



Znak akt: DZP.DR.0610.7.2024

Sopot, dnia 08.04.2024 roku

WYJAŚNIENIA I MODYFIKACJA TREŚCI SZCZEGÓŁOWYCH WARUNKÓW KONKURSU OFERT - ZNAK K-7-24

dot.: 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. – znak: K-7-24

1. Udzielający zamówienia w odpowiedzi na pytania zgłoszone w toku przedmiotowego konkursu przez Oferentów – udziela następujących wyjaśnień dotyczących Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert:

| L.p. | Treść pytania | Treść wyjaśnienia udzielonego przez Udzielającego zamówienie |
|------|--|---|
| 1. | Czy Udzielający zamówienia wyrazi zgodę na zmianę, w której podstawą do przyznania punktów, będzie samo posiadanie akredytacji i certyfikacji dla laboratoriów Oferenta, niezależnie od tego, czy większość badań będzie wykonywana w laboratorium akredytowanym czy też innym, najkorzystniejszym dla jakości obsługi Udzielającego zamówienia, z uwagi na swoje położenie względem placówek Udzielającego zamówienia. Wskazać należy, że podmioty prowadzące sieci laboratoriów stosują te same procedury badawcze we wszystkich swych laboratoriach, ale z uwagi na koszty akredytacji tylko niektóre z nich poddają formalnej akredytacji. Udzielający zamówienia może otrzymać oferty uwzględniające wymóg laboratorium akredytowanego, jednak położonego w większej odległości od Udzielającego zamówienia, zamiast od laboratorium optymalnie położonego, wchodzącego w skład sieci laboratoriów akredytowanych Oferenta. | Udzielający zamówienia nie wyraża zgody. Zapisy warunków pozostają bez zmian. |
| 2. | Czy Udzielający zamówienia dopuszcza stosowanie papierowych skierowań oraz raportów zbiorczych, używanych do bieżącej obsługi zleceń przez Przyjmującego zamówienie? | Udzielający zamówienia nie dopuszcza stosowania papierowych skierowań oraz raportów zbiorczych, używanych do obsługi bieżących zleceń przez Przyjmującego zamówienie. Udzielający zamówienia dopuszcza natomiast stosowanie papierowych skierowań jedynie w sytuacji awarii systemu informatycznego Udzielającego zamówienie uniemożliwiających przekazanie elektronicznych zleceń na wykonanie badań lub gdy przepisy prawa wyraźnie na to wskazują. |
| 3. | Czy w związku z wymaganą integracją systemową z CGM HIS CliniNET, wymaganą przez Udzielającego zamówienia od dnia rozpoczęcia współpracy, czy Udzielający zamówienia dopuszcza odstąpienie od wymogu instalacji przez Przyjmującego zamówienie, programu do rejestracji zleceń, wraz z koniecznością zapewnienia sprzętu komputerowego dla wskazanych w SWKO stanowisk? | W związku z wymaganą integracją systemową z CGM HIS CliniNET od dnia rozpoczęcia współpracy, Udzielający zamówienia dopuszcza odstąpienie od wymogu instalacji przez Przyjmującego zamówienie, programu do rejestracji zleceń, wraz z koniecznością zapewnienia sprzętu komputerowego dla wskazanych w SWKO stanowisk. Przyjmujący zamówienie zapewni jednak dostęp on-line do systemu umożliwiającego śledzenie toku wykonywanych badań |

Zmianie ulegają również niektóre zapisy SWKO, Formularza ofertowego- Załącznik nr 1 oraz wzoru umowy- Załącznika nr 6. Zmiany zaznaczono na niebiesko.

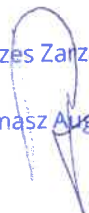


Załączniki:

- zmodyfikowana treść SWKO,
- zmodyfikowana treść Formularza ofertowego,
- zmodyfikowana treść wzoru umowy.

Pozostała treść Szczegółowych Warunków 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. – znak: K-7-24– **nie zmienia się.**

Prezes Zarządu
mgr Tomasz Augustyniak



Nr postępowania: K-7-24

SZCZEGÓLNE 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
(i.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 :

1. 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 dostarczeniem jednorazowego sprzętu do pobierania materiału biologicznego oraz systemów próżniowych i podłoża transportowych, służących do pobierania materiału u pacjentów PCR w celu udzielenia świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i serologii grup krwi, z zastrzeżeniem, że wartość tych systemów próżniowych i podłoża 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. ~~Zamstawianie – odpowiedniego – sprzętu – komputerowego – Przyjmującego – zamówienie – (2 – stanowiska komputerowe – wraz z drukarką – laserową – w lokalizacji – przy – ul. – Grunwaldzkiej – 1 – 3 – oraz – 1 – stanowisko komputerowe – wraz z drukarką – laserową – w lokalizacji – na – ul. – 23 – Marcia – 93) – oraz – program – rejestraj – badań – umożliwiającego – przesyłanie – wyników – drogą – elektroniczną – wraz – z – przeszkoleniem – personelu – Udzielającego – zamówienie – w – tym – samym – w – cenę – badań – (CPV: – 85145000 – 7 – Usługi – świadczone – przez – laboratoria – medyczne);~~

e. ~~Integracja programu do rejestracji badań, przesyłania i odbioru wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM HHS- 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 01.05.2024r.~~

w planowanym okresie **24 miesięcy od dnia 01.05.2024 roku od godz. 00.00 do dnia 30.04.2026 roku do godz. 24.00.**

Umowa zostanie zawarta niezwłocznie po prawomocnym rozstrzygnięciu konkursu.

II. Warunki wykonania badań laboratoryjnych:

a. ~~Przyjmujący zamówienie – zastępuje – program – rejestraj – badań – i – przesyłania – wyników – drogą – elektroniczną – umożliwiającą – również – śledzenie – toku – wykonywanych – badań – (wraz – z – zapewnieniem – odpowiednich – licencji – na – rzecz – Udzielającego – zamówienia – oraz – szkolenia – pracowników – PCR – z – obsługi – oprogramowania – wliczonym – w – cenę – badań);~~

a. Przyjmujący zamówienie dostarcza sprzęt do pobrania 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, w tym:

- 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 Centrum 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 Marcia 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 Marcia 93).

g. Transport badań oraz wyników obciąża Przyjmującego zamówienie i wliczony jest w cenę badań.

h. Świadczenie 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 pieczętki do realizacji zlecenia),

- zapewnienie dostarczenia po podpisaniu umowy obowiązujących standardów pobierania, stosowanych metod oraz zakresu wartości prawidłowych, dla poszczególnych badań.

k. Przyjmujący zamówienie zapewnia Udzielającemu zamówienia udział w okresowych kontrolach wewnątrz- i zewnątrz laboratoryjnych. Koszt tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie.

l. 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 szpeczeń 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 szpeczy wielooporne,

g) analizę błędów przedlaboratoryjnych oraz szkolenia pracowników w tym zakresie,

h) przedstawianie wniosków z powyższych analiz Przewodniczącemu i członkom Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych.

i. Przyjmujący zamówienie zobowiąże się do prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów – dokumentacji medycznej, w sposób gwarantujący w szczególności nienuisualność dokumentów oraz umożliwiający szybkie przekazanie zarchiwizowanych dokumentów drogą elektroniczną w przypadku wygaśnięcia umowy lub rozwiązania jej przez każdą ze stron.

19

m. Przyjmujący zamówienie może wykonywać część badań przez Podwykonawców (nie dopuszcza się podlegania całości zamówienia). Podwykonawcy muszą być wskazani w ofercie wraz ze wskazaniem badań, które będą wykonywać (podać z numer badania wskazany w Wykazie – Załącznik nr 2 do SWK – w układzie nr 24m i nr 24b).

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 krwi i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całonocowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.:2023.1742 ze zm.).

o. Dostawa krwi i jej składników do Udzielającego zamówienia odbywać się będzie transportem. Przyjmującego zamówienie wykonujemy 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 do transportu krwi spełniających warunki temperaturowe oraz w czasie zgodnie z przepisami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwi i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całonocowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.:2023.1742 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.

r. 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 dostarczenie wyników w trybie zwykłym codziennie jako wynik pojedynczy lub zbiorczy zawsze autoryzowany ~~do punktów zbiorczych~~ przekazywany 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 Sopotie oraz do 7:15 do punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopotcie.

b. **Badania rutynowe oznaczone literą R:** badania laboratoryjne wykonywane w czasie 4-6 godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczenie wyników takich badań tego samego dnia do godz. 14:00 do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowo 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 dostarczenie wyników takich badań najpóźniej w terminach podanych powyżej do punktu zbiorczego. Niezbędnym jest każdorazowo 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 cicho dotyczy wszystkich badań! 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 (t.j. Dz.U. z 2023 r., poz. 2125 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 nalezycie w pełnym zakresie badania analityczne dla co najmniej jednego szpitala zlokalizowanego na terenie województwa pomorskiego (outsourcing usług) pełniąc dla niego dyżury całonocowe, 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 krwi i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całonocowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023.1742 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 pobrania materiałów do badań, w tym także pediatryczny, tj.:

- igły i nasadki,

- igły typu „molytek”,

- próbówki bez antykoagulantów do badania większości parametrów biochemicznych i immunologicznych,

- pozostałe próbówki z antykoagulantami,

- pojemniki na moczu,

- pojemniki na kał,

- sprzęt do badań mikrobiologicznych,

- zestawy QuantIFERON

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).

6) znajdują się w sytuacji finansowej zapewniającej należyte wykonanie zamówienia, w tym nie zalegają w płatności składek, opłat i podatków w ZUS i w Urzędzie Skarbowym oraz posiadają ubezpieczenie OC w zakresie działalności będącej przedmiotem złożonej oferty.

2. Ocenę spełnienia warunków Udzielającego 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, metoda: spełnia/nie spełnia.

X. Wymagania dotyczące oferty – wykaz wymaganych dokumentów:

Dokumenty, które należy złożyć w celu potwierdzenia spełnienia wymagań i oceny 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 całonocne 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 pobranych – 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,
 8. Aktualna polisa lub inny dowód ubezpieczenia OC w zakresie działalności będącej przedmiotem złożonej oferty,
 9. Pełnomocnictwo dla osoby podpisującej ofertę, o ile jej uprawnienia nie wynikają z dokumentu określonego w podpunkcie 8.
 10. 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, przeznaczony 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 jakości.

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 wypełnienie 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. Oferta 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 błędnie tekstu (przekreślenie), 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 dokonanym 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, wniośki, 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 oryginalne pełnomocnictwa**, podpisane przez osobę upoważnioną do reprezentowania Oferenta.

14. Oferta powinna być trwale zabezpieczona uniemożliwiająca 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-7-24 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 telefonicznej dotyczących konkursu ofert udziela p. Wiesława Bązek, 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-informacyjnych p. Żaneta Danilewicz-Błońska (58) 555-75-50

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 12.04.2024 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 12.04.2024 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 (t.j. 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) złożona przez Oferenta, z którym w okresie 5 lat poprzedzających ogłoszenie postępowania została rozwiązana przez Udzielającego zamówienia prowadzącego postępowanie umowa o udzielenie 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 %

$$\text{Wg wzoru: } x = \dots \times 80\% \times 100$$

najniższa cena ofertowa
cena danej oferty

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

Kryterium 2 - Jakość - 20% waga %

$$\text{Wg wzoru: } x = \dots \times 20\% \times 100$$

ilość punktów badanej oferty
max ilość punktów

Do oceny kryterium JAKOŚĆ brane będzie pod uwagę posiadanie przez Oferenta, w celu potwierdzenia odpowiedniej jakości wykonywanych usług, wydana 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, przeznaczonych 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. Najkorzystniejsza ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów.

XV. Rozstrzygnięcie postępowania

1. Udzielający zamówienia unieważnia postępowanie w sprawie zawarcia umowy o udzielenie 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 zamówienie, czego nie można było wcześniej przewidzieć.
2. Jeżeli w toku konkursu ofert wpłynęła tylko jedna oferta niepodlegająca odrzuceniu, komisja może przyjąć tę ofertę, gdy z okoliczności wynika, że na ogłoszony ponownie na tych samych warunkach konkurs ofert nie wpłynie więcej ofert.
3. Jeżeli nie nastąpiło unieważnienie postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielenie 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 Sopocie sp. z o. o., 81-759 Sopot, ul. Grunwaldzka 1-3, Dział Zamówień Publicznych, dnia 22.04.2024 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 przyczyn. 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 rozstrzygnięcia 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 udzielenie 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 udzielenie 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 udzielenie 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@pncopot.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 udzielenie 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 udzielenie 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-księgowe 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 z charakterze cywilnym i podatkowym. Następnie dane osobowe zostaną archiwizowane 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.
ZATWIERDZAM:

Załącznik nr 1

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/ wpisu 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-7-24 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 (t.j. Dz.U. z 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 człowieka 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 krwi 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, poprzez połączenie ze stroną Internetową – rejestrowanie danych oraz zamieszczanie wyników badań zleconych przez Udzielającego zamówienia;

g) zapewni integrację programu rejestracji badań i przesyłania wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM HHS-Clininet w terminie do dnia 01.05.2024r.

h) zapewni bezpieczny sprzęt do pobrania 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 wykorzystywaną aparaturę i sprzęt wykazany w wykazie oraz ze 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.

4) Oferuję realizację usług w terminie **24 miesięcy od dnia 01.05.2024 roku od godz. 00.00 do dnia 30.04.2026 roku do godz. 24.00.**

5) Zobowiązuję się do wykonywania zleconych badań przez 24 godziny na dobę.

6) 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:

7) Zobowiązuję się do utrzymania niezminionej ceny za realizację usługi przez cały okres obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem możliwości zmian określonych w Projekcie Umowy.

8) 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.

9) Oświadczamy, że uważamy się za związanych niniejszą ofertą przez okres 30 dni od daty złożenia oferty.

10) 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.

11) 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 krwi i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (Dz.U.2023.1742 ze zm.).

12) Przedmiot konkursu będzie świadczony w, ul.

.....

.....

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

**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 udzielenie 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 udzielenie świadczeń zdrowotnych*

.....
data i podpis Oferenta

Handwritten signature in blue ink.

całobohowej, 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, umożliwiających 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 urzędów 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:

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 Zakazów 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 Zakazów Szpitalnych.

7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się brać udział w okresowych kontrolach wewnętrznych i zewnętrznych. Koszt 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 Krwiolęcznictwa, 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

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 Krwiolęcznictwa 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.).

Załącznik nr 6

UMOWA nr – PROJEKT diagnostyczne badania laboratoryjne

zawarta w Sopocie w dniu roku pomiędzy:

1/ **Pomorskim Centrum Reumatologicznym in. 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:

..... z siedzibą w
a) 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-7-24 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 dostarczeniem jednorazowego sprzętu do pobierania materiału biologicznego i systemów próżniowych oraz podłoża 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 laboratorium 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 zamówienie 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, a także zastawianie odpowiedniego sprzętu komputerowego Przyjmującego zamówienie (2-stanowisko komputerowe wraz z drukarką laserową w sprzętu komputerowego Przyjmującego zamówienie (2-stanowisko komputerowe wraz z drukarką laserową w lokalizacji przy ul. Grunwaldzkiej 1-3 oraz 1-stanowisko komputerowe wraz z drukarką laserową w lokalizacji na ul. 23 Maja 93) oraz programu rejestrującego badania umożliwiającego przesyłanie wyników drogą elektroniczną wraz z przeszkoleniem personelu Udzielającego zamówienie w ten sposób – badania w okresie trwania niniejszej umowy.

4. Przyjmujący zamówienie zapewni integrację programu do rejestracji badań, przesyłania i odbioru wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM HHS-Clininet oraz każdorazowo w przypadku zmiany danych osobowych pacjentów w formie uzgodnionym z dostawcą systemu szpitalnego i z zachowaniem zasad ochrony

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

4. Podstawą zapłaty należności z tytułu zakupu krwi będą faktury VAT wystawiane na Udzielającego zamówienia. Ceny za krew będą ustalone 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 krewią ze strony Udzielającego zamówienia będzie
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się w szczególności:

- 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 zamówioną krewią,
- 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 krewią 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 krewią 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 krewią, 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.

§ 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 i - ewentualne - wypełnienie skierowania. Podstawę wykonywania świadczeń zdrowotnych będzie stanowiło elektroniczne lub - pisemne, imienne zlecenie, (skierowanie) opatrzone pieczęcią Udzielającego zamówienia i podpisem lekarza kierującego 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, umożliwiających podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej (Dz.U.2023 poz.2307).

5. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się - destrukcję - Udzielającemu zamówienia - odpowiednią - ilość - samokopiujących - druków - skierowań - na - badania - których - wzór - musi - być - zaakceptowany - przez - Udzielającego - zamówienia - i - zgodny - z - w/w - rozporządzeniem - oraz - wszelkie - inne - opinie - badań - o - których - mowa - w - § - 5 - ust. - 2 - i - 3 - niniejszej - umowy - a - także - umożliwić - samowolne - dopływanie - badań - przez - pacjentów.

6. Sprzęt do pobrania (wskazany poniżej), w tym także pediatryczny, i - etyki - zleceń - dostarcza - Udzielającemu - zamówienia - Przyjmujący - zamówienie:

- igły i nasadki
- igły typu „molytek”
- probówki bez antykoagulantów do badania większości parametrów biochemicznych i immunochemicznych
- probówki do badań koagulacyjnych
- pozostałe probówki z antykoagulantami
- pojemniki na kał
- pojemniki na kiel
- sprzęt do badań mikrobiologicznych
- zestawy QuantIFERON

7. 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).

8. Przyjmujący zamówienie dostarcza sprzęt do pobrania materiału do badania do punktów zbiorczych PCR w ramach ceny badań.
9. 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 oddziału Udzielającego za pośrednictwem posiadanego szpitalnego systemu CGM Clininet zamówienie a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zainstalować w terminie do 7 dni od daty zawarcia umowy na sprzęcie Udzielającego zamówienie - program do rejestracji badań i przekazywania wyników - badań - drogą - elektroniczną - umożliwiającą - również - śledzenie - toku - wykonywanych - badań - (wraz - z - zapewnieniem - odpowiednich - licencji - na - przez - Udzielającego - zamówienia) - oraz - zobowiązuje - się - przeszkolić - personel - Udzielającego - zamówienia - w - zakresie - obsługi - tego - programu - w - całej - placówce.

- Przyjmujący zamówienie zintegruje program rejestracji badań, przysyłanie i odbiór wyników drogą elektroniczną ze szpitalnym systemem CGM HHS Clininet w terminie do dnia 01.05.202r. 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 zamówienia, natomiast w przypadku zmiany podczas trwania umowy systemu informatycznego Udzielającego zamówienie koszt integracji leży po stronie Udzielającego zamówienie. 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 HHS Clininet

- Przyjmujący zamówienie w celu realizacji zamówienia na świadczenia zdrowotne, nie może wymagać od Udzielającego zamówienia dostarczania wydmukowanych list i raportów zleconych badań (obowiązująca jest elektroniczna forma).
- Udzielający zamówienia wskazuje Przyjmującemu zamówienie odpowiednie miejsce na instalację łącza internetowego.
- Przyjmujący zamówienie zapewni dostępność wyników i możliwość uzyskania kopii, w wypadkach szczególnych, np. brak wyniku, zagubienie itp.
- Przyjmujący zamówienie umożliwi odbiór wyników laboratoryjnych przez pacjenta PCR drogą elektroniczną przy pomocy jednorazowego kodu dostępu bądź numeru zlecenia.
- Przyjmujący zamówienie umożliwi w prowadzonych przez niego Punktach Pobraną obsługę pacjenta na podstawie kodu zlecenia i PESL-u.
- 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.
- Przyjmujący zamówienie własnym staraniem i kosztem zapewni należyte warunki pracy osobom obsługującym sprzęt do odbioru i wydatku wyników badań zainstalowany w punkcie zbierania oraz osoby zajmującej się transportem materiału do badań.
- Udzielający zamówienia wyznaczy na swoim terenie miejsce parkowania samochodu Przyjmującego zamówienie przeznaczającego do transportu materiału do badań oraz wyposaży go w przepustkę uprawniającą do wjazdu na swój teren.

§ 8

- 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 Leczniczej 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 oraz wyników badań w postaci wydatków.
- Odbiór materiału do badań przez Przyjmującego zamówienie następuje jego transportem przy stosowanym 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 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).
- 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).
- Strony ustalają następujące warunki odbioru badań:
 - Wymagane jest dostarczanie wyników w trybie zwykłym codziennie jako wynik pojedynczy lub zbiorczy zawsze autoryzowany do punktów zbieranych, przekazywany drogą elektroniczną bezpośrednio do szpitalnego systemu CGM Clininet Udzielającego zamówienie. W przypadku braku możliwości autematycznego wydatku wyników autoryzowanych w punkcie zbieranych, 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 godz. 7:15 do punktu zbiorczego PCR mieszczącego się w Centrum Opieki Geriatrycznej przy ul. 23 Marca 93 w Sopocie.
 - Badania rutynowe oznaczone literą R: badania laboratoryjne wykonywane w czasie 4-6 godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do punktu laboratoryjnego. Wymagane jest dostarczenie wyników takich badań do wykonania tego samego dnia do godz. 14:00 do punktu zbiorczego. Niezbędny jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienia.
 - 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. Niezbędny jest każdorazowe odnotowywanie godziny przyjęcia próbki i autoryzacji (wydania) wyniku w laboratorium. Dostarczanie materiału do laboratorium i odbiór wyników leżą po stronie Przyjmującego zamówienie.

- Badania pilne oznaczone literą P / UWAGA! tryb cito dotyczy wszystkich badań: 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.
- drogą telefoniczną do godz. 14:00 do punktu zbiorczego, a po godzinie 14:00 do lekarza dyżurującego (wymagane jest potwierdzenie pisemne wyniku).

- Wszystkie wyniki badań w formie elektronicznej będą dostarczone przez Przyjmującego zamówienie do punktów zbiorczych u Udzielającego zamówienia.
- Odbiór wyników dokonuje pracownik Punktu Pobraną, interpretacji wyników dokonuje lekarz.
- Przyjmujący zamówienie zapewni pacjentom Udzielającego zamówienie 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 zamówienie 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

- 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.
- Udzielający zamówienia oświadcza, że jest administratorem danych osobowych pacjentów.
- 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.
- 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

- 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 archiwizowanych 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.
- Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienie i przez zewnętrzne organy kontroli, w tym Narodowy Fundusz Zdrowia, w tym w zakresie:
 - w zakresie oceny merytorycznej udzielanych świadczeń zdrowotnych,
 - sposobu udzielania świadczeń zdrowotnych,
 - liczby i rodzaju świadczeń zdrowotnych,
 - prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej,
 - terminowej realizacji zaleceń pokontrolnych.

§ 11

- 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.
- Podstawę zapłaty należności stanowi faktury wystawione przez Przyjmującego zamówienie (osobne faktury na każdy oddział, przychodnię, 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.
- Udzielający zamówienia będzie regulował należność Przyjmującemu zamówienie w terminie do 30 dni, licząc od dnia otrzymania faktury, przelewem na jego rachunek bankowy Terminem zapłaty jest dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
- Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo nie zapłacenia ceny za badania, które były wykonane źle, niedokładnie, nierzetelnie i wymagały powtórzenia badań. Ocenę poprawności wykonanych badań dokonywać będzie lekarz, który zlecał badania - przedstawione wyniki badań muszą być dla niego czytelne i jasne.

5. Udzielający zamówienia zapłaci Przymiującemu zamówienie tylko za badania wykonane i potwierdzone uzyskaniem wyniku.

6. Szacunkowa maksymalna wartość niniejszej umowy wynosi zł.

§ 12

1. Przymiujący zamówienie zobowiązany jest do utrzymania wysokości cen przez okres niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. 2.

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).

3. Zmiana cen świadczenia zdrowotnego może nastąpić tylko raz na rok po zawarciu pisemnego aneksu do umowy.

§ 13

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzieleniu świadczeń zdrowotnych objętych umową ponosi Przymiujący zamówienie.

2. Przymiujący zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie udzielanych świadczeń zdrowotnych do kwoty

3. Przymiujący 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. Przymiujący 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 Przymiującego 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. Przymiujący zamówienie zobowiązuje się zapłacić Udzielającemu zamówienia karę umowną w wysokości 10% wartości danego zleczonego 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 Przymiującego 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 zleczonego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Przymiującego 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 Przymiującego zamówienia zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego, Udzielający zamówienia sam zorganizuje zastępcze wykonanie świadczenia zdrowotnego na koszt Przymiującego zamówienie (koszty transportu, przekazania). W takim wypadku Przymiujący zamówienie zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 20% wartości badania zleczonego 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 **01.05.2024r.**, godz. 00.00 do dnia **30.04.2026r.** godz. 24.00 (24 miesiące).

2. Udzielający zamówienia może rozwiązać ze skutkiem natychmiastowym jeżeli:

a) Przymiujący zamówienie dwukrotnie zlecone badania z niemalejącą zawodową starannością lub niezgodnie z obowiązującymi przepisami, lub w sposób stanowiący zagrożenie dla zdrowia lub życia pacjentów,

b) Przymiujący 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. Przymiujący zamówienie nie może przenieść na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy. Powyższe zastrzeżenie nie dotyczy możliwości podziałania badań u podwykonawców Przymiującego zamówienia wskazanych przez niego w ofercie z dnia

2. Przymiujący 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.

2. Dane osobowe Przymiującego zamówienie będą przetwarzane przez Udzielającego zamówienia w celu wykonania niniejszej umowy, wypełnienia obowiązku prawnego ciążącego na Administratrze 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 Przymiującego 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 Przymiującego 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 Przymiującego zamówienie nie będą przekazywane do państwa trzeciego (poza teren Europejskiego Obszaru Gospodarczego), natomiast będą udostępniane innym odbiorcom uprawnionym do rozliczenia 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. Przymiujący 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 przeniesienia danych.

6. Przymiujący 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 Przymiującego 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 Przymiujący zamówienie nie może dokonać cesji wierzycielności 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. 711).

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

Katarzyna Białkowska
Katarzyna Białkowska
Radca Prawny
Nr rej. Gd. 1436

KB

