniu należytej staranności oraz nieprzerwanej pracy na rzecz udzielającego zamówienie;
 - 2) świadczył zamawiane świadczenia na własnym sprzęcie zapewniającym ich wysoką jakość i posiadającym certyfikaty dopuszczenia do obrotu;
 - 3) materiały i odczynniki używane do wykonywania badań były dopuszczone do obrotu i spełniały wymagania określone w przepisach szczególnych;
 - 4) materiały i odczynniki używane do wykonywania badań muszą posiadać datę ważności min 12 miesięcy;

- 5) brał udział w okresowych kontrolach (ogólnopolskich i międzynarodowych) jakości świadczonych usług;
- 6) udzielane świadczenia były wykonywane przez wykwalifikowane osoby zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
- 7) prowadził rejestrację przyjmowanych materiałów do badań przy wykorzystaniu systemu informatycznego udzielającego zamówienia. Koszty dokonania niezbędnych integracji systemów informatycznych udzielającego zamówienia i przyjmującego zamówienie leżą po stronie przyjmującego zamówienie;
- 8) zapewnił rezerwowy system przyjmowania zleceń w formie pisemnej, w przypadku awarii systemu informatycznego;
- 9) zapewnił dwukierunkową integrację Systemu z systemami HIS z wykorzystaniem standardu wymiany informacji w systemach medycznych HL7, przy czym:
 - a) integracja powinna umożliwiać przekazywanie do systemów HIS zleceń badań generowanych w Systemie drogą elektroniczną wraz z danymi skierowania i danymi osobowymi pacjenta oraz zwrotnie odbieranie wyników tych badań i zapisywanie ich w bazie danych Systemu, również badania z Punktu Pobrań wykonywane na podstawie zleceń Udzielającego zamówienie wystawianych w trybie ambulatoryjnym,
 - b) w ramach integracji wymagane jest, aby przyjmujący zamówienie posiadał w punkcie pobrań sprzęt w postaci serwera/komputera z zainstalowanym systemem operacyjnym wraz z odpowiednimi licencjami, niezbędny do przesyłania danych między systemami,
 - c) oferowane rozwiązanie musi być odporne na awarię zasilania,
 - d) ostateczny zakres integracji pozwalający na realizację wymagań zawartych w SWKO zostanie określony w trakcie realizacji wdrożenia,
 - e) przyjmujący zamówienie jest zobligowany załączyć do dokumentacji specyfikację wykonanej integracji Systemu,
 - f) wszelkie zastosowane oprogramowanie, aparatura, sprzęt, urządzenia itp. nie mogą zakłócać pracy aparatury i sprzętu medycznego będącego na wyposażeniu udzielającego zamówienia;
- 10) zapewnił na swój koszt odbiór i transport pobranego materiału ze wskazanego miejsca z siedziby udzielającego zamówienia oraz z punktu pobrań
- 11) prowadził Bank Krwi na terenie przyjmującego zamówienie;
- 12) zapewnił transport preparatów z Banku Krwi. Odbiór preparatów i potwierdzenie odbioru następować będzie w medycznej komórce organizacyjnej Udzielającego zamówienie zamawiającej preparaty;
- 13) wykonywał świadczenia zdrowotne dla pacjentów hospitalizowanych w oddziałach Udzielającego zamówienie - na podstawie materiału diagnostycznego pobieranego przez personel Udzielającego zamówienie i przekazywanego w siedzibie Udzielającego Zamówienie upoważnionym przedstawicielom Przyjmującego zamówienie;
- 14) wykonywał świadczenia zdrowotne, zlecone przez Udzielającego zamówienie w trybie ambulatoryjnym - na podstawie materiału diagnostycznego pobieranego w punkcie pobrań Przyjmującego zamówienie, zwanym „punktem pobrań”;
- 15) prowadził punkt pobrań dostępny dla pacjentów Udzielającego zamówienie od poniedziałku do piątku w godz. 7:30-12:00, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy;

- 16) punkt pobrań spełniał wymagania dla pomieszczeń podmiotu wykonującego działalność leczniczą, określone we właściwych przepisach;
- 17) przestrzegał przepisów w zakresie ochrony danych osobowych (w szczególności ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2019 r. poz. 1781) oraz 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;
- 18) wyznaczył osoby odpowiedzialne za odbiór materiału do badań (kurierów) i zapewnił z nimi kontakt telefoniczny (24 godziny na dobę, 7 dni w tygodniu);
- 19) odbiór materiału do badań następował w następujących godzinach:
 - badania „CITO” 7 dni w tygodniu przez 24 godziny na dobę na każde telefoniczne zgłoszenie pracowników Szpitala, w ciągu 20 min od zgłoszenia oraz
 - badania planowe - odbiór będzie następował z wyznaczonego punktu w Szpitalu o każdej pełnej godzinie, co 20 minut (3 razy w ciągu godziny) w godzinach 6.00-23.00. W godzinach 23.00-6.00 na każde telefoniczne zgłoszenie pracowników Szpitala w ciągu 30 min od telefonicznego zgłoszenia
 - przyjmujący zamówienie zabezpieczy własnego transportu uprzywilejowany;
- 20) wykonywał na rzecz udzielającego zamówienia badania w terminach nie dłuższych niż określone w załączniku nr 1 i załączniku nr 2 - liczonych od momentu odebrania materiału diagnostycznego przez kuriera Przyjmującego zamówienie z siedziby Udzielającego zamówienie do momentu przekazania wyniku udzielającemu zamówienia;
- 21) udostępniał wyniki wykonywanych badań w formie elektronicznej w systemie informatycznym udzielającego zamówienie niezwłocznie po ich wykonaniu i zatwierdzeniu. Przyjmujący zamówienie zapewni równoległe dostęp do wyników wykonanych i zatwierdzonych badań za pośrednictwem własnego systemu informatycznego;
- 22) zapewnił przekazywanie w formie elektronicznej do systemu informatycznego udzielającego zamówienia danych z Banku Krwi dotyczących zamówionych produktów krwiopochodnych, z rozbiciem na poszczególne oddziały szpitalne oraz pacjentów;
- 23) wyniki badań były autoryzowane przez osobę z odpowiednimi w danym zakresie kwalifikacjami;
- 24) zapewnił stosowanie ujednoliconych standardów i procedur pobierania materiałów do badań, przyjmowania, oznakowanie próbek, procedury sprawdzania /rejestracji materiału/, segregacji, przechowywania, przygotowania do transportu, zapewnienie warunków do transportu, wydawania wyników, system śledzenia pobranego materiału;
- 25) zapewnił i dostarczył- na własny koszt - wszystkie komponenty potrzebne do realizacji badań diagnostycznych (próbki, podłoża na posiew, sprzęt do pobierania materiału do badań, system oznakowania - kodowania - próbek i pojemników, druki skierowań, pojemniki i opakowania transportowe);
- 26) stosował zamknięty system pobierania krwi składający się z elementów jednorazowego użycia. System zawierać musi co najmniej: igły w 3 rozmiarach

- (20G, 21G, 22 G), uchwyty acentryczne i centryczne, adaptery luer, igły typu motylek, próbówki z korkami w 7 kolorach wskazujących na rodzaj badania;
- 27) umożliwił udzielającemu zamówienia składanie zamówień na komponenty potrzebne do realizacji badań diagnostycznych, określone w pkt 26, drogą mailową na opracowanych przez przyjmującego zamówienie drukach. Czas oczekiwania na dostawy nie może być dłuższy niż 3 dni, z wyłączeniem próbek ze specyficznymi odczynnikami (np. na amoniak), które przyjmujący zamówienie dostarczy po telefonicznym umówieniu przez oddział;
 - 28) zamówione przez udzielającego zamówienie komponenty, o których mowa pkt 26, pracownik przyjmującego zamówienie dostarczył do wskazanego oddziału, w opakowaniu opisanym nazwą oddziału i przekazał osobie zamawiającej lub upoważnionej, w godzinach 7.00- 14.15 w dni robocze;
 - 29) zmiana asortymentu komponentów, o których mowa w pkt 26 lub wzoru druków poprzedzona była informacją, a w razie potrzeby udzielającego zamówienia - szkoleniem.

III. Termin realizacji świadczeń obejmujących przedmiot konkursu

Umowa o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne będące przedmiotem konkursu zostanie zawarta na okres **12 miesięcy**. Przyjmujący zamówienie musi zapewnić świadczenia przedmiotowych usług w sposób kompleksowy z dniem zawarcia umowy.

IV. Wymagania stawiane oferentom oraz przyjmującemu zamówienie

1. Udzielający zamówienia wymaga od oferentów, aby:
 - 1) byli podmiotami wymienionymi w art. 26 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej;
 - 2) byli uprawnieni do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymaganiami ustawowym, w szczególności były zarejestrowane we właściwych rejestrach, w tym w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, oraz miały nadany numer NIP i REGON;
 - 3) posiadali uprawnienia niezbędne do wykonywania zamówienia, w szczególności do wykonywania pełnego zakresu laboratoryjnych badań diagnostycznych objętych przedmiotem konkursu;
 - 4) nie zalegali w płaceniu składek na ubezpieczenie społeczne;
 - 5) nie zalegali w płaceniu podatków i opłat;
 - 6) posiadali ubezpieczenie na czas trwania umowy od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w wysokości nie mniejszej niż wynikająca z Rozporządzenie Ministra Finansów z dnia 29 kwietnia 2019 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą;

- 7) posiadali niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz dysponowali potencjałem technicznym i osobami zdolnymi do wykonania zamówienia, tj. wykazały, iż w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia konkursu o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne, a jeżeli okres prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie - wykonali min. 2 usługi o wartości min 2 000 000,00 zł. netto każda, na rzecz szpitali i odpowiadające swoim rodzajem i zakresem usługom stanowiącym przedmiot zamówienia potwierdzone odpowiednimi referencjami;
 - 8) posiadali Certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości w 2022 roku:
 - Program Oceny Wiarygodności Wyników Badań Laboratoryjnych (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi).
 - Ogólnopolski Sprawdzian Wiarygodności Badań w Mikrobiologii - POLMICRO (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie), i przedstawiły i ich kopie w formie załącznika do oferty .
 - Certyfikat uczestnictwa w przynajmniej jednym programie kontroli międzynarodowej i przedstawiły i ich kopie w formie załącznika do oferty;
 - 9) posiadali laboratorium, w odległości gwarantującej uzyskanie wyników badań w czasach określonym w **Załączniku nr 2** i **Załączniku nr 3** do SWKO.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do współpracy z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych i dostarczania mu dwa razy w roku kalendarzowym następujących danych: ilość wykonanych rocznie wszystkich badań mikrobiologicznych z rozbiem na badania bakteriologiczne, mykologiczne, wirusologiczne i serologiczne, wykonanych u pacjentów hospitalizowanych w każdym oddziale wg. stanu wpisów na dni 30 czerwca i 31 grudnia danego roku oraz na każde żądanie pielęgniarki epidemiologicznej, z wyszczególnieniem liczby pacjentów, u których wykonano powyższe badania oraz wykaz flory patogennej wyhodowanej od pacjentów z podziałem na jednostki organizacyjne Udzielającego zamówienie.
3. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do:
- 1) corocznego uczestnictwa w sprawdzianach jakości badań POLMIKRO (co najmniej dwa zaświadczenia o uzyskaniu pozytywnych wyników);
 - 2) udostępnienia instrukcji pobierania, przechowywania materiałów do badania mikrobiologicznego na każde żądanie Udzielającego zamówienie;
 - 3) przeprowadzania okresowych szkoleń dla personelu Udzielającego zamówienie - dotyczących diagnostyki mikrobiologicznej;
 - 4) raportowania następujących danych do Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych (ZKZS):
 - a) codziennego przesyłania raportów do ZKZS drogą elektroniczną o zleconych badaniach i wszystkich wydanych wynikach z wyszczególnieniem drobnoustrojów alarmowych,
 - b) okresowego comiesięcznego oraz rocznego zestawienia do ZKZS o liczbie zleconych badań, drobnoustrojach wyhodowanych z poszczególnych materiałów z rozbiem na oddziały, w tym „mapy epidemiologicznej” poszczególnych oddziałów,
 - c) okresowego półrocznego zestawienia lekowrażliwości szczepów wyhodowanych w Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii,
 - d) dodatkowego zestawienia na żądanie ZKZS wynikającego z bieżącej sytuacji epidemiologicznej;

4. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia na swój koszt szkoleń pracownikom udzielającego zamówienie w przypadku zmian lub potrzebie aktualizacji wiedzy na temat sposobów pobierania materiału do badań i użycia sprzętu.
5. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do przestrzegania i stosowania się do przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2019 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
6. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany zabezpieczyć ciągłość pracy Przyjmującego zamówienie pod względem wykonywania badań laboratoryjnych od momentu rozpoczęcia obowiązywania umowy.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do rozszerzenia panelu badań w sytuacji wystąpienia konieczności wprowadzenia nowych badań przez udzielającego zamówienie. Cena nowo wprowadzonych badań do katalogu wykonywanych świadczeń będzie każdorazowo negocjowana przez strony umowy.
8. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przeprowadzanej przez NFZ w zakresie wykonywania niniejszej umowy.

V. Dokumenty, które należy złożyć w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych i ocenianych warunków

1. Wypis z rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą.
2. Wypis z Krajowego Rejestru Sądowego (jeśli dotyczy) lub zaświadczenie o wpisie do CEIDG.
3. Wpis do rejestru Krajowej Izby Diagnostów.
4. Dokument potwierdzający nadanie NIP.
5. Dokument potwierdzający nadanie REGON.
6. Polisa ubezpieczeniowa dotycząca przedmiotu konkursu zgodnie z opisem zawartym w dziale IV ważną na czas trwania umowy. Z chwilą gdy nie możliwości złożenia dokumentu o tak długim okresie ważności, należy złożyć oświadczenie, iż przed wygaśnięciem polisy dostarczona zostanie do siedziby udzielającego zamówienie nowa ważna polisa zgodna z opisem zawartym w dziale IV, pod rygorem odrzucenia oferty z konkursu.
7. Zaświadczenie z właściwego Zakładu Ubezpieczeń Społecznych o niezaleganiu w płaceniu składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne.
8. Zaświadczenie z właściwego urzędu skarbowego o niezaleganiu w płaceniu podatków i opłat.
9. Parafowany wzór umowy o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne (**Załącznik nr 6**).
10. Oświadczenie o zapoznaniu z warunkami realizacji zamówienia.
11. Oświadczenie o przyjęciu obowiązku dostarczania wszystkich komponentów potrzebnych do badań (drobny sprzęt laboratoryjny) oraz wprowadzeniu zamkniętego systemu pobierania krwi a także o bezpłatnym dostarczaniu kodów kreskowych i druków skierowań.
12. Wykaz wykonanych usług na świadczenia zdrowotne w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej 1 mikrobiologii w okresie ostatnich trzech lat przed dniem wszczęcia konkursu o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne, a jeżeli okres

prowadzenia działalności jest krótszy - w tym okresie, oświadczenie o wykonaniu min. 2 usług o wartości min 2 000 000 zł netto każda na rzecz szpitali odpowiadających swoim rodzajem i zakresem usługom stanowiącym przedmiot zamówienia oraz referencje potwierdzające wykonanie tych usług.

13. Pisemna koncepcja świadczenia usług stanowiących przedmiot konkursu.
14. Referencje potwierdzające posiadanie wiedzy i doświadczenia, o którym mowa w Dziale IV ust. 1 pkt 7).
15. Certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości w 2022 roku:
(Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi), Ogólnopolski Sprawdzian Wiary godności Badań w Mikrobiologii - POLMICRO (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie). Certyfikat uczestnictwa w przynajmniej jednym programie kontroli międzynarodowej oraz wyniki w formie załącznika do oferty.
16. Oświadczenie o posiadaniu laboratorium umożliwiającego spełnianie wymagań zawartych w Dziale IV ust. 1 pkt 9) ze wskazaniem lokalizacji.
17. Opis zaoferowanego systemu informatycznego.

VI. Ocena Ofert

Wybierając najkorzystniejszą ofertę komisja konkursowa będzie brała pod uwagę Kryterium oceny ofert:

1. Jakość- max 15 pkt
Kryterium oceniane na podstawie doświadczenia w zakresie udzielania świadczeń: Wykonywania badań laboratoryjnych (realizacja umów outsourcingowych w okresie 3 lat).
W celu potwierdzenia należy złożyć wykaz wykonanych usług potwierdzonych referencjami.
Ocena punktowa:
do 3 umów - 2 pkt.
3-5 umów - 6 pkt.
6 umów - 8 pkt.
7 umów - 10 pkt.
8 umów - 15 pkt
2. Kompleksowość - max 15 pkt
Wartość ilości punktów dla kryterium ocena koncepcji świadczenia usługi wyznaczona będzie na podstawie przedstawionych wraz z ofertą dokumentów, oświadczeń oraz opisu proponowanych rozwiązań.
W ramach kryterium oceniane są następujące składniki:
 - 1) organizacja pracy (wyposażenie oraz struktura i zakres możliwych do wykonania) - 0 do 2 pkt.;
 - 2) organizacja pracy w trybie CITO – od 0 do 2 pkt.,
 - 3) ocena integracji systemu – od 0 do 1 pkt;
 - 4) ocena koncepcji organizacji pracy w okresie przejściowym - od 0 do 5 pkt.;

- 5) zabezpieczenie przez przyjmującego zamówienia własnego transportu uprzywilejowanego - od 0 do 5 pkt.
3. Dostępność - max 5 pkt
Max. czas oczekiwania na wyniki badań „CITO”, w których to Zamawiający określił maksymalny czas na wykonanie nie dłuższy niż 1 godzina (zgodnie z załącznikiem nr 2). Ocena punktowa: do 40 min - 5 pkt Powyżej 40 min do 50 min -2 pkt Powyżej 50 min do 60 min - 1 pkt
4. Ciągłość-max 5 pkt
Ocena koncepcji postępowania w sytuacjach awaryjnych w celu zabezpieczenia ciągłości usługi:
- 1) koncepcja rozwiązania zastępczego na czas awarii w przypadku braku możliwości komunikacji on-line- 0-1 pkt,
 - 2) koncepcja rozwiązania zastępczego w sytuacji awarii laboratorium docelowego i braku możliwości wykonania w nim badań- 0-4 pkt.
5. Cena brutto oferty- 60 pkt
Cena brutto oferty- oferowana cena brutto usług medycznych. Wartość punktowa dla kryterium CENA jest wyliczana według wzoru:

$$C=C_{\min} / C_n \times 60$$

C - Liczba punktów badanej oferty w kryterium oceny CENA brutto oferty

C min - najniższa cena brutto oferty spośród oferowanych

C n - cena brutto badanej oferty

VII. Opis sposobu przygotowania oferty

1. Pytania związane z niniejszym postępowaniem konkursowym mogą być kierowane do Komisji Konkursowej na piśmie najpóźniej do 5 dnia przed dniem otwarcia ofert. Liczy się data wpłynięcia pisma do Komisji Konkursowej.
2. Przyjmujący zamówienie przedstawia ofertę zgodnie z wymogami określonymi w SWKO. Propozycję rozwiązań alternatywnych i wariantowych nie będą brane pod uwagę.
3. Można złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie każdej z nich.
4. Oferta powinna obejmować całość zamówienia. Oferty częściowe nie będą brane pod uwagę.
5. Składający ofertę ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
6. Ofertę należy złożyć zgodnie z formularzem ofertowym ustalonym przez udzielającego zamówienia.
7. Oferta, pod rygorem odrzucenia, powinna być napisana w języku polskim. Oświadczenia i dokumenty złożone w języku obcym powinny być przetłumaczone przez tłumacza przysięgłego. Treść oświadczeń powinna być napisana na maszynie

lub komputerze oraz podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania firmy na zewnątrz.

8. Wszystkie zapisane strony oferty powinny być ponumerowane, a miejsca w których zostały dokonane poprawki, parafowane i datowane przez osobę podpisującą ofertę.
9. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie i opatrzyć napisem: *Konkurs ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej mikrobiologii i histopatologii oraz prowadzenia Banku Krwi na rzecz Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.*
10. Załączane dokumenty muszą posiadać atrybut aktualności; przyjmuję się za aktualne dokumenty wystawione w ciągu 6 miesięcy poprzedzający termin składania ofert (nie dotyczy NIP i REGON).

VIII. Miejsce składania ofert

Oferty należy składać w siedzibie Udzielającego zamówienie tj. Szpitala Czerniakowskiego sp. z o.o. w Warszawie (00-739) przy ul. Stępińskiej 19/25 w Budyńku Administracji, w pok. 106 (Kancelaria) do dnia 15 maja 2023 roku do godz. 11:00 .

Oferta złożona po terminie zostanie zwrócona bez otwierania.

Zapytania można składać drogę e-mail: sekretariat@szpitalczerniakowski.waw.pl

Osoba do kontaktu: Pani Aneta Gomółka-Siembora Dyrektor ds. Administracyjno – Technicznych, telefon: +48 22 31 86 203.

IX. Termin związania z ofertą

Przyjmujący zamówienie jest związany złożoną ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.

X. Miejsce i tryb otwarcia ofert

Otwarcie ofert odbędzie się w dniu składania ofert 15 maja 2023 r. godz. 11:30 w siedzibie Udzielającego zamówienie, Budynek Administracji, pok. 120 .

XI. Rozstrzygnięcie konkursu, warunki zawarcia umowy

1. Komisja Konkursowa rozstrzyga o wynikach postępowania nie później niż w ciągu 30 dni od daty otwarcia ofert.
2. Komisja Konkursowa zastrzega sobie zgodnie z art. 142 ust 6 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych możliwość przeprowadzenia negocjacji z oferentami.
3. Rozstrzygnięcie konkursu ofert ogłasza się w miejscu i terminie określonym w ogłoszeniu o konkursie ofert (na stronie internetowej www.szpitalczeniakowski.waw.pl i tablicy ogłoszeń w siedzibie udzielającego zamówienia), podając nazwę Oferenta oraz numer oferty, którą wybrano.
4. Udzielający zamówienia pisemnie zawiadamia oferentów o wyniku konkursu.
5. Oferentowi wybranemu w wyniku postępowania konkursowego udzielający zamówienia wskazuje termin i miejsce zawarcia i podpisania umowy.
6. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do unieważnienia konkursu bez podania przyczyn.

XII. Środki odwoławcze

1. W toku postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne, do czasu zakończenia postępowania, oferent może złożyć do Komisji Konkursowej umotywowany protest w terminie 7 dni roboczych od dnia dokonania zaskarżonej czynności.
2. Do czasu rozpatrzenia protestu postępowanie w sprawie zawarcia umowy o udzielanie zamówienia na świadczenia zdrowotne ulega zawieszeniu, chyba że z treści protestu wynika, że jest on oczywiście bezzasadny.
3. Komisja Konkursowa rozpatruje i rozstrzyga protest w ciągu 7 dni od dnia jego otrzymania i udziela pisemnej odpowiedzi składającemu protest. Nieuwzględnienie protestu wymaga uzasadnienia.
4. Protest złożony po terminie nie podlega rozpatrzeniu.
5. Informację o wniesieniu protestu i jego rozstrzygnięciu niezwłocznie zamieszcza się na tablicy ogłoszeń oraz na stronie internetowej.
6. W przypadku uwzględnienia protestu Komisja Konkursowa powtarza zaskarżoną czynność.
7. Oferent biorący udział w postępowaniu może wnieść do udzielającego zamówienia w terminie 7 dni od dnia ogłoszenia o rozstrzygnięciu postępowania, odwołanie dotyczące rozstrzygnięcia postępowania. Odwołanie wniesione po terminie nie podlega rozpatrzeniu.
8. 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.

XIII. Załączniki

Załącznik nr 1 Formularz Ofertowy, w tym tabele cenowe **Załącznik 1a** i **Załącznik 1b**;

Załącznik nr 2 Opis przedmiotu zamówienia dla badań laboratoryjnych;

Załącznik nr 3 Opis Przedmiotu Zamówienia dla badań z zakresu histopatologii;

Załącznik nr 4 Zasady prowadzenia banku krwi, zawarte w Standardowych Procedurach Operacyjnych;

Załącznik nr 5 Zasady postępowania z materiałem histopatologicznym w badaniu śródoperacyjnym (INTRA);

Załącznik nr 6 Oświadczenie o zapoznaniu się z warunkami realizacji zamówienia.

Zatwierdzam:

CZŁONEK ZARZĄDU
Szpital Czerniakowski Sp. z o.o.

Grzegorz Wójcik

PREZES ZARZĄDU
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

Paweł Obermeyer