

**POMORSKIE CENTRUM REUMATOLOGICZNE  
IM. DR JADWIGI TITZ – KOSKO W SOPOCIE  
SP. Z O.O. Z SIEDZIBĄ W SOPOCIE  
UL. GRUNWALDZKA 1-3, 81-759 SOPOT  
TEL: 58 555-75-21, FAX: 58 551-14-26**

**ZNAK: K-10-24**

*23 kwietnia*.....2024 rok

**ZNAK AKT: DZP.DR.10.2024**

**SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT**

**ZATWIERDZONE PRZEZ:** .....

Prezes Zarządu

*mgr Tomasz Augustyniak*

dotyczy: konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostycznych badań laboratoryjnych dla pacjentów wraz z usługą organizacji i zapewnienia funkcjonowania banku krwi dla Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz-Kosko w Sopocie Sp. z o.o.

**UWAGA:** Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert zawierają *36*..... strony (bez strony tytułowej)

Sporządziła: Danuta Rochewicz

*Katarzyna Białas-Karzejewska*  
*pod mgr K.V.*  
Radca Prawny  
Nr rej. Gd. 1436



**Nr postępowania: K-10-24**

**SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT (SWKO)**  
**na wykonywanie diagnostycznych badań laboratoryjnych dla Pomorskiego Centrum Reumatologicznego**  
**im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o. z siedzibą w Sopocie**

Podstawa prawna: art. 26 ust. 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej  
(j.t. Dz.U. z 2023 r. poz. 991 ze zm.)

**1. Podmiot ogłaszający konkurs – Udzielający zamówienia:**

Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie sp. z o.o. z siedzibą w Sopocie (zwany dalej PCR), 81-759 Sopot, ul. Grunwaldzka 1-3, tel. (58) 555-75-21, fax (58) 551-14-26.  
Wpisany do rejestru sądowego pod Nr KRS 0000684944, NIP 5851479028, REGON: 192587795

**2. Przedmiot konkursu :**

**I. Przedmiotem konkursu jest:**

- a. Udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie kompleksowych całodobowych diagnostycznych badań laboratoryjnych, wyszczególnionych w załączniku Nr 2 do niniejszych Szczegółowych Warunków Konkursu wraz z dostarczaniem jednorazowego sprzętu do pobierania materiału biologicznego oraz systemów próżniowych i podłoży transportowych, służących do pobierania materiału u pacjentów PCR w celu udzielania świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i serologii grup krwi, z zastrzeżeniem, że wartość tych systemów próżniowych i podłoży będzie wliczona w cenę badań, co oznacza, iż Przyjmujący zamówienie (oferent), nie będzie osobno obciążał PCR kosztami tych systemów i podłoży (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). Przyjmujący zamówienie zapewni także obsługę pacjenta Udzielającego zamówienia w prowadzonych punktach laboratoryjnych poza siedzibą Udzielającego zamówienie w oparciu o wystawione skierowania (pobranie krwi i wykonanie badania). Sprzęt do pobierania materiału biologicznego winien być jednorazowy i bezpieczny dla pracowników Udzielającego zamówienia (z uwzględnieniem bezpiecznych igieł i próbek pediatrycznych zgodnych z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych (Dz.U.2013.696);
- b. Organizacja i zapewnienie funkcjonowania banku krwi dla PCR (CPV: 85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne);
- c. Przeszkolenie personelu Udzielającego zamówienie w zakresie pobierania materiału biologicznego przy użyciu sprzętu określonego w punkcie a. (CPV: 85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne);
- d. Integracja programu do rejestracji badań, przesyłania i odbioru wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM Clininet oraz każdorazowo w przypadku zmiany systemu w placówce, w formacie uzgodnionym z dostawcą systemu szpitalnego i z zachowaniem zasad ochrony danych osobowych pacjentów w terminie do dnia 01.06.2024 r.

w planowanym okresie **24 miesięcy od dnia 01.06.2024 roku od godz. 00.00 do dnia 31.05.2026 roku do godz. 24.00.**

Umowa zostanie zawarta niezwłocznie po prawomocnym rozstrzygnięciu konkursu.

**II. Warunki wykonania badań laboratoryjnych:**

- a. Przyjmujący zamówienie dostarcza sprzęt do pobrań materiału do badania do punktów zbiorczych znajdujących się zawsze na terenie PCR,
- b. Przyjmujący zamówienie zapewnia dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii, w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.
- c. Przyjmujący zamówienie dostarczać będzie Udzielającemu zamówienia:
  - rejestr błędów popełnianych na etapie przedanalizy,
  - zestawienia z ilości, rodzaju i wartości wykonywanych badań,
  - aktualne procedury i instrukcje zatwierdzone przez kierownika laboratorium,
  - aktualne certyfikaty i wyniki kontroli jakości.
- d. Przyjmujący zamówienie będzie świadczył usługi w zakresie diagnostyki laboratoryjnej przez 24 godziny na dobę non stop – 7 dni w tygodniu w określonej przez warunki umowy Placówce.
- e. Odbiór materiału do badań przez Przyjmującego zamówienie następuje jego transportem przystosowanym do przewożenia materiału biologicznego codziennie przez 5 dni w tygodniu (poniedziałek – piątek) o godz.

7:30, 10:00 i 13:30 z punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Zakładzie Rehabilitacji Leczniczej przy ul. Grunwaldzkiej 1-3 w Sopocie oraz o 7:15 i 9:30 z punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopocie. W przypadku, gdy nastąpi taka konieczność na wezwanie telefoniczne Udzielającego zamówienia (także z oddziałów) – tryb zwykły.

- f. W trybie *cito* – odbiór materiału do badań przez Przyjmującego zamówienie następuje jego transportem w każdy dzień tygodnia i w każdej porze doby – na każdorazowe zlecenie telefoniczne Udzielającego zamówienia wskazującego na tryb cito - z oddziału Udzielającego zamówienia (w obu lokalizacjach: ul. Grunwaldzkiej 1-3 i ul. 23 Marca 93).
- g. Transport badań oraz wyników obciąża Przyjmującego zamówienie i wliczony jest w cenę badań.
- h. Świadczone usługi muszą być na wysokim poziomie jakościowym, 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 całodobowej, nieprzerwanej pracy na rzecz Udzielającego zamówienia, a także w sposób zgodny z ustawą z dnia 15 września 2022r. o medycynie laboratoryjnej (t.j.Dz.U. 2023.2125) w tym z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2023r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiającym podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej (Dz.U.2023 poz.2307).
- i. Dla celu ustalenia sposobu wykonywania świadczeń konieczne jest:
  - ustalenie formy skierowania – zlecenia na badania laboratoryjne (należy podać warunki podpisu i treści pieczętek do realizacji zlecenia),
  - zapewnienie dostarczenia po podpisaniu umowy obowiązujących standardów pobierania, stosowanych metod oraz zakresu wartości prawidłowych, dla poszczególnych badań.
- j. Przyjmujący zamówienie zapewnia Udzielającemu zamówienia udział w okresowych kontrolach wewnątrz- i zewnątrz laboratoryjnych. Koszty tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie.
- k. Przyjmujący zamówienie zapewni przy realizacji umowy współpracę poprzez:
  - a) analizę czynników etiologicznych zakażeń dla celów epidemiologicznych,
  - b) analizę wyników badań mikrobiologicznych u Udzielającego zamówienie z podziałem na poszczególne oddziały szpitalne,
  - c) monitorowanie zmian w lekooporności drobnoustrojów szpitalnych,
  - d) analizę i raportowanie dotyczące występowania szczepów wieloopornych w poszczególnych jednostkach organizacyjnych szpitala, zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie listy czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz.U.2021 poz. 240 ze zm.),
  - e) niezwłoczne telefoniczne informowanie Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych oraz lekarza opiekującego się pacjentem o wyizolowaniu patogenu wieloopornego wytwarzającego karbapenemazy lub innego drobnoustroju o szczególnym znaczeniu epidemiologicznym,
  - f) raportowanie na bieżąco wyników badań, w których stwierdzono szczepy wielooporne,
  - g) analizę błędów przedlaboratoryjnych oraz szkolenia pracowników w tym zakresie,
  - h) przedstawianie wniosków z powyższych analiz Przewodniczącemu i członkom Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych.
- l. Przyjmujący zamówienie zobowiąże się do prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów – dokumentacji medycznej, w sposób gwarantujący w szczególności nienaruszalność dokumentów oraz umożliwiającą szybkie przekazanie zarchiwizowanych dokumentów drogą elektroniczną w przypadku wygaśnięcia umowy lub rozwiązania jej przez każdą ze stron.
- m. Przyjmujący zamówienie może wykonywać część badań przez Podwykonawców (nie dopuszcza się podzlecania całości zamówienia). Podwykonawcy muszą być wskazani w ofercie wraz ze wskazaniem badań, które będą wykonywać (podać z numer badania wskazany w Wykazie – Załączniku nr 2 do SWK – w układzie nr rzymski i nr arabski).
- n. Przyjmujący zamówienie zorganizuje i zapewni funkcjonowanie dla Udzielającego zamówienia banku krwi zgodnie z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023.1742 ze zm.).
- o. Dostawa krwi i jej składników do Udzielającego zamówienia odbywać się będzie transportem Przyjmującego zamówienie wykonywanym przez osoby przeszkolone w zakresie warunków transportu krwi, na jego koszt i ryzyko. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia odpowiednich warunków transportu zamówionych składników, polegających na przewożeniu składników krwi w pojemnikach przeznaczonych wyłącznie do transportu krwi spełniających warunki temperaturowe oraz w czasie zgodnie z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju

stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.). Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia wzorcowych termometrów przeznaczonych do kontroli temperatury w czasie transportu.

- p. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do posiadania polisy od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w całym okresie wykonywania świadczenia zdrowotnego będącego przedmiotem konkursu w wysokości nie niższej niż wynikająca ze specyfiki zamówienia i obowiązujących przepisów.
- q. Przyjmujący zamówienie zapewni także obsługę pacjenta Udzielającego zamówienia w prowadzonych punktach laboratoryjnych poza siedzibą Udzielającego zamówienie w oparciu o wystawione skierowania (pobranie krwi i wykonanie badania).

### **III. Wymagany sposób i terminy dostarczenia wyników:**

a. Wymagane jest dostarczanie wyników w trybie zwykłym codziennie jako wynik pojedynczy lub zbiorczy zawsze autoryzowany przekazany drogą elektroniczną bezpośrednio do szpitalnego systemu CGM Clininet Udzielającego zamówienie. W przypadku braku możliwości przekazania wyników drogą elektroniczną bezpośrednio do szpitalnego systemu CGM Clininet Udzielającego zamówienia Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do dostarczenia wyników badań laboratoryjnych w formie papierowej codziennie do godz. 7:30 do punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Zakładzie Rehabilitacji Leczniczej przy ul. Grunwaldzkiej 1-3 w Sopocie oraz do 7:15 do punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopocie.

b. **Badania rutynowe oznaczone literą R:** badania laboratoryjne wykonywane w czasie 4-6 godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczanie wyników takich badań tego samego dnia do godz. 14:00 do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.

c. **Badania oznaczone literą D:** badania laboratoryjne wykonywane w czasie: **D1 – do 1 dnia (24h), D2 – do 2 dni (48h), D3 – do 3 dni (72h), D5 – do 5 dni (120h)**, od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczanie wyników takich badań najpóźniej w terminach podanych powyżej do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.

d. **Badania pilne oznaczone literą P /UWAGA! tryb cito dotyczy wszystkich badań** (za wyjątkiem badań IX.29-32 oraz IX.88) /: Wyniki patologiczne istotne dla życia lub badania ważne diagnostycznie lub zleczone w trybie pilnym oraz cito należy podać **niezwłocznie** w terminie nie dłuższym niż 2 godziny od zlecenia odbioru materiału biologicznego, drogą telefoniczną lub elektroniczną do zlecającego badanie (należy następnie potwierdzić wynik tak jak w trybie zwykłym). W przypadku zgłaszania stanu zagrożenia życia badania wykonywane będą musiały być w możliwie najkrótszym czasie.

IV. Oferta musi obejmować całość zamówienia. Udzielający zamówienia nie dopuszcza częściowego składania ofert na poszczególne pozycje badań.

V. Szczegółowy zakres diagnostycznych badań laboratoryjnych został wyszczególniony w załączniku nr 2 do niniejszych Warunków. Wymagane jest wpisanie terminów realizacji badań w Formularzu ofertowo-cenowym.

VI. Udzielający zamówienia wymaga utrzymania niezmienności ceny, z wyjątkiem przypadków określonych w projekcie umowy.

VII. Ilości wykonywanych badań są uzależnione wyłącznie od potrzeb Udzielającego zamówienia.

VIII. Szacunkowa liczba pacjentów w ciągu 12 miesięcy: łącznie około 22.000 osób, tj. około 1834 osób miesięcznie.

### **IX. Warunki udziału w postępowaniu ofertowym.**

1. Oferty na wykonywanie świadczeń zdrowotnych mogą składać podmioty wykonujące działalność leczniczą, które:

- 1) są uprawnione do udzielania świadczeń zdrowotnych - diagnostycznych badań laboratoryjnych, będących przedmiotem niniejszego konkursu, zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 991 ze zm.) oraz ustawą z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (j.t. Dz.U. 2023 r., poz. 2125 ze zm.), w szczególności są zarejestrowani we właściwym rejestrze podmiotów leczniczych (wymóg dla każdego laboratorium należącego do Oferenta, o ile to laboratorium jest wskazane jako biorące udział w realizacji niniejszego zamówienia),
- 2) posiadają uprawnienia do występowania w obrocie prawnym, zgodnie z wymogami ustawowymi,
- 3) posiadają niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonania niniejszego zamówienia, tj.:

- a) wykonują lub wykonywały należycie w pełnym zakresie badania analityczne dla co najmniej jednego szpitala zlokalizowanego na terenie województwa pomorskiego (outsourcing usług) pełniąc dla niego dyżury całodobowe, w okresie ostatnich trzech lat przed dniem otwarcia ofert,
  - b) prowadzą wieloprofilowe laboratorium, które wykonało w ostatnich 12 miesiącach poprzedzających miesiąc złożenia ofert, nie mniej, niż 100.000 badań i które będzie w stanie obsłużyć Udzielającego zamówienia na zasadach i w terminach wskazanych w Szczegółowych Warunkach Konkursu,
- 4) dysponują osobami zdolnymi do wykonania niniejszego zamówienia, tj. posiadają wysoko kwalifikowany personel – co najmniej jeden specjalista z zakresu diagnostyki laboratoryjnej i co najmniej jeden specjalista z zakresu mikrobiologii, przeznaczonych do realizacji zamówienia, a także posiadają kierownika pracowni immunologii transfuzjologicznej o uprawnieniach zgodnych z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.),
- 5) posiadają niezbędny potencjał techniczny, tj.:
- a) posiadają odpowiedni sprzęt komputerowy i system (oprogramowanie), umożliwiający zintegrowanie z systemem CGM Clininet poprzez połączenie ze stroną internetową - rejestrowanie zleceń oraz zamieszczanie wyników badań zleconych przez Udzielającego zamówienia,
  - b) zapewnią bezpieczny sprzęt do pobrań materiałów do badań, w tym także pediatryczny, tj.:
    - igły i nasadki,
    - igły typu „motylek”,
    - probówki bez antykoagulantów do badania większości parametrów biochemicznych i immunochemicznych,
    - probówki do badań koagulacyjnych,
    - pozostałe probówki z antykoagulantami,
    - pojemniki na mocz,
    - pojemniki na kał,
    - sprzęt do badań mikrobiologicznych,
    - zestawy QuantiFERONzgodny z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych (Dz.U.2013.696),
- 6) znajdują się w sytuacji finansowej zapewniającej należyte wykonanie zamówienia, w tym nie zalegają w płaceniu składek, opłat i podatków w ZUS i w Urzędzie Skarbowym oraz posiadają ubezpieczenie OC w zakresie działalności będącej przedmiotem złożonej oferty.
2. Ocenę spełniania warunków Udzielający zamówienia przeprowadzi na podstawie złożonych przez Oferentów oświadczeń i zobowiązań o spełnianiu tych warunków – zgodnie z załączonymi do Szczegółowych Warunków Konkursu formularzami oświadczeń oraz w oparciu o wymagane Szczegółowymi Warunkami Konkursu dokumenty wyszczególnione w punkcie 4, metodą: spełnia/nie spełnia.

#### **X. Wymagania dotyczące oferty – wykaz wymaganych dokumentów:**

Dokumenty, które należy złożyć w celu potwierdzenia spełniania wymaganych i ocenianych warunków:

1. Wypełniony formularz ofertowy – według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 1**,
2. Wypełniony formularz ofertowo-cenowy – wykaz cen jednostkowych za oferowane diagnostyczne badania laboratoryjne – według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 2**,
3. Wykaz – liczba i kwalifikacje zawodowe osób wykonujących diagnostyczne badania laboratoryjne – według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 3** – wraz z załączonymi dokumentami potwierdzającymi wykształcenie w tym odpowiednią specjalizację, a oraz uprawnienia do pełnienia funkcji kierownika pracowni serologii lub immunologii transfuzjologicznej na podstawie przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.), w tym zaświadczenie upoważniające do samodzielnego wykonywania badań immunohematologicznych i autoryzowania ich wyników wydane przez kierownika jednostki organizacyjnej publicznej służby krwi,
4. Opis warunków lokalowych oraz określenie wyposażenia w aparaturę i sprzęt medyczny niezbędny do wykonania diagnostycznych badań laboratoryjnych oraz wykaz zewnętrznych punktów pobrań – według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 4**,
5. Wykaz usług (typu outsourcing) wykonanych diagnostycznych badań laboratoryjnych dla szpitali w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert z podaniem ich wartości, daty i miejsca – według wzoru stanowiącego **Załącznik nr 5**, wraz z załączonymi dokumentami potwierdzającymi, że usługi zostały wykonane należycie,
6. **Pisemna koncepcja świadczenia usług stanowiących przedmiot konkursu, zawierająca w szczególności:**
  - a. opis sposobu organizacji świadczenia usług stanowiących przedmiot konkursu, w tym opis sposobu

odbioru materiału, dalszej drogi transportowej oraz miejsc wykonywania analiz dla poszczególnych typów badań, w tym **wykaz badań zlecanych podwykonawcom, wykaz podwykonawców (do każdego z podwykonawców należy przyporządkować numer badania wskazanego w wykazie – Załączniku nr 2 do SWK – w układzie nr rzymski i nr arabski) i opis sposobu współpracy z nimi,**

- b. opis organizacji pracy w ramach laboratorium – komunikacji wewnątrz i na zewnątrz laboratorium, opis procedur pobierania, znakowania i przekazywania próbek do badania laboratoryjnego i wyników tego badania na oddziały, organizacji banku krwi, sposób zgłaszania i rejestracji pacjentów, dni i godziny udzielania świadczeń zdrowotnych oraz sposobu podania ich do wiadomości osobom uprawnionym, opis prowadzenia i udostępniania dokumentacji medycznej, z uwzględnieniem ochrony danych osobowych,
  - c. szczegółowy opis działania programu komputerowego,
7. Odpis (wydruk) z rejestru podmiotów leczniczych, poświadczony za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną (wymóg dla każdego laboratorium Oferenta, o ile laboratorium to jest wskazane jako biorące udział w realizacji niniejszego zamówienia),
  8. Aktualny odpis (wydruk z systemu CEiDG lub KRS) z właściwego rejestru lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, poświadczony za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną,
  9. Aktualne zaświadczenia z Zakładu Ubezpieczeń Społecznych i Urzędu Skarbowego potwierdzające nie zaleganie z opłatami i składkami, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert,
  10. Aktualna polisa lub inny dowód ubezpieczenia OC w zakresie działalności będącej przedmiotem złożonej oferty,
  11. Pełnomocnictwo dla osoby podpisującej ofertę, o ile jej uprawnienia nie wynikają z dokumentu określonego w podpunkcie 8.
  12. Aktualny certyfikat akredytacji laboratorium badawczego Przyjmującego zamówienie wg normy PN-EN ISO/IEC 17025 lub PN-EN ISO/IEC 15189 – wydany przez odpowiednią uprawnioną jednostkę (Polskie Centrum Akredytacji), dla laboratorium Oferenta, przeznaczonego do wykonywania większości rodzajowo-ilościowej badań laboratoryjnych na rzecz Udzielającego zamówienia, o ile Oferent takowy posiada i chce go przedstawić celem uzyskania punktów w kryterium jakość.

***Uwaga! Dokumenty sporządzone w języku obcym, powinny być składane wraz z tłumaczeniem na język polski, poświadczonym przez oferenta.***

#### **XI. 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 zamówienia dopuszcza ręczne, czytelne wypełnianie formularzy ofertowych (według załączników do Szczegółowych Warunków Konkursu).
2. Jeżeli do oświadczeń i wykazów przewidziany jest wzór – załącznik do Szczegółowych Warunków Konkursu, dokumenty te sporządza się według tych wzorów, jeżeli takiego wzoru nie ma, Oferent sporządza go samodzielnie.
3. W charakterze załączników do oferty Oferent przedkłada oryginały lub potwierdzone za zgodność z oryginałem – przez osobę/y upoważnioną/e do reprezentacji – kserokopie odpowiednich dokumentów lub sporządza je samodzielnie.
4. Wszystkie dokumenty dostarczone w formie kserokopii muszą być potwierdzone za zgodność z oryginałem notarialnie, urzędowo lub przez Oferenta poprzez opatrzenie ich datą i podpisem osoby upoważnionej do reprezentowania Oferenta.
5. Oferent przedstawia ofertę zgodnie z wymogami określonymi w SWK. Propozycje rozwiązań alternatywnych i wariantowych nie będą brane pod uwagę.
6. Oferent może złożyć tylko jedną ofertę. Złożenie większej liczby ofert spowoduje odrzucenie każdej z nich.
7. Każda strona oferty i załączników powinna być podpisana przez Oferenta lub osobę przez niego upoważnioną.
8. Ewentualne poprawki lub zmiany w tekście oferty muszą być naniesione w sposób umożliwiający odczytanie błędnego tekstu (przekreślone), parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę podpisującą ofertę.
9. Oferenci ponoszą wszystkie koszty związane z przygotowaniem oferty.
10. Wszystkie dokumenty, oświadczenia (również prospekty reklamowe, stanowiące część oferty) sporządzone w językach obcych należy dostarczyć wraz z tłumaczeniem dokonany przez tłumacza lub przez Oferenta.
11. Ofertę należy złożyć na druku "FORMULARZ OFERTOWY" – załącznik nr 1 do SWK, lub identycznym, bez nanoszenia jakichkolwiek zmian.
12. Wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz inne informacje dotyczące niniejszego postępowania Udzielający zamówienia i Oferenci przekazują wyłącznie w języku polskim.
13. 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.
14. Oferta powinna być trwale zabezpieczona uniemożliwiając zmianę jej zawartości.

15. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi Oferenta oraz opisem tematu, którego konkurs dotyczy:

**„Konkurs ofert Nr K-10-24 na wykonywanie diagnostycznych badań laboratoryjnych dla Pomorskiego Centrum Reumatologicznego im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie sp. z o.o.  
- nie otwierać przed....., godz. 09:15”**

16. Stwierdzenie podania informacji nieprawdziwych, istotnych dla prowadzonego postępowania konkursowego, spowoduje odrzucenie danej oferty.
17. Informacji telefonicznych dotyczących konkursu ofert udziela p. Wiesława Bączek, p. Anita Mikołajczyk tel. (58) 555-76-08 (w sprawach merytorycznych); w sprawach proceduralnych p. Katarzyna Kotowicz, p. Danuta Rochewicz tel. (58) 555-75-28, w sprawach techniczno-informatycznych p. Żaneta Danilewicz-Błońska (58) 555-75-90

## **XII. Miejsce i termin składania i otwarcia ofert**

1. Oferty należy składać osobiście lub pocztą w siedzibie Udzielającego zamówienia: Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie sp. z o.o., 81 – 759 Sopot, ul. Grunwaldzka 1 – 3, Portiernia, do dnia 07.05.2024 r. do godz. 09:00.
2. Oferta, która wpłynie do Udzielającego zamówienia po upływie terminu składania ofert, będzie odesłana bez otwierania.
3. Otwarcie ofert odbędzie się w siedzibie Udzielającego zamówienia: Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie sp. z o. o., 81 – 759 Sopot, ul. Grunwaldzka 1 – 3, Dział Zamówień Publicznych, dnia 07.05.2024 r. o godz. 09:15.

## **XIII. Sposób rozpatrzenia oferty**

1. Postępowanie konkursowe przeprowadzi komisja powołana przez Udzielającego zamówienia.
2. Komisja konkursowa obradująca na wspólnym posiedzeniu 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 3 Szczegółowych Warunków Konkursu oraz wynikające z ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. z 2023r. poz. 991 ze zm.) oraz stosowanych odpowiednio przepisów ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych (j.t. Dz.U. z 2024 r., poz. 146 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 proponowanej ceny 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) jeżeli Oferent lub oferta nie spełniają wymaganych warunków określonych w przepisach prawa oraz warunków określonych w niniejszych warunkach konkursu;
  - h) złożoną przez Oferenta, z którym w okresie 5 lat poprzedzających ogłoszenie postępowania została rozwiązana przez Udzielającego zamówienia prowadzącego postępowanie umowa o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w określonym rodzaju lub zakresie, bez zachowania okresu wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie Oferenta.
6. W przypadku, gdy braki, o których mowa w ust. 5, dotyczą tylko części oferty, ofertę można odrzucić w części dotkniętej brakiem.
7. W przypadku, gdy Oferent nie przedstawił wszystkich wymaganych dokumentów lub gdy oferta zawiera braki formalne, komisja wzywa Oferenta do usunięcia tych braków w wyznaczonym terminie pod rygorem odrzucenia oferty.
8. W toku postępowania komisja konkursowa może żądać od Oferenta ubiegającego się o zawarcie umowy złożenia wyjaśnień dotyczących przeprowadzanego postępowania, w tym o wyjaśnienie poszczególnych kwestii z zakresu planowanego sposobu wykonywania usługi.



#### **XIV. Kryteria oceny ofert.**

1. Przy wyborze oferty Oferentów spełniających wymagania konieczne Komisja Konkursowa będzie się kierowała następującymi kryteriami:

**Kryterium 1 - Cena - 80%** waga %

$$\text{Wg wzoru: } x = \frac{\text{najniższa cena ofertowa}}{\text{cena badanej oferty}} \times 80\% \times 100$$

**Do oceny kryterium CENA brana będzie pod uwagę cena brutto świadczenia w miejscu wykonywania usług w siedzibie Udzielającego zamówienia (za 12 miesięcy trwania umowy).**

**Kryterium 2 - Jakość – 20%** waga %

$$\text{Wg wzoru: } x = \frac{\text{ilość punktów badanej oferty}}{\text{max ilość punktów}} \times 20\% \times 100$$

**Do oceny kryterium JAKOŚĆ brana będzie pod uwagę posiadanie przez Oferenta, w celu potwierdzenia odpowiedniej jakości wykonywanych usług, wydaną przez odpowiednią uprawnioną jednostkę (Polskie Centrum Akredytacji) akredytację i certyfikację laboratorium w zakresie normy PN-EN ISO/IEC 17025 lub PN-EN ISO/IEC 15189 - dla laboratorium Oferenta, przeznaczonego do wykonywania większości rodzajowo-ilościowej badań laboratoryjnych na rzecz Udzielającego zamówienia – TAK – 20 pkt., NIE – 0 pkt.**

2. Ocenie podlegać będzie cena oferty wyliczona według kalkulacji wskazanej w Załączniku 2 do Szczegółowych Warunków Konkursu.

3. Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów.

#### **XV. Rozstrzygnięcie postępowania**

1. Udzielający zamówienia 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 zamówienia przeznaczył na finansowanie świadczeń opieki zdrowotnej w danym postępowaniu, chyba że Udzielający zamówienia 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 zamówienia, 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 zamówienia:

Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopotie sp. z o. o., 81–759 Sopot, ul. Grunwaldzka 1–3, Dział Zamówień Publicznych, **dnia 14.05.2024 r.**

5. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do odwołania konkursu ofert oraz do przedłużenia terminu składania ofert i terminu ogłoszenia rozstrzygnięcia konkursu ofert bez podawania przyczyny. Udzielający zamówienia poinformuje o podjętych zgodnie ze zdaniem pierwszym niniejszego ustępu decyzjach, w sposób wskazany w ust. 8.

6. Podpisanie umowy nastąpi niezwłocznie po prawomocnym rozstrzygnięciu konkursu ofert. Termin i miejsce podpisania Umowy wyznaczy Udzielający zamówienia.

7. Oferent jest związany ofertą przez okres 30 dni od chwili upływu terminu składania ofert.

8. O rozstrzygnięciu konkursu Udzielający zamówienia w ogłosi w dniu rozstrzygnięcia na tablicy ogłoszeń w siedzibie Udzielającego Zamówienia oraz na jego stronie internetowej, zaś Oferenci zostaną powiadomieni pisemnie lub drogą elektroniczną.

## **XVI. Zasady wnoszenia środków odwoławczych.**

1. Oferentowi, którego interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Udzielającego zamówienia zasad przeprowadzania postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej, przysługują środki odwoławcze.
2. Środki odwoławcze nie przysługują na:
  - a) wybór trybu postępowania;
  - b) niedokonanie wyboru Przyjmującego zamówienie;
  - c) unieważnienie postępowania konkursowego w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej.
3. W toku postępowania konkursowego, do czasu zakończenia postępowania, Oferent może złożyć 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 pisemnej odpowiedzi 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 zamówienia.
8. W przypadku uwzględnienia protestu komisja powtarza zaskarżoną czynność.
9. Oferent biorący udział w postępowaniu może wnieść do Zarządu Udzielającego Zamówienia, w terminie 7 dni od dnia ogłoszenia o rozstrzygnięciu postępowania, odwołanie 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.

## **XVII. Informacja na temat ochrony i przetwarzania danych osobowych**

Na podstawie 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”, Udzielający zamówienia informuje, że:

- a. Administratorem danych osobowych Przyjmującego zamówienie, a w wypadku Przyjmujących zamówienie będących osobami prawnymi lub jednostkami organizacyjnymi - w stosunku do danych osobowych zidentyfikowanych lub możliwych do zidentyfikowania osób fizycznych ujawnionych przez Przyjmującego zamówienie jest Udzielający zamówienia - Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z o.o. z siedzibą w Sopocie, ul. Grunwaldzka 1-3, 81-759 Sopot, wpisana do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk – Północ w Gdańsku, Wydział VIII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000684944, nr NIP 585-14-79-028, REGON: 192587795, Tel. (58) 555-75-20, tel./fax. (58) 551-14-26.
- b. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się skontaktować pod adresem e-mail: iod@pcrsopot.pl lub na wskazany powyżej adres Administratora Danych Osobowych. Z Inspektorem Ochrony Danych Osobowych należy kontaktować się we wszystkich sprawach związanych z przetwarzaniem danych osobowych oraz z korzystaniem przez Przyjmującego zamówienie lub osoby, których dane osobowe zostały ujawnione przez Przyjmującego zamówienie z praw związanych z przetwarzaniem i ochroną danych osobowych.
- c. Dane osobowe Przyjmującego zamówienie lub dane osobowe osób ujawnione przez Przyjmującego zamówienie będą wykorzystywane w celu przeprowadzenia postępowania na udzielanie świadczeń zdrowotnych i udzielenia zamówienia na podstawie przepisów ustawy o działalności leczniczej, oraz po udzieleniu zamówienia w celu zawarcia i realizacji umowy. Podstawą przetwarzania tych danych jest art. 6 ust. 1 pkt b), c) i f) RODO.
- d. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne do przeprowadzenia postępowania na udzielanie świadczeń zdrowotnych i udzielenia zamówienia na podstawie przepisów ustawy o działalności leczniczej oraz realizacji umowy w przypadku jej zawarcia. Konsekwencją niepodania tych danych będzie niemożliwość przeprowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia, a następnie podpisania oraz realizacji zawartej z Przyjmującym zamówienie umowy i wynikających z niej obowiązków.
- e. Odbiorcami danych osobowych Przyjmującego zamówienie lub danych osobowych osób ujawnionych przez Przyjmującego zamówienie będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania na podstawie obowiązujących przepisów prawa, podmioty uprawnione do sprawdzania lub kontroli działalności Udzielającego zamówienia, a w przypadku zawarcia z Przyjmującym zamówienie umowy odbiorcami danych będą także podmioty świadczące obsługę prawną Udzielającego zamówienia, podmioty świadczące na jego rzecz usługi finansowo-księgowo oraz inne podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa, zwłaszcza uprawnione do kontroli działalności Udzielającego zamówienia.

f. Udzielający zamówienia nie ma zamiaru przekazywać danych osobowych Przyjmującego zamówienie lub danych osobowych osób ujawnionych przez Przyjmującego zamówienie do państwa trzeciego (poza teren Europejskiego Obszaru Gospodarczego) lub organizacji międzynarodowej, chyba że takie zobowiązanie będzie wynikać z przepisów prawa.

g. Dane osobowe Przyjmującego zamówienie lub dane osobowe osób ujawnione przez Przyjmującego zamówienie będą przetwarzane przez okres niezbędny do realizacji celu przetwarzania w zakresie udzielenia zamówienia na podstawie przepisów ustawy o działalności leczniczej oraz w przypadku zawarcia umowy przez okres realizacji umowy do momentu wygaśnięcia obowiązków przetwarzania danych wynikających z przepisów prawa, w tym wygaśnięcia roszczeń o charakterze cywilnym i podatkowym. Następnie dane osobowe zostaną zarchiwizowane zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa i przechowywane przez okres wymagany na podstawie przepisów określających postępowanie z materiałami archiwalnymi i inną dokumentacją. W przypadku unieważnienia postępowania o udzielenie zamówienia dane osobowe Przyjmującego zamówienie lub dane osobowe osób ujawnione przez Przyjmującego zamówienie będą przetwarzane do momentu wygaśnięcia obowiązków przetwarzania danych wynikających z przepisów prawa, w tym przepisów dotyczących określających postępowanie z materiałami archiwalnymi i inną dokumentacją.

h. Dane osobowe Przyjmującego zamówienie lub dane osobowe osób ujawnione przez Przyjmującego zamówienie nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany, w tym również w formie profilowania w rozumieniu art. 22 RODO.

i. Przyjmujący zamówienie lub osoby, których dane osobowe zostały ujawnione przez Przyjmującego zamówienie mają prawo dostępu do treści swoich danych osobowych oraz prawo ich sprostowania, ograniczenia ich przetwarzania, z zastrzeżeniem przepisów RODO, w tym art. 18 RODO, przenoszenia danych w przypadku gdy dane są przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 pkt b) RODO, wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania w przypadku gdy dane są przetwarzane na podstawie art. 6 ust. 1 pkt f) RODO oraz prawo do usunięcia danych osobowych z zastrzeżeniem art. 17 RODO.

j. Przyjmujący zamówienie lub osoby, których dane osobowe zostały ujawnione przez Przyjmującego zamówienie mają prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego tj.: Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uznają, iż przetwarzanie danych osobowych ich dotyczących narusza przepisy RODO.

Sopot, dn. 23.04.2024r.

**ZATWIERDZAM:**

Prezes Zarządu

.....mgr Tomasz Augustyniak

.....mgr Tomasz Augustyniak  
Kadca  
rej. Cd. 1436

.....  
Pieczęć firmowa

**FORMULARZ OFERTOWY**  
**diagnostyczne badania laboratoryjne**

Pełna nazwa Oferenta

.....  
Pełny adres siedziby Oferenta (kod pocztowy)

.....  
nr tel/fax, kom. .... e-mail.....

nr wpisu do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą:.....

nr wpisu do rejestru sądowego/ wpis do ewidencji działalności gospodarczej .....

nr statystyczny REGON ....., nr Identyfikacji Podatkowej NIP .....

Nazwisko i imię oraz stanowisko osób uprawnionych do reprezentowania .....

.....  
Nazwa banku, nr rachunku

- .....
- 1) Oświadczam, iż po zapoznaniu się z treścią ogłoszenia, oraz ze Szczegółowymi Warunkami Konkursu nr K-10-24 na **kompleksowe całodobowe diagnostyczne badania laboratoryjne**, nie wnoszę do nich zastrzeżeń i składam ofertę na świadczenia medyczne zawarte w **Załączniku nr 2 do oferty**.
  - 2) Oświadczam w imieniu w/w Oferenta, że:
    - a) jest on uprawniony do udzielania świadczeń zdrowotnych laboratoryjnych badań diagnostycznych, będących przedmiotem niniejszego konkursu, zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. z 2023r., poz. 991 ze zm.) oraz ustawą z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (j.t. Dz.U. 2023r., poz. 2125 ze zm.), w szczególności jest zarejestrowany we właściwym rejestrze podmiotów leczniczych (wymóg dla każdego laboratorium należącego do Oferenta, o ile to laboratorium jest wskazane jako biorące udział w realizacji niniejszego zamówienia),
    - b) posiada on uprawnienie do występowania w obrocie prawnym, zgodnie z wymogami ustawowymi,
    - c) wykonuje lub wykonywał on należycie w pełnym zakresie badania analityczne dla co najmniej jednego szpitala zlokalizowanego na terenie województwa pomorskiego (outsourcing usług) pełniąc dla niego dyżury całodobowe, w okresie ostatnich trzech lat przed dniem otwarcia ofert,
    - d) prowadzi on wieloprofilowe laboratorium, które wykonało w ostatnich 12 miesiącach poprzedzających miesiąc złożenia ofert, nie mniej, niż 100.000 badań i które będzie w stanie obsłużyć Udzielającego zamówienia na zasadach i w terminach wskazanych w Szczegółowych Warunkach Konkursu,
    - e) dysponuje on osobami zdolnymi do wykonania niniejszego zamówienia, tj. posiada wysoko kwalifikowany personel – co najmniej jeden specjalista z zakresu diagnostyki laboratoryjnej i co najmniej jeden specjalista z zakresu mikrobiologii, a także posiada kierownika pracowni serologii lub immunologii transfuzjologicznej o uprawnieniach zgodnych z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.), a liczbę i kwalifikacje zawodowe osób udzielających świadczeń medycznych objętych ofertą podano w **Załączniku nr 3**,
    - f) posiada on niezbędny potencjał techniczny, w tym odpowiedni sprzęt komputerowy i wdrożony system (oprogramowanie), umożliwiające integrację ze szpitalnym systemem CGM Clininet Udzielającego zamówienie,
    - g) zapewni integrację programu rejestracji badań i przesyłania wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM Clininet w terminie do dnia 01.06.2024 r.
    - h) zapewni bezpieczny sprzęt do pobrań materiałów do badań, w tym także pediatryczny, zgodny z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych (Dz.U.2013.696), a do wykonania badań wykorzysta aparaturę i sprzęt wykazany w wykazie oraz że badania zostaną wykonane we wskazanych warunkach lokalowych - **Załącznik nr 4**.
    - i) znajduje się on w sytuacji finansowej zapewniającej należyte wykonanie zamówienia, w tym nie zalega w płaceniu składek, opłat i podatków w ZUS i w Urzędzie Skarbowym oraz posiada ubezpieczenie OC w zakresie działalności będącej przedmiotem złożonej oferty.

N

- 3) Oferuję realizację usług w terminie **24 miesiące od dnia 01.06.2024 roku od godz. 00.00 do dnia 31.05.2026 roku do godz. 24.00.**
- 4) Zobowiązuję się do wykonywania zleconych badań przez 24 godziny na dobę.
- 5) Oferuję wykonanie usług medycznych ogłoszonych w konkursie ofert, tj. diagnostycznych badań laboratoryjnych po cenach wyszczególnionych w Formularzu Ofertowo - Cenowym, stanowiącym **Załącznik nr 2**, co daje w skali 12 miesięcy kwotę brutto ..... (słownie: ....., która stanowi cenę naszej oferty.
- 6) Zobowiązuję się do utrzymania niezminionej ceny za realizację usługi przez cały okres obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem możliwości zmian określonych w Projekcie Umowy,
- 7) Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z warunkami umowy (projektem umowy) i nie wnosimy do niego zastrzeżeń\*/(wnieśliśmy wcześniej propozycje zmian\*). W przypadku wybrania naszej oferty podpiszemy proponowaną treść umowy.
- 8) Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty złożenia oferty.
- 9) Oświadczamy, że posiadamy aktualne ubezpieczenie OC w zakresie prowadzonej działalności medycznej w wysokości nie niższej niż wynikająca z obowiązujących przepisów w zakresie ubezpieczenia przy realizacji świadczeń zdrowotnych oraz zobowiązujemy się kontynuować to ubezpieczenie w całym okresie obowiązywania umowy zawartej z Udzielającym zamówienia na realizację świadczeń zdrowotnych.
- 10) Oświadczamy, że w cenie badań laboratoryjnych zorganizujemy i zapewnimy funkcjonowanie banku krwi dla Udzielającego zamówienia zgodnie z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023.1742 ze zm.).

11) Przedmiot konkursu będzie świadczony w ....., ul. ....  
 .....  
 .....  
 .....  
 .....

*/wpisać laboratorium Oferenta, przeznaczone do wykonywania większości rodzajowo-ilościowej badań laboratoryjnych na rzecz Udzielającego zamówienia, miejscowość i adres, kierownika, godziny funkcjonowania/*

12) Osoby wyznaczone do kontaktu (imię i nazwisko, nr telefonu, adres e-mail):

a) w sprawach bieżących, zapisów umowy i cennika:

.....

b) w sprawach merytorycznych:

.....

*\*w razie wyczerpania rubryk prosimy o kontynuowanie wykazu na dodatkowej karcie*

.....  
**data i podpis Oferenta**

*\*niewłaściwe skreślić*



### KLAUZULA RODO

Ja, niżej podpisana/-y oświadczam, iż wyrażam zgodę na przetwarzanie moich danych osobowych dostarczonych przeze mnie w formularzu ofertowym i jego załącznikach, przez spółkę Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz- Kosko w Sopocie Sp. z o.o. z siedzibą w Sopocie – Administratora Danych Osobowych, w celu:

1. wykorzystania podanych przeze mnie dobrowolnie danych osobowych w celu przeprowadzenia konkursu na udzielanie świadczeń zdrowotnych w spółce Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz- Kosko w Sopocie Sp. z o.o., na jakie złożyłem/am ofertę konkursową zgodnie z przepisami o ochronie danych osobowych\*\*.

TAK

NIE

.....  
data złożenia oświadczenia

.....  
podpis osoby składającej oświadczenie

Potwierdzam poprawność podanych powyżej moich danych osobowych i dobrowolność ich przekazania.

.....  
Data i podpis oferenta lub upoważnionego przedstawiciela

\*) niewłaściwe skreślić

\*\*\*) Niewyrażenie zgody wiąże się z niemożliwością wzięcia udziału w konkursie na udzielanie świadczeń zdrowotnych

**FORMULARZ OFERTOWO - CENOWY  
WYKAZ LABORATORYJNYCH BADAŃ  
DIAGNOSTYCZNYCH DLA PCR  
W OKRESIE 12 MIESIĘCY**

UWAGA: ZAPOTRZEBOWANIE SZACUNKOWE

LP	BADANIE	ilość badań (za 12 m-cy ogółem)	Cena za jedno badanie (z VAT)	Cena całkowita za łączną ilość badań	Termin realizacji i badania (w h - jeśli termin wynosi do 24 godzin, a w dniach jeśli termin wynosi pow. 24h)
<p><b>Badania rutynowe oznaczone literą R:</b> badania laboratoryjne wykonywane w czasie 4-6 godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczanie wyników badań do wykonania tego samego dnia do godz. 14<sup>00</sup> do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.</p> <p><b>Badania oznaczone literą D:</b> badania laboratoryjne wykonywane w czasie: D1 – do 1 dnia (24h), D2 – do 2 dni (48h), D3 – do 3 dni (72h), D5 – do 5 dni (120h), od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczanie wyników badań do wykonania najpóźniej w terminach podanych powyżej do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.</p> <p><b>Badania pilne oznaczone literą P /UWAGA! tryb cito dotyczy wszystkich badań/:</b> Wyniki patologiczne istotne dla życia lub badania ważne diagnostycznie lub zlecone w trybie pilnym oraz cito należy podać niezwłocznie w terminie nie dłuższym niż 2 godziny od zlecenia odbioru materiału biologicznego, drogą telefoniczną lub elektroniczną do zlecającego badanie (należy następnie potwierdzić wynik tak jak w trybie zwykłym). W przypadku zgłaszania stanu zagrożenia życia badania wykonywane będą musiały być w możliwie najkrótszym czasie.</p>					
<b>I. HEMATOLOGIA</b>					
1	MORFOLOGIA KRWI (24 PARAMETRY)	R/P	18000		
2	ODCZYN BIERNACKIEGO	R/P	14000		
3	PŁYTKI KRWI NA CYTRYNIAN	R	40		
4	RETIKULOCYTY	R	180		
5	WZÓR ODSETKOWY LEUKOCYTÓW	R	400		
6	MIELOGRAM	D5	5		
<b>II. BADANIE KRZEPLIWOŚCI</b>					
1	APTT	R	800		
2	BIAŁKO C		20		
3	BIAŁKO S		20		
4	ANTYTROMBINA III	R	5		
5	CZAS TROMBINOWY	R	10		
6	D-DIMER	R	1300		
7	FIBRYNOGEN	R	400		
8	INR PT	R/P	1000		
<b>III. BIOCHEMIA</b>					
1	ALAT	R	13800		
2	ALBUMINA	R	500		
3	ALDOLAZA		40		
4	AMYLAZA	R	200		
5	AMYLAZA TRZUSTKOWA	D2	20		
6	AMYLAZA W MOCZU	R	50		
7	AMYLOID A		30		
8	ASPAT	R	11500		
9	BETA 2-MIKROGLOBULINA		120		
10	BIAŁKO W MOCZU		5		

11	BIĄŁKO CAŁKOWITE	R	500			
12	BIĄŁKO BENCE-JONESA		5			
13	BILIRUBINA BEZPOŚREDNIA	R	30			
14	BILIRUBINA WOLNA (POŚREDNIA)		20			
15	BILIRUBINA CAŁKOWITA	R	2100			
16	BNP lub NT pro-BNP	R	300			
17	CERULOPLAZMINA		10			
18	CHLORKI	R	500			
19	CYKLOSPORYNA A WE KRWI		10			
20	CHOLESTEROL	R	100			
21	CK	R	1750			
22	CKMB MASS	R/P	300			
23	CRP	R/P	14600			
24	DEZOKSYPIRYDYNOLINA W MOCZU		5			
25	DIGOKSYNA		20			
26	DHEA-s		5			
27	DOBOWA UTRATA BIAŁKA Z MOCZEM	R	100			
28	ELEKTROLITY (Na, K, Cl)	R/P	5300			
29	ETANOL		5			
30	FERRYTYNA	R	1300			
31	FOSFATAZA ALKALICZNA	R	4500			
32	FOSFATAZA KWAŚNA		10			
33	FOSFOR	R	4500			
34	FOSFOR W DZM		50			
35	FOSFOR W MOCZU	R	10			
36	GGTP	R	3500			
37	GLUKOZA	R	5200			
38	GLUKOZA 75G 0-120 (2 pkt oznaczeń)		250			
39	HAPTOGLOBINA		5			
40	HbA1C	D1	700			
41	HDL CHOLESTEROL	R	30			
42	INTERLEUKINA - 6 (IL-6)		20			
43	KALPROTEKTYNA		50			
44	KORTYZOL	D1	30			
45	KLIRENS KREATYNINY		5			
46	KREATYNINA W MOCZU		30			
47	KREATYNINA	R/P	14500			
48	KRZYWA ŻELAZOWA		40			
49	KWAS MOCZOWY - MOCZ		10			
50	KWAS FOLIOWY	D1	900			
51	KWAS MOCZOWY	R	6300			
52	LDH	R	1500			
53	LDL CHOLESTEROL	R	20			
54	LIPAZA	D1	80			
55	MAGNEZ	D1	300			
56	MIKROALBUMINURIA		5			
57	MOCZNIK	R	2200			



58	POTAS	R/P	300		
59	POTAS W MOCZU		5		
60	PROTEINOGRAM	D2	4500		
61	PROFIL LIPIDOWY	R	3500		
62	PROKALCYTONINA	P	350		
63	RÓWNOWAGA KWASOWO-ZASADOWA	R/P	5		
64	SÓD	R	120		
65	SÓD W MOCZU		5		
66	TIBC		100		
67	TNF-ALFA		10		
68	TRANSFERYNA	D1	30		
69	TRIGLICERYDY	R	50		
70	TROPONINA T	P	350		
71	WANKOMYCINA		5		
72	WAPŃ	R	6300		
73	WAPŃ DZM		100		
74	WAPŃ W MOCZU	R	20		
75	WAPŃ ZJONIZOWANY	D1	100		
76	ŻELAZO	R	1300		
77	VIT B12	D1	1500		
78	1,25 DIHYDROKSY D3		30		
79	WITAMINA D3 (25 OH)	D1	7200		
<b>IV. ANALITYKA OGÓLNA</b>					
1	BADANIE PŁYNU Z JAM CIAŁA		20		
2	BADANIE OGÓLNE MOCZU	R/P	9000		
3	BADANIE PŁYNU STAWOWEGO – KRYSTAŁY		5		
4	KAŁ BADANIE PARAZYTOLOGICZNE		200		
5	KAŁ BADANIE OGÓLNE		10		
6	KAŁ KREW UTAJONA	R	250		
7	LAMBLIA GIARDIA W KALE		60		
<b>V. SEROLOGIA</b>					
1	ASO	R	450		
2	ODCZYN WAALER-ROSE		5		
3	PBD		5		
4	RF	R	4200		
5	VDRL		10		
6	WR		50		
<b>VI. SEROLOGIA CHOROÓB ZAKAŻNYCH</b>					
1	ANTY HBc	D1	350		
2	ANTY HBs	R	150		
3	ANTY HCV	R	2800		
4	HCV RNA ilościowo		10		
5	HCV RNA jakościowo		10		
6	BORELIOZA IGG	D1	1300		
7	BORELIOZA IGM	D1	1300		
8	BORDETELLA PERTUSSIS IGA		10		
9	BORDETELLA PERTUSSIS IGG		10		

10	BORDETELLA PERTUSSIS IGM		10		
11	CHLAMYDIA PNEUMONIAE IG A		10		
12	CHLAMYDIA PNEUMONIAE IG G		180		
13	CHLAMYDIA PNEUMONIAE IG M		180		
14	CHLAMYDIA TRACHOMATIS IG G		400		
15	CHLAMYDIA TRACHOMATIS IG A		10		
16	CHLAMYDIA TRACHOMATIS IG M		400		
17	CMV IGG	D1	150		
18	CMV IGM	D1	150		
19	EBV-IGG VCA		150		
20	EBV-IGM VCA		150		
21	HBs Ag	R	2800		
22	HELICOBACTER PYLORI – ANTYGEN W KALE	D1	40		
23	HIV	D1	600		
24	RUB IGG		5		
25	RUB IGM		10		
26	TOXO IGG		80		
27	TOXO IGM		80		
28	TOXOCAROZA		10		
29	WB BORELIOZA IGG		240		
30	WB BORELIOZA IGM		240		
31	TEST POTWIERDZENIA HBS		5		
32	MOCZ W KIERUNKU BK-POSIEW		5		
33	PLWOCINA NA BK-POSIEW		5		
34	PŁYN Z JAMY OPŁUCNEJ NA BK		5		

#### VII. ENDOKRYNOLOGIA I WSKAŹNIKI NOWOTWOROWE

1	AFP	R	600		
2	ANTY-TG	D1	150		
3	ANTY-TPO	D1	150		
4	BETA HCG	R	120		
5	CA 125	D1	700		
6	CA 15-3	D1	500		
7	CA 19-9	D1	750		
8	CEA	D1	1100		
9	ESTRADIOL		30		
10	FSH		30		
11	INSULINA	D1	130		
12	FT3	R	700		
13	FT4	R	1500		
14	LH		20		
15	KALCYTONINA		10		
16	OSTEOKALCYNINA		50		
17	PROGESTERON		20		
18	PROLAKTYNA	R	30		
19	PSA WOLNY	D1	10		
20	PSA CAŁKOWITY	R	650		
21	PTH	D1	600		

22	T3		10		
23	T4		20		
24	TESTOSTERON		30		
25	TSH	R	4000		
<b>VIII. TRANSFUZIOLOGIA I SEROLOGIA</b>					
1	GRUPA KRWI	R/P	100		
2	BEZPOŚREDNI TEST ANTYGLOBULINOWY (BTA)		50		
3	PRÓBA KRZYŻOWA	P	20		
<b>IX. BADANIA IMMUNOLOGICZNE</b>					
1	AKTYWNOŚĆ DOPEŁNIACZA CA (CH50)		5		
2	PPJ PANEL ROZSZERZONY DERMATOMYOSITIS met. Immunoblot (Anty-Mi2alfa, Anty-HMGCR, Anty-TIFg, Anty-MDA5, Anty-NXP2, Anty-SAE1, Anty-Ku, Anty-PWSc1100, Anty-PM-Sc175, Anty-Jo 1, Anty-SRP, Anty-PL7, Anty-PL12, Anty-EJ, Anty-OJ, Anty-Ro-52, Anty-cN1A, Anty-Mi-2 beta)		30		
3	PANEL DIAGNOSTYKI ZAPALENIA MIĘŚNI (miositis) BLOT Mi-2, PM/Sc1 100, Jo-1, SRP 54, PL-7, PL-12, Ku		120		
4	PANEL NACZYNIOWY (ANA-ANC, ANCA-IF, AECA) (IIF)		5		
5	PANEL WĄTROBOWY IIF (ANA2, AMA, SMA, LKM, LMA, BCA) (IIF, ELISA)		20		
6	PANEL WĄTROBOWY BLOT (LKM-1, AMA-M2, LC-1, SLA/LP) IB		5		
7	ANA PROFIL SKLERODERMA Scl-70, CENP B, RNA Pol III 11 kDa, RNA Pol III 155 kDa, fibrylaryna, NOR-90, Th/To, PM-Sc1 100, PM-Sc1-75, Ku, PDGFR, Ro-52		220		
8	P/CIAŁA P/JĄDROWE ANA met. IIF i IB DSF 70, nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, PM-Sc1, Jo-1, Centromerowi B (CENP B), PCNA, dsDNA, nukleosomom, histonom, rybosomalnemu białku P (Ryb. białku P) i AMA-M2		2700		
9	P/CIAŁA P/JĄDROWE IMMUNOBLOT DSF 70, nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, PM-Sc1, Jo-1, Centromerowi B (CENP B), PCNA, dsDNA, nukleosomom, histonom, rybosomalnemu białku P (Ryb. białku P) i AMA-M2		200		
10	ANTYKOAGULANT TOCZNIA LA		500		
11	C3 DOPEŁNIACZA		1600		
12	C4 DOPEŁNIACZA		1600		
13	CZYNNIK REUMATOIDALNY IGA		5		
14	CZYNNIK REUMATOIDALNY IGG		5		
15	CZYNNIK REUMATOIDALNY IGM		5		
16	DOPEŁNIACZ SKŁADOWA C1q		10		
17	FOSFATAZA ALKALICZNA – IZOENZYM KOSTNY		40		
18	LEIDEN – MUTACJA GENU CZYNNIKA V TYPU LEIDEN		5		
19	HEMOCHROMATOZA - BADANIE GENETYCZNE C282Y, H63D oraz S65C w genie HFE		5		
20	HLA B27 w kierunku ZZSK		800		
21	HLA Cw6		150		
22	HOMOCYSTEINA		40		
23	IGG4		40		
24	IMMUNOFIKSACJA		100		
25	IMMUNOGLOBULINA A	D1	500		
26	IMMUNOGLOBULINA E	D1	120		

27	IMMUNOGLOBULINA G	D1	500		
28	IMMUNOGLOBULINA M	D1	500		
29	IMMUNOHISTOCHEMICZNE BADANIE TKANEK		5		
30	BADANIA CYTOLOGICZNE MATERIAŁU Z BIOPSJI ASPIRACYJNEJ CINKOIGŁOWEJ (BAC, BACC)		5		
31	BADANIA CYTOLOGICZNE PŁYNÓW Z JAM CIAŁA METODĄ STANDARDOWĄ (WYMAZ)		5		
32	BADANIA CYTOLOGICZNE PŁYNÓW Z JAM CIAŁA METODĄ CELL BLOCK		5		
33	KRIOGLOBULINY-WYKRYWANIE		30		
34	KOMPLEKSY IMMUNOLOGICZNE C1Q		5		
35	KOMPLEKSY IMMUNOLOGICZNE C3D		5		
36	MYCOPLASMA PNEUMONIAE IG A		5		
37	MYCOPLASMA PNEUMONIAE IG G		150		
38	MYCOPLASMA PNEUMONIAE IG M		150		
39	BETA-CROSSLAPS (beta-CTX)		5		
40	N-końcowy propeptyd prokolagenu typu 1 (P1NP)		10		
41	P/CIAŁA P-KARDIOLIPINIE IGG		450		
42	P/CIAŁA P-KARDIOLIPINIE IGM		450		
43	P/CIAŁA P-KARDIOLIPINIE IGA		100		
44	P/CIAŁA ANTY SCL 70		5		
45	P/CIAŁA ANTY SSA		50		
46	P/CIAŁA ANTY SSB		50		
47	P/CIAŁA ANTY-SM		10		
48	P/CIAŁA ANTY JO-1		5		
49	P/CIAŁA GRANULOCYTARNE ANCA (pANCA i cANCA) typ świecenia (IIF)		360		
50	P/CIAŁA GRANULOCYTARNE ANCA PROFIL (PR3, MPO, elastaza, katepsyna G, BPI, laktoferyna) (ELISA)		100		
51	P/CIAŁA P. MIELOPEROKSYDAZIE (MPO) (pANCA) I PROTEINAZIE 3 (PR-3) (cANCA) met. immunoblot		20		
52	P/CIAŁA P/JĄDROWE met. immunoblot ENA (nRNP/Sm, Sm, SS-A, Ro-52, SS-B, Scl-70, Jo-1)		5		
53	P/CIAŁA P/JĄDROWE met. IIF typ świecenia miano (dsDNA, AMA)		50		
54	P/CIAŁA P CYTRULINOWE	R	3400		
55	P/CIAŁA P GRANULOCYTARNE PANCA (MPO) (ELISA)		200		
56	P/CIAŁA P GRANULOCYTARNE CANCA (PR3) (ELISA)		200		
57	P/CIAŁA P NATYWNEMU DNA (DS DNA)		150		
58	P/CIAŁA / dsDNA – NCX (ELISA)		200		
59	P/CIAŁA P RECEPTOROM TSH		10		
60	P/CIAŁA P/C1q		10		
61	P/CIAŁA P ENDOMYSIUM IGA i IGG Profil		10		
62	P/CIAŁA P/JĄDROWE met. IIF, typ świecenia, miano – test przesiewowy		500		
63	P/CIAŁA P/HISTONOM		5		
64	P/CIAŁA P/MITOCHONDRIALNE AMA		5		
65	P/CIAŁA P/MITOCHONDRIALNE M2, M4, M9		5		
66	P/CIAŁA P/MIĘŚNIOM GŁADKIM (SMA) (IIF)		5		
67	P/CIAŁA P/MIĘŚNIOM SZKIELETOWYM (ASMA) (IIF)		5		
68	P/CIAŁA P/PŁYTKOWE (METODA ENZYMATYCZNA MAIPA)		5		
69	P/CIAŁA P/PRZEWODOM ŚLINOWYM		5		

70	P/CIAŁA P/NRNP		5		
71	P/CIAŁA P/PNEUMOCISTIS CARINI (IGG i IGM)		5		
72	P/CIAŁA P-ŚRÓDBŁ. NACZYŃ (AECA) (IIF)		30		
73	P/P-TRANSGLUTAMINAZIE TK. IGA		20		
74	P/P-TRANSGLUTAMINAZIE TK. IGG		5		
75	PARVOWIRUS B19 IGG		20		
76	PARVOWIRUS B19 IGM		20		
77	Koronawirus SARS-CoV-2, przeciwciała NCP w klasie IgG		150		
78	Koronawirus SARS-CoV-2, przeciwciała IgM		150		
79	Koronawirus SARS-CoV-2, przeciwciała neutralizujące anty-S, ilościowo IgG		5		
80	Koronawirus SARS-CoV-2, przeciwciała IgG i IgM anty-S ilościowo		20		
81	PANEL P/CIAŁ ONKO- i ANTY-NEURALNYCH met. IIF, Immunoblot (anty-amfizyna; anty-CV2; anty-Ma/Ta; anty-Ri; anty-Yo; anty-Hu; anty-rekoweryna; anty-SOX1; anty-tytyna)		5		
82	P/CIAŁA P/NEURONALNE (Ri, Yo, Hu) (IIF)		5		
83	YERSINIA-PRZECIWCIAŁA IGA		120		
84	YERSINIA-PRZECIWCIAŁA IGG		220		
85	YERSINIA-PRZECIWCIAŁA IGM		220		
86	QUANTIFERON-TB		600		
87	BADANIE HISTOPATOLOGICZNE		50		
88	P/CIAŁA B2 GLIKOPROTEINIE I IGA		100		
89	P/CIAŁA B2 GLIKOPROTEINIE I IGG		420		
90	P/CIAŁA B2 GLIKOPROTEINIE I IGM		420		
<b>X. MIKROBIOLOGIA</b>					
1	POSIEW KAŁU Z OGÓLNA OCENĄ TLENOWEJ FLORY JELITOWEJ (Salmonella, Shigella, Yersinia)		30		
2	POSIEW KAŁU W KIERUNKU SALMONELLA, SHIGELLA		10		
3	POSIEW W KIERUNKU YERSINIA ENTEROCOLITICA		5		
4	POSIEW KRWI W WARUNKACH BEZTLENOWYCH		120		
5	POSIEW KRWI W WARUNKACH TLENOWYCH		120		
6	POSIEW MOCZU		450		
7	POSIEW PLWOCINY		10		
8	POSIEW PŁYNU STAWOWEGO		20		
9	POSIEW W KIERUNKU DROŹDZAKÓW		5		
10	POSIEW WYMAZU Z GARDŁA		70		
11	POSIEW WYMAZU Z NOSA		30		
12	POSIEW WYMAZU Z JAMY USTNEJ		5		
13	POSIEW RANY / ROPY		70		
14	POSIEW WYMAZU Z UCHA		5		
15	KAŁ - NOROWIRUSY		5		
16	WYKRYWANIE ADENOWIRUSÓW W KALE	R	20		
17	WYKRYWANIE ROTAWIRUSÓW W KALE	R	20		
18	WYKRYWANIE TOKSYNY A +b CLOSTRIDIUM DIFFICILE	R	30		
19	RSV (Respiratory syncytial virus), antygen		5		
20	WYKRYWANIE WIRUSA GRYPY A I B	R	10		
21	BADANIA EPIDEMIOLOGICZNE		5		
22	POSIEW Z ODBYTU W KIER.NOSICIELSTWA PAŁECZEK		5		

	JELITOWYCH CPE WYTWARZAJĄCYCH KARBAPENEMAZY				
23	WYMAZ NA NOSICIELSTWO PATOGENÓW ALARMOWYCH (BAD.BAKTERIOLOGICZNE)		40		
				<b>CENA ŁĄCZNA za 12 miesięcy</b>	<b>x</b>
				<b>CENA ŁĄCZNA za 24 miesiące</b>	<b>x</b>

.....  
**(data i podpis Oferenta)**

**Liczba i kwalifikacje zawodowe osób wykonujących  
diagnostyczne badania laboratoryjne i prowadzących bank krwi  
(prosimy dołączyć dokumenty potwierdzające kwalifikacje)**

Lp.	Imię i nazwisko	Stanowiska osób udzielających świadczeń	Kwalifikacje zawodowe poszczególnych osób i doświadczenie zawodowe, w tym <u>wymagane dla kierownika pracownika serologii lub immunologii transfuzjologicznej</u>	Miejsce pracy

**Osoba diagnosty labor. do bezpośrednich kontaktów z Udzielającym zamówienia :**

....., tel. ....

.....  
(data i podpis Oferenta)








\*w razie wyczerpania tabeli prosimy o kontynuowanie wykazu na dodatkowej karcie

**Opis warunków lokalowych miejsca wykonywania badań:**

.....  
.....  
.....  
.....  
.....

\*w razie wyczerpania rubryk prosimy o kontynuowanie wykazu na dodatkowej karcie

**Posiadamy niezbędny do wykonania zamówienia potencjał techniczny oraz zapewnimy sprzęt do pobrań tj.:**

.....  
.....  
.....  
.....  
.....

\*w razie wyczerpania rubryk prosimy o kontynuowanie wykazu na dodatkowej karcie

**Przedstawiamy wykaz zewnętrznych punktów pobrań:**

.....  
.....  
.....  
.....

\*w razie wyczerpania rubryk prosimy o kontynuowanie wykazu na dodatkowej karcie

.....  
(data i podpis Oferenta)



.....  
pieczęćka Oferenta

Załącznik Nr 5

**Wykaz usług /typu outsourcing/  
badań laboratoryjnych w szpitalach z ostatnich 3 lat**

**Prosimy dołączyć dokumenty (np. referencje) z okresu ostatnich trzech lat potwierdzające, że usługi dotyczące współpracy w zakresie objętym przedmiotem niniejszego konkursu, zostały wykonane należycie**

Lp.	Udzielający zamówienia /podać nazwę i adres jednostki oraz wskazać czy jest to szpital/	Rodzaj wykonywanych świadczeń	Zapewnienie całodobowych dyżurów /podać tak lub nie/	Okres trwania umowy /od – do/	Wartość umowy

.....  
(data i podpis Oferenta)



**UMOWA nr ..... – PROJEKT  
diagnostyczne badania laboratoryjne**

zawarta w Sopocie w dniu ..... roku pomiędzy:

**1/ Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z o.o. z siedzibą w Sopocie przy ul. Grunwaldzkiej 1-3, 81-759 Sopot, wpisanym do Krajowego Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk – Północ w Gdańsku VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000684944, NIP: 5851479028, REGON: 192587795, kapitał zakładowy 83.970.000,00 zł – opłacony w całości, zwanym w dalszej części niniejszej umowy **UDZIELAJĄCYM ZAMÓWIENIA**, reprezentowanym przez:**

- .....

a  
2/ ..... z siedzibą w .....  
zarejestrowanym w .....

posiadającym NIP: ..... REGON: ..... zwanym w dalszej części niniejszej umowy **PRZYJMUJĄCYM ZAMÓWIENIE** reprezentowanym przez:

.....

o następującej treści:

**§ 1**

Podstawą zawarcia niniejszej umowy jest wybór najkorzystniejszej oferty wyłonionej w trybie konkursu ofert nr K-10-24 w oparciu o ustawę z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. z 2023r., poz. 991 ze zm.).

**§ 2**

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest świadczenie usług zdrowotnych polegających na wykonywaniu kompleksowych całodobowych diagnostycznych badań laboratoryjnych w zakresie i cenie oraz terminie realizacji badania podanej w załączniku nr ... stanowiącym integralną część umowy wraz z dostarczaniem jednorazowego sprzętu do pobierania materiału biologicznego i systemów próżniowych oraz podłoży transportowych, służących do pobierania materiału u pacjentów PCR w celu udzielania świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i serologii grup krwi oraz usług polegających na organizacji i zapewnieniu funkcjonowania banku krwi dla PCR Sopot, z zastrzeżeniem, że wartość w/w usług jest wliczona w cenę badań (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. Przyjmujący zamówienie zapewni także obsługę pacjenta Udzielającego zamówienia w prowadzonych punktach laboratoryjnych poza siedzibą Udzielającego zamówienia w oparciu o wystawione skierowania (pobranie krwi i wykonanie badania).
3. W skład przedmiotu umowy wchodzi także organizacja i zapewnienie funkcjonowania banku krwi dla Udzielającego zamówienia oraz przeszkolenie personelu Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania materiału biologicznego przy użyciu sprzętu określonego w ustępie 1.
4. Przyjmujący zamówienie w terminie do dnia 01.06.2024 r. zapewni integrację programu do rejestracji badań, przesyłania i odbioru wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM Clininet oraz każdorazowo w przypadku zmiany systemu w placówce, w formacie uzgodnionym z dostawcą systemu szpitalnego i z zachowaniem zasad ochrony danych osobowych pacjentów.
5. Realizacja przedmiotu umowy odbywać się będzie zgodnie z dokumentacją, którą tworzą załączniki do niniejszej umowy, a także Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert (SWKO) z załącznikami oraz oferta Przyjmującego zamówienie.

**§ 3**

1. Świadczone usługi muszą być na wysokim poziomie jakościowym, 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 całodobowej, nieprzerwanej pracy na rzecz Udzielającego zamówienia, a także w sposób zgodny z ustawą z dnia 15 września 2022r. o medycynie laboratoryjnej (t.j. Dz.U. 2023.2125) w tym z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2023r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiającym podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej (Dz.U.2023 poz.2307).
2. Przyjmujący zamówienie będzie świadczył usługi w zakresie diagnostyki laboratoryjnej przez 24 godziny na dobę non stop przez 7 dni w tygodniu w laboratorium wskazanym do wykonywania większości rodzajowo-ilościowej badań laboratoryjnych.

3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonania świadczeń zdrowotnych przy użyciu aparatury niezbędnej do wykonywania badań, zgodnie z Załącznikiem nr .... do umowy.
4. Przyjmujący zamówienie będzie realizował usługę w sposób nie zakłócający pracy pozostałych jednostek organizacyjnych Udzielającego zamówienie, w tym urządzeń będących na wyposażeniu tych jednostek.
5. 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 z Załącznikiem nr .... do umowy (minimalna liczba osób wykonujących świadczenia zdrowotne).
6. Przyjmujący zamówienie zapewni przy realizacji umowy współpracę poprzez:
  - c) analizę czynników etiologicznych zakażeń dla celów epidemiologicznych,
  - d) analizę wyników badań mikrobiologicznych u Udzielającego zamówienie z podziałem na poszczególne oddziały szpitalne,
  - e) monitorowanie zmian w lekooporności drobnoustrojów szpitalnych,
  - f) analizę i raportowanie dotyczące występowania szczepów wieloopornych w poszczególnych jednostkach organizacyjnych szpitala, zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie listy czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz.U.2021 poz. 240 ze zm.),
  - g) niezwłoczne telefoniczne informowanie Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych oraz lekarza opiekującego się pacjentem o wyizolowaniu patogenu wieloopornego wytwarzającego karbapenemazy lub innego drobnoustroju o szczególnym znaczeniu epidemiologicznym,
  - h) raportowanie na bieżąco wyników badań, w których stwierdzono szczepy wielooporne,
  - i) analizę błędów przedlaboratoryjnych oraz szkolenia pracowników w tym zakresie,
  - j) przedstawianie wniosków z powyższych analiz Przewodniczącemu i członkom Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się brać udział w okresowych kontrolach wewnętrznych i zewnątrzlaboratoryjnych. Koszty tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie.
8. Przyjmujący zamówienie dostarczać będzie w trakcie trwania umowy Udzielającemu zamówienia:
  - rejestr błędów popełnianych na etapie przedanalizy,
  - zestawienia z ilości, rodzaju i wartości wykonywanych badań,
  - aktualne procedury i instrukcje zatwierdzone przez kierownika laboratorium,
  - aktualne certyfikaty i wyniki kontroli jakości.
9. Przyjmujący zamówienie będzie przekazywał niezwłocznie na żądanie Udzielającego zamówienia, na piśmie, wszelkie dodatkowe informacje o realizacji świadczeń medycznych będących przedmiotem niniejszej umowy.

#### §4

1. Przyjmujący zamówienie zorganizuje i zapewni funkcjonowanie banku krwi zgodnie z przepisami rozporządzenia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.) oraz wymogami Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa, w tym stosownie do zawartych pomiędzy tym podmiotem a Udzielającym zamówienia umów. W związku z powyższym Udzielający zamówienia powierza Przyjmującemu zamówienie prowadzenie banku krwi, który będzie zlokalizowany w laboratorium Przyjmującego zamówienie w .....
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się wyznaczyć swojego pracownika – kierownika pracowni .....- na stanowisko kierownika banku krwi.
3. Udzielający zamówienia udziela Przyjmującemu zamówienie pełnomocnictwa do zamawiania w Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Gdańsku krwi lub jej składników przeznaczonych do leczenia pacjentów Udzielającego zamówienia oraz do dokonywania w imieniu i na rzecz Udzielającego zamówienia wszelkich czynności faktycznych związanych z prowadzeniem banku krwi, o których mowa w Rozdziale 3 i pozostałych rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.).
4. Podstawą zapłaty należności z tytułu zakupu krwi będą faktury VAT wystawiane na Udzielającego zamówienia. Ceny za krew będą ustalane zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia wydanym na podstawie art. 19 ust. 2 ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (j.t. Dz.U. 2023 poz. 318).
5. Bank krwi jest elementem organizacyjnym Udzielającego zamówienia. Osobą odpowiedzialną za gospodarkę krwią ze strony Udzielającego zamówienia będzie .....
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się w szczególności:

N

- zamawiać w imieniu Udzielającego zamówienia krew lub jej składniki zgodnie ze zbiorczymi lub indywidualnymi zamówieniami składanymi przez lekarzy komórek organizacyjnych Udzielającego zamówienia,
  - wykonywać badania prób zgodności serologicznej z zamówionej krwi,
  - przechowywać zakupioną krew lub jej składniki,
  - odbierać zamówioną krew lub jej składniki z RCKiK i, po wykonaniu badania, dostarczać krew lub jej składniki, wraz z wymaganymi dokumentami, do punktu przyjmowania materiału do badań zlokalizowanego przy Izbie Przyjęć Udzielającego zamówienia,
  - prowadzić dokumentację związaną z czynnościami opisanymi w niniejszym punkcie,
  - wykonywać pozostałe czynności wynikające z zadań banku krwi wskazanych w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz. 1742 ze zm.).
7. Przyjmujący zamówienie zapewni właściwe warunki przechowywania składników krwi oraz pozostałości po przetoczeniu krwi zgodnie z w/w przepisami oraz wymogami RCKiK.
  8. Dostawa krwi i jej składników do Udzielającego zamówienia odbywać się będzie transportem Przyjmującego zamówienie wykonywanym przez osoby przeszkolone w zakresie warunków transportu krwi, na jego koszt i ryzyko.
  9. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia odpowiednich warunków transportu zamówionych składników, polegających na przewożeniu składników krwi w pojemnikach przeznaczonych wyłącznie do transportu krwi spełniających warunki temperaturowe oraz w czasie zgodnie z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023 poz.1742).
  10. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia wzorcowych termometrów przeznaczonych do kontroli temperatury w czasie transportu.
  11. Strony zobowiązują się do ścisłej bieżącej współpracy w zakresie gospodarki krwią, w szczególności do:
    - uzgadniania terminów ważności krwi lub składników krwi przechowywanych w banku krwi Udzielającego zamówienia,
    - uzgadniania wielkości rezerw krwi lub jej składników w banku,
    - przekazywania sobie wzajemnie danych osób umocowanych do dokonywania ustaleń dotyczących funkcjonowania banku krwi.
  12. Prowadzenie banku krwi wliczone jest w cenę badań laboratoryjnych. Udzielający zamówienia będzie ponosił koszty badań opisanych w Załączniku nr ..... do umowy zgodnie z umową plus koszty krwi lub jej składników.

#### § 5

1. Ilości zamówionych badań są uzależnione od rzeczywistych potrzeb Udzielającego zamówienia. Szacunkową ilość badań przewidywanych do wykonania w ciągu 12 miesięcy podano w Załączniku nr ..... stanowiącym integralną część umowy.
2. Strony umowy mogą zmienić zakres wykonywanych świadczeń zdrowotnych – badań laboratoryjnych (zamiana, dodanie nowych badań) tylko w formie aneksu do niniejszej umowy w granicach maksymalnej kwoty przeznaczonej na realizację niniejszej umowy. Obowiązuje zasada pisemności.
3. W skład przedmiotu umowy wchodzi także wykonanie innych niż wymienione w § 2 ust. 1 umowy badań diagnostycznych, w tym wykonywane w laboratoriach referencyjnych, a których nie można przewidzieć na dzień zawarcia niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. 2 powyżej.
4. Udzielający zamówienia dopuszcza zwiększenie zakresu i wartości umowy do 20% w stosunku do wartości umownej na podstawie aneksu do umowy w sytuacjach wynikających wyłącznie z zapotrzebowania Udzielającego zamówienia.

#### § 6

1. 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 ustawy z dnia 15 września 2022r. o medycynie laboratoryjnej (t.j.Dz.U. 2023.2125) w tym z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2023r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiających podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej (Dz.U.2023 poz.2307), a także przy użyciu sprzętu dostarczonego przez Przyjmującego zamówienie.
2. Udzielający zamówienia jest odpowiedzialny za prawidłową identyfikację próbki badanej ze skierowaniem, oraz prawidłowe pobranie materiału do badania i przechowywania ich do czasu odbioru.
3. Odbiór materiału do badań zapewnia Przyjmujący zamówienie w ramach ceny badań własnym transportem przystosowanym do przewożenia materiału biologicznego zgodnie z jego specyfiką i zgodnie z zalecanymi

wytycznymi w zakresie transportu poszczególnych próbek. Punkt odbioru materiału do badań oraz wyników znajduje się w siedzibie Udzielającego zamówienie.

4. Warunkiem przyjęcia próby do badań jest dokładne wypełnienie skierowania. Podstawę wykonywania świadczeń zdrowotnych będzie stanowiło elektroniczne, imienne zlecenie, (skierowanie) Udzielającego zamówienia ze wskazaniem oddziału, przychodni, izby przyjęć, itp. oraz z pozostałymi danymi wynikającymi z ustawy z dnia 15 września 2022r. o medycynie laboratoryjnej (t.j.Dz.U. 2023.2125) w tym z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 października 2023r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiającym podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej (Dz.U.2023 poz.2307).
5. Sprzęt do pobrań (wskazany poniżej), w tym także pediatryczny, dostarcza Udzielającemu zamówienia Przyjmujący zamówienie:
  - igły i nasadki
  - igły typu „motylek”
  - probówki bez antykoagulantów do badania większości parametrów biochemicznych i immunochemicznych
  - probówki do badań koagulacyjnych
  - pozostałe probówki z antykoagulantami
  - pojemniki na mocz
  - pojemniki na kał
  - sprzęt do badań mikrobiologicznych
  - zestawy QuantiFERON
6. Sprzęt do pobierania materiału biologicznego winien być jednorazowy i bezpieczny dla pracowników Udzielającego zamówienia (z uwzględnieniem bezpiecznych igieł i próbek pediatrycznych zgodnych z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 czerwca 2013 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych (Dz.U.2013.696).
7. Przyjmujący zamówienie dostarcza sprzęt do pobrań materiału do badania do punktów zbiorczych PCR w ramach ceny badań.
8. Sprzęt do pobierania materiału biologicznego powinien posiadać terminy ważności nie krótsze niż 12 miesięcy.

#### § 7

1. Udzielający zamówienia oświadcza, że posiada warunki techniczne (łącza) umożliwiające elektroniczne zlecenie badań i odbiór wyników badań drogą elektroniczną na terenie oddziałów Udzielającego zamówienia za pośrednictwem posiadanego szpitalnego systemu CGM Clininet Przyjmujący zamówienie zintegruje program rejestracji badań, przesyłanie i odbiór wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM Clininet w terminie do dnia 01.06.2024 r. oraz każdorazowo w przypadku zmiany systemu w placówce, w formacie uzgodnionym z dostawcą systemu szpitalnego i z zachowaniem zasad ochrony danych osobowych pacjentów. Koszt integracji systemu Przyjmującego zamówienie ze szpitalnym systemem Udzielającego zamówienie CGM Clininet leży po stronie Przyjmującego zamówienie, natomiast w przypadku zmiany podczas trwania umowy systemu informatycznego Udzielającego zamówienia koszt integracji leży po stronie Udzielającego zamówienia. W ramach integracji Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do mapowania swoich usług do słownika Udzielającego zamówienia. Udzielający zamówienia dostarczy Przyjmującemu zamówienie słowniki do integracji z systemem CGM Clininet.
2. Przyjmujący zamówienie w celu realizacji zamówienia na świadczenia zdrowotne, nie może wymagać od Udzielającego zamówienia dostarczania wydrukowanych list i raportów zleconych badań (obowiązująca jest elektroniczna forma).
3. Udzielający zamówienia wskaże Przyjmującemu zamówienie odpowiednie miejsce na instalację łącza internetowego.
4. Przyjmujący zamówienie zapewnia dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii, w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.
5. Przyjmujący zamówienie umożliwi odbiór wyników laboratoryjnych przez pacjenta PCR drogą elektroniczną przy pomocy jednorazowego kodu dostępu bądź numeru zlecenia.
6. Przyjmujący zamówienie umożliwi w prowadzonych przez niego Punktach Pobrań obsługę pacjenta na podstawie kodu zlecenia i PESEL-u.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do dostarczenia w terminie 14 dni po podpisaniu umowy obowiązujących standardów pobrania stosowanych metod oraz zakresu wartości prawidłowych dla poszczególnych badań.
8. Przyjmujący zamówienie własnym staraniem i kosztem zapewni należyte warunki pracy osoby zajmującej się transportem materiału do badań.

9. 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.
10. Osobami wyznaczonymi do kontaktu są:
  - a) ze strony Przyjmującego zamówienie:
    - w sprawach bieżących, zapisów umowy i cennika: .....
    - w sprawach merytorycznych: .....
  - b) ze strony Udzielającego zamówienia:
    - w sprawach bieżących: p. Wiesława Bączek- Kierownik Punktu Pobrań lub inny pracownik Punktu Pobrań, tel. 58 555 76 08, e-mail [punkt.pobran@pcrsopot.pl](mailto:punkt.pobran@pcrsopot.pl)
    - w sprawach medycznych: dr Kinga Kozicka- Dyrektor ds. medycznych, tel. 58 555 75 41, e-mail: [k.kozicka@pcrsopot.pl](mailto:k.kozicka@pcrsopot.pl)
    - w sprawach umowy: Dział Zamówień Publicznych, tel. 58 555 75 28, [zamowienia@pcrsopot.pl](mailto:zamowienia@pcrsopot.pl)

## § 8

1. Udzielający zamówienia będzie przekazywał Przyjmującemu zamówienie materiał do badań w punktach zbiorczych znajdujących się w siedzibie Udzielającego zamówienia: w punkcie zbiorczym PCR mieszczącym się w Zakładzie Rehabilitacji Lecznicznej przy ul. Grunwaldzkiej 1-3 w Sopocie oraz w punkcie zbiorczym PCR mieszczącym się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopocie. W tych samych miejscach Przyjmujący zamówienie będzie przekazywał Udzielającemu zamówienia sprzęt do pobierania materiału do badań.
2. Odbiór materiału do badań przez Przyjmującego zamówienie następuje jego transportem przystosowanym do przewożenia materiału biologicznego codziennie przez 5 dni w tygodniu (poniedziałek-piątek) o godz. 7:30, 10.00 i 13:30 z punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Zakładzie Rehabilitacji Lecznicznej przy ul. Grunwaldzkiej 1-3 w Sopocie oraz o godz. 7:15 i 9:30 z punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopocie. W przypadku, gdy nastąpi taka konieczność na wezwanie telefoniczne Udzielającego zamówienia (także z oddziałów).
3. W trybie pilnym (*cito*) odbiór materiału do badań przez Przyjmującego zamówienie następuje jego transportem w każdy dzień tygodnia i w każdej porze doby - na każdorazowe zlecenie telefoniczne Udzielającego zamówienia wskazującego na tryb pilny - z oddziału Udzielającego zamówienia (w obu lokalizacjach: ul. Grunwaldzkiej 1-3 i ul. 23 Marca 93).
4. Strony ustalają następujące warunki odbioru badań:
  - a. Wymagane jest dostarczanie wyników w trybie zwykłym codziennie jako wynik pojedynczy lub zbiorczy zawsze autoryzowany przekazany drogą elektroniczną bezpośrednio do szpitalnego systemu CGM Clininet Udzielającego zamówienia. W przypadku braku możliwości przekazania wyników drogą elektroniczną bezpośrednio do szpitalnego systemu CGM Clininet Udzielającego zamówienia, Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do dostarczenia wyników badań laboratoryjnych w formie papierowej codziennie do godz. 7:30 do punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Zakładzie Rehabilitacji Lecznicznej przy ul. Grunwaldzkiej 1-3 w Sopocie oraz do godz. 7:15 do punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopocie.
  - b. **Badania rutynowe oznaczone literą R:** badania laboratoryjne wykonywane w czasie 4-6 godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczanie wyników takich badań do wykonania tego samego dnia do godz. 14:00 do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.
  - c. **Badania oznaczone literą D:** badania laboratoryjne wykonywane w czasie: D1 – do 1 dnia (24h), D2 – do 2 dni (48h), D3 – do 3 dni (72h), D5 – do 5 dni (120h), od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczanie wyników takich badań do wykonania najpóźniej w terminach podanych powyżej do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.
  - d. **Badania pilne oznaczone literą P /UWAGA! tryb cito dotyczy wszystkich badań** (za wyjątkiem badań IX.29-32 oraz IX.88): Wyniki patologiczne istotne dla życia lub badania ważne diagnostycznie lub zleczone w trybie pilnym oraz cito należy podać **niezwłocznie** w terminie nie dłuższym niż 2 godziny od zlecenia odbioru materiału biologicznego, drogą telefoniczną lub elektroniczną do zlecającego badanie (należy następnie potwierdzić wynik tak jak w trybie zwykłym). W przypadku zgłaszania stanu zagrożenia życia badania wykonywane będą musiały być w możliwie najkrótszym czasie.
  - e. drogą telefoniczną do godz. 14:00 do punktu zbiorczego, a po godzinie 14:00 do lekarza dyżurującego (wymagane jest potwierdzenie pisemne wyniku).

5. Wszystkie wyniki badań w formie elektronicznej będą dostarczone przez Przyjmującego zamówienie do punktów zbiorczych u Udzielającego zamówienia.
6. Odbiór wyników dokonuje pracownik Punktu Pobrań, interpretacji wyników dokonuje lekarz.
7. Przyjmujący zamówienie zapewni pacjentom Udzielającego zamówienia możliwość pobierania materiału diagnostycznego w punktach laboratoryjnych Przyjmującego zamówienia znajdujących się także poza terenem Udzielającego zamówienia wraz z wykonaniem tych badań za cenę badań określoną w załączniku nr .... oraz zgodnie z pozostałymi wymogami umowy, w tym w zakresie czasu oczekiwania na wynik, na podstawie skierowań lekarzy Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie przedstawi Udzielającemu zamówienia oraz jego pacjentom listę powyższych punktów laboratoryjnych i będzie ją aktualizował na bieżąco w trakcie trwania umowy, jak również zapewni informację o takiej możliwości w swoich punktach laboratoryjnych.

#### § 9

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy uzyskanych od Udzielającego zamówienia w czasie wykonywania umowy informacji podlegających ochronie, a w szczególności danych osobistych, jednostek chorobowych pacjentów oraz wyników badań.
2. Udzielający zamówienia oświadcza, że jest administratorem danych osobowych pacjentów.
3. Udzielający zamówienia w zakresie niezbędnym do realizacji niniejszej umowy powierza Przyjmującemu zamówienie przetwarzanie danych osobowych pacjentów na zasadach i zgodnie z Umową o powierzenie przetwarzania danych stanowiącą Załącznik nr .... do niniejszej umowy.
4. 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. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów oraz ich dokumentacji medycznej, na zasadach obowiązujących w publicznych zakładach opieki zdrowotnej, w sposób gwarantujący w szczególności nienaruszalność dokumentów oraz umożliwiający szybkie przekazanie zarchiwizowanych dokumentów drogą elektroniczną w przypadku wygaśnięcia umowy lub rozwiązania jej przez każdą ze stron. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przeprowadzenia sprawozdawczości statystycznej obowiązującej w zakładach opieki zdrowotnej.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienia i przez zewnętrzne organy kontroli, w tym Narodowy Fundusz Zdrowia, w tym w zakresie:
  - a) w zakresie oceny merytorycznej udzielanych świadczeń zdrowotnych,
  - b) sposobu udzielania świadczeń zdrowotnych,
  - c) liczby i rodzaju świadczeń zdrowotnych,
  - d) prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej,
  - e) terminowej realizacji zaleceń pokontrolnych.

#### § 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 ..... do Umowy.
2. Podstawę zapłaty należności stanowią faktury wystawione przez Przyjmującego zamówienia (osobne faktury na każdy oddział, przychodnie, izbę przyjęć, itp.) w terminie 7 dni po zakończeniu każdego miesiąca kalendarzowego. Udzielający zamówienia może zażądać od Przyjmującego zamówienia wykazu pacjentów lub kopii skierowań w stosunku do każdej faktury.
3. Udzielający zamówienia będzie regulował należność Przyjmującemu zamówienia w terminie do 30 dni, licząc od dnia otrzymania faktury, przelewem na jego rachunek bankowy ..... Terminem zapłaty jest dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
4. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo nie zapłacenia ceny za badania, które były wykonane źle, niedokładnie, nierzetelnie i wymagały powtórzenia badań. Ocena poprawności wykonanych badań dokonywać będzie lekarz, który zlecał badania - przedstawione wyniki badań muszą być dla niego czytelne i jasne.
5. Udzielający zamówienia zapłaci Przyjmującemu zamówienia tylko za badania wykonane i potwierdzone uzyskaniem wyniku.
6. Szacunkowa maksymalna wartość niniejszej umowy wynosi .....

#### § 12

1. Ceny jednostkowe za świadczone badania mogą być waloryzowane, nie częściej niż raz w roku kalendarzowym, nie więcej niż o wskaźnik cen towarów i usług za rok poprzedni. Waloryzacja następuje na



zaakceptowany przez Udzielającego zamówienie wnioszek złożony przez Przyjmującego zamówienie poprzez aneks do umowy.

2. Po okresie utrzymania cen zmiana cen świadczenia zdrowotnego może nastąpić tylko w przypadku zmiany wysokości opłat na rzecz Skarbu Państwa, mających bezpośredni związek z przedmiotem zamówienia (np. podatek VAT).

### § 13

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 może ulec rozwiązaniu przez Udzielającego zamówienia bez wypowiedzenia. Zapis ten stosuje się odpowiednio w przypadku braku przedłożenia dowodu kontynuacji ubezpieczenia.

### § 14

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapłacić Udzielającemu zamówienia karę umowną 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 ... 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 § 15 ust. 2 lit. a) i c) niniejszej umowy.
2. W przypadku niemożności wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego oraz pokrycia ewentualnej różnicy w wartości wykonywanego świadczenia zdrowotnego.
3. W przypadku nie zorganizowania przez Przyjmującego zamówienia zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego, Udzielający zamówienia sam zorganizuje zastępcze wykonanie świadczenia zdrowotnego na koszt Przyjmującego zamówienie (koszty transportu, przekazania). W takim wypadku Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 20% wartości badania zleconego podmiotowi trzeciemu.
4. Powyższe kary umowne nie wykluczają dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli kara umowna nie pokryje wyrządzonej szkody.
5. Łączna wysokość kar umownych naliczonych na podstawie niniejszej umowy nie może przekroczyć 50 % kwoty maksymalnej wartości umowy, o której mowa w § 11 ust. 6 niniejszej umowy.

### § 15

1. Umowa obowiązuje od dnia **01.06.2024 r.**, godz. 00.00 do dnia **31.05.2026 r.** godz. 24.00 (24 miesiące).
2. Udzielający zamówienia może rozwiązać ze skutkiem natychmiastowym jeżeli:
  - a) Przyjmujący zamówienie dwukrotnie wykona zlecone badania z nienależyłą 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) gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy, w tym w sytuacjach określonych w §7 ust. 1, §9, §10 lub §13 ust. 3, 4 i 5 umowy.
3. 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 zaś zmiany warunków kontraktu z Narodowym Funduszem Zdrowia, jak też zaistnienia istotnych zmian organizacyjnych (likwidacja, połączenie, przekształcenie, itp.) Udzielającego zamówienia, z zachowaniem 2-miesięcznego okresu wypowiedzenia.
4. Każdej ze stron przysługuje prawo wypowiedzenia umowy z zachowaniem 3-miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca.

### § 16

1. Przyjmujący zamówienie nie może przenieść na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy. Powyższe zastrzeżenie nie dotyczy możliwości podzlecenia badań u podwykonawców Przyjmującego

zamówienia wskazanych przez niego w ofercie z dnia ..... Zmiana Podwykonawcy wymaga pisemnej zgody Udzielającego zamówienia.

2. 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. Udzielający zamówienia na podstawie przepisów dotyczących ochrony danych osobowych informuje, że Administratorem Danych Osobowych w stosunku do danych osobowych Wykonawcy przekazanych w ramach niniejszej umowy jest: Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Spółka z o.o. z siedzibą w Sopocie, adres korespondencyjny wskazany na wstępie niniejszej umowy, adres kontaktowy email: [iod@pcrsopot.pl](mailto:iod@pcrsopot.pl).
2. Dane osobowe Przyjmującego zamówienie będą przetwarzane przez Udzielającego zamówienia w celu wykonania niniejszej umowy, wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratorze Danych Osobowych, w tym rozliczenia świadczeń publicznoprawnych związanych z wykonaniem tej umowy oraz do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów realizowanych przez Administratora zgodnie z art. 6 ust. 1 pkt b), c) i f) 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.
3. Dane osobowe Przyjmującego zamówienie będą przetwarzane przez Udzielającego zamówienia przez okres realizacji niniejszej umowy a następnie przez okres wymagany do rozliczenia wynagrodzenia oraz świadczeń publicznoprawnych związanych z wykonaniem tej umowy. Po tym okresie dane osobowe Przyjmującego zamówienie będą przetwarzane przez Udzielającego zamówienia wyłącznie do celów finansowo – księgowych i podatkowych lub ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń przez okres wymagany do wygaśnięcia zobowiązań podatkowych i cywilnych.
4. Dane osobowe Przyjmującego zamówienie nie będą przekazywane do państwa trzeciego (poza teren Europejskiego Obszaru Gospodarczego), natomiast będą udostępniane innym odbiorcom uprawnionym do rozliczania i kontroli działalności Udzielającego zamówienia z zachowaniem obowiązujących przepisów prawa, podmiotom świadczącym obsługę prawną Udzielającego Zamówienia, bankom za pomocą których dokonywana jest płatność świadczeń wynikających z niniejszej umowy, firmie hostingowej dostarczającej usługi poczty elektronicznej na rzecz Zamawiającego oraz operatorom telekomunikacyjnym świadczącym usługi teleinformatyczne na rzecz Administratora Danych Osobowych.
5. Przyjmujący zamówienie ma prawo dostępu do treści swoich danych osobowych oraz prawo ich sprostowania, usunięcia z zastrzeżeniem przepisów Rozporządzenia, w tym art. 17 Rozporządzenia, ograniczenia ich przetwarzania, prawo wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania oraz prawo do przenoszenia danych.
6. Przyjmujący zamówienie ma prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych gdy uzna, iż przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy dotyczące ochrony danych osobowych, w tym przepisy Rozporządzenia.

#### § 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.

#### § 20

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy kodeksu ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej (j.t. Dz.U. z 2023r. poz. 991 ze zm.), stosowana odpowiednio ustawa z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych (j.t. Dz.U. z 2024 r. poz. 146 ze zm.) oraz pozostałe przepisy prawa.

#### § 21

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.

#### § 22

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

§ 23

Pomorskie Centrum Reumatologiczne im. dr Jadwigi Titz – Kosko w Sopocie Sp. z o.o. z siedzibą w Sopocie przy ul. Grunwaldzkiej 1-3, 81-759 Sopot oświadcza, iż posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (t.j. Dz. U. z 2023 r. poz. 1790).

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

Katarzyna Biacko  
Radca Prawny  
Nr rej. Sd 1436  
Katarzyna Biacko  
Katarzyna Biacko  
Katarzyna Biacko

## WZÓR

### Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta dnia ..... w ..... pomiędzy:

1/ **Pomorskim Centrum Reumatologicznym im. dr Jadwigi Titz-Kosko w Sopocie Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością** z siedzibą w Sopocie przy ul. Grunwaldzkiej 1-3, 81-759 Sopot, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ w Gdańsku VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000684944, NIP: 5851479028, REGON: 192587795, kapitał zakładowy w wysokości 83.970.000,00 zł - opłacony w całości, reprezentowaną przez:

- .....,  
zwaną w dalszej części umowy „**Administratorem danych**”,

a

2/ ..... z siedzibą w .....  
zarejestrowanym w .....  
posiadającym NIP: ..... REGON: .....  
reprezentowanym przez:

- .....  
zwanym w dalszej części umowy „**Podmiotem przetwarzającym**”  
zwane dalej łącznie „**Stronami**”, a każda z osobna „**Stroną**”

## §1

### Przedmiot umowy oraz zakres, cel i charakter przetwarzania danych osobowych

1. W związku z zawartą z ..... umową na ..... z dnia ..... r. (zwanej dalej „umową podstawową”), na podstawie której Podmiot przetwarzający świadczy na rzecz Administratora danych usługi zdrowotne polegające na wykonywaniu kompleksowych całodobowych diagnostycznych badań laboratoryjnych oraz usługi polegające na organizacji i zapewnieniu funkcjonowania banku krwi dla PCR Sopot, Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, w trybie art. 28 ust. 3 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady Unii Europejskiej 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 (Dz. U. UE. L. z 2016 r. Nr 119, str. 1) (zwanego w dalszej części „**Rozporządzeniem**”), czynności związane z przetwarzaniem danych osobowych wskazanych w ust. 5 i 6 niniejszego paragrafu do przetwarzania.

2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą umową, Rozporządzeniem, ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. Dz. U. z 2019r. poz. 1781) (zwanej w dalszej części **Ustawą**) oraz innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą. Przetwarzanie danych przez Podmiot przetwarzający odbywać się będzie wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora danych.

3. Celem powierzenia przetwarzania danych osobowych jest realizacja Umowy podstawowej.

4. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone dane osobowe jedynie w celu i zakresie określonych odpowiednio w ust. 3 i 6 niniejszego paragrafu.

5. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania danych osobowych następujących kategorii osób, których dane dotyczą: pacjenci Administratora danych, ..... w systemach informatycznych i dokumentacji papierowej Administratora danych przekazanych w formie papierowej lub elektronicznej.

6. Zakres powierzonych Podmiotowi przetwarzającemu do przetwarzania danych osobowych obejmuje: dane zwykle oraz szczególne kategorie danych, w tym dane dotyczące zdrowia, tj.

a) .....

b) .....

c) .....

7. Podmiot przetwarzający ma prawo wykonywać na powierzonych mu danych następujące operacje: zbieranie, utrwalanie, organizowanie, porządkowanie, utrwalanie, modyfikowanie, usuwanie oraz w uzasadnionych przypadkach udostępnianie danych osobowych. Przetwarzanie danych osobowych przez Podmiot przetwarzający odbywać się będzie w formie papierowej oraz w formie elektronicznej przy wykorzystaniu systemów informatycznych oraz poczty elektronicznej.

8. Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu do przetwarzania dane osobowe na podstawie niniejszej umowy na czas trwania Umowy podstawowej.

## §2

### Obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że stosuje wysoki poziom zabezpieczeń wymagany obowiązującymi przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
4. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
5. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy (o której mowa w art. 28 ust 3 pkt b Rozporządzenia) przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszej umowy, zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
6. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do prowadzenia ewidencji osób, które zostały przez niego upoważnione do przetwarzania danych osobowych.
7. Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem zwraca Administratorowi danych wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
8. Podmiot przetwarzający dokona usunięcia danych osobowych po zakończeniu umowy podstawowej oraz upływie okresu przedawnienia roszczeń wynikających z tej umowy, chyba że obowiązek przetwarzania danych będzie wynikał z przepisów prawa.
9. Podmiot przetwarzający zobowiązany jest do udzielenia Administratorowi danych pomocy organizacyjnej, technicznej i innej wymaganej, aby Administrator danych w niezbędnym zakresie mógł wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
10. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu podejrzenia naruszenia przepisów dotyczących ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi danych nie później niż w ciągu 36 godzin od ujawnienia podejrzenia naruszenia na adres poczty elektronicznej: [iod@pcrsopot.pl](mailto:iod@pcrsopot.pl).

## §3

### Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia niniejszej umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum trzydniowym jego uprzedzeniem.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 14 dni.
4. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.

## §4

### Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych.
2. Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o wszelkich zamierzonych zmianach dotyczących dodania lub zastąpienia innych podmiotów przetwarzających, dając tym samym możliwość wyrażenia sprzeciwu wobec takich zmian.
3. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora danych chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
4. Podwykonawca, o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu będzie spełniał te same gwarancje i obowiązki, jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej umowie.

## §5

### Okres trwania umowy i usunięcie danych

1. Umowa została zawarta na czas obowiązywania Umowy podstawowej, jednak na czas nie krótszy niż do

momentu wygaśnięcia obowiązków przetwarzania danych wynikających z przepisów prawa, z zastrzeżeniem terminów usunięcia danych wskazanych poniżej.

2. Z chwilą rozwiązania niniejszej umowy Podmiot przetwarzający nie ma prawa do dalszego przetwarzania powierzonych danych, chyba że prawo i obowiązek przetwarzania wynika z obowiązujących przepisów prawa i jest zobowiązany:
  - a) na żądanie Administratora danych do zwrotu danych lub przekazania kopii zgromadzonych w trakcie trwania niniejszej umowy lub usunięcia wszelkich istniejących kopii danych, chyba że Administrator danych postanowi inaczej lub prawo Unii Europejskiej lub prawo państwa członkowskiego nakazują dalsze przechowywanie danych,
  - b) do usunięcia danych i poinformowania Administratora danych w formie pisemnej i elektronicznej o dacie i sposobie, w jaki usunięto dane,
3. Podmiot przetwarzający dokona usunięcia danych po upływie 180 dni od daty zakończenia, wygaśnięcia lub rozwiązania Umowy Podstawowej, chyba że Administrator danych poleci mu to uczynić wcześniej, z zastrzeżeniem ust.

## **§6**

### **Zasady zachowania poufności**

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora danych i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”).
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie niniejszej umowy i Umowy podstawowej, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub niniejszej umowy.
3. Zobowiązanie do zachowania poufności trwa przez cały okres obowiązywania Umowy podstawowej oraz po upływie okresu przedawnienia roszczeń wynikających z tej umowy.

## **§7**

### **Postanowienia końcowe**

1. Zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego, Rozporządzenia i Ustawy.
3. Spory mogące wyniknąć na tle stosowania niniejszej umowy strony zobowiązują się w pierwszej kolejności rozwiązywać polubownie, a w razie nie osiągnięcia porozumienia, poddają pod rozstrzygnięcie sądu właściwego rzeczowo dla siedziby Administratora danych.
4. Umowa niniejsza została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednej dla każdej ze stron.

---

Administrator danych

---

Podmiot przetwarzający

Województwo Śląskie  
Rada Prowincjonalna  
Nr 10/1. C