

**SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT
NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH
W ZAKRESIE DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ,
BADAŃ MIKROBIOLOGICZNYCH,
BADAŃ HISTOPATOLOGICZNYCH
I PROWADZENIA BANKU KRWI
DLA CENTRUM MEDYCZNEGO „ŻELAZNA” SP. Z O.O.**

CZŁONEK ZARZĄDU

Agnieszka Łyda

I. UWAGI WSTĘPNE

1. Niniejsze szczegółowe warunki konkursu ofert na zawieranie umów na udzielanie świadczeń zdrowotnych, zwane dalej "Szczegółowymi warunkami konkursu ofert" określają:
 - założenia konkursu ofert – przedmiot postępowania w sprawie zawarcia umowy o udzielenie świadczeń zdrowotnych;
 - warunki wymagane od Świadczeniodawców;
 - kryteria oceny ofert;
 - sposób przeprowadzania konkursu;
 - przewidziane środki odwoławcze.
2. W celu prawidłowego przygotowania i złożenia swojej oferty, Świadczeniodawca winien zapoznać się ze wszystkimi informacjami zawartymi w "Szczegółowych warunkach konkursu ofert".
3. Konkurs ofert prowadzony jest na zasadach przewidzianych w:
 - art. 26 ustawy z dnia 15.04.2011 o działalności leczniczej,
 - art. 140, art. 141, art. 146 ust. 1, art. 147-150, art. 151 ust. 1, 2 i 4-6, art. 152, art. 153 i art. 154 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,
 - w sprawach nieuregulowanych w niniejszych "Szczegółowych warunkach konkursu ofert" zastosowanie mają przepisy wskazane w pkt 3,
 - do niniejszego konkursu nie stosuje się przepisów ustawy Prawo zamówień publicznych.

II. DEFINICJE

Ilekrót w "Szczegółowych warunkach konkursu ofert" oraz w załącznikach do tego dokumentu jest mowa o:

- **Świadczeniodawcy** – rozumie się przez to podmiot, o którym mowa w art. 26 ustawy z dnia 15.04.2011 o działalności leczniczej;
- **Zamawiającym** – rozumie się przez to udzielającego zamówienia – Centrum Medyczne „Żelazna” sp. z o.o./w skrócie/zamiennie-CMŻ;
- **Komisji** – rozumie się przez to komisję powołaną przez kierownika Zamawiającego, na mocy odpowiedniego zarządzenia, celem przeprowadzenia postępowania o udzielenie świadczeń zdrowotnych;
- **przedmiocie konkursu ofert** – rozumie się przez to świadczenia zdrowotne określone w Załączniku Nr 1 – Formularz Oferty;
- **świadczeniach zdrowotnych** – rozumie się przez to świadczenia będące przedmiotem umowy zawieranej ze Świadczeniodawcą;
- **umowie** – rozumie się przez to wzór umowy opracowany przez Zamawiającego, stanowiący Załącznik Nr 6.

III. RODO

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

- administratorem Pani/Pana danych osobowych jest *Centrum Medyczne „Żelazna” sp. z o.o.*, wpisane do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000445779, REGON 012103423, NIP 5270104746;
Dane kontaktowe Administratora:
 - adres: ul. Żelazna 90, 01-004 Warszawa,
 - adres e-mail: szpital@szpitalzelazna.pl,
 - numer telefonu: 22 25 59 801.
- we wszelkich sprawach związanych z przetwarzaniem Państwa danych osobowych przez CMŻ można skontaktować się z Inspektorem Ochrony Danych Osobowych pod adresem e-mail: iod@szpitalzelazna.pl

- Pani / Pana dane osobowe (imię, nazwisko, dane firmy – adres, NIP, REGON) zawarte w ofertach / wnioskach o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego a także dane znajdujące się w publicznie dostępnych rejestrach (Krajowy Rejestr Sądowy, Centralna Ewidencja i Informacja o Działalności Gospodarczej RP, Krajowy Rejestr Karny) będą przetwarzane w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego / postępowaniem konkursowym/ rozpatrzenia oferty oraz podjęcia działań przed zawarciem ewentualnej umowy.
Dane przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit c. RODO, w związku z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności ustawą z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych, ustawą z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks Cywilny, a w przypadku postępowań o udzielenie zamówienia publicznego / postępowań konkursowych: w związku z ustawą z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (dalej zwaną „Pzp”).
Obowiązek podania danych osobowych bezpośrednio Pani / Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym. Konsekwencje niepodania określonych danych mogą wynikać z Pzp lub mogą skutkować brakiem możliwości rozpatrzenia oferty oraz zawarcia ewentualnej umowy.
- Pani / Pana dane mogą być udostępniane:
 - innym podmiotom lub organom upoważnionym na podstawie przepisów prawa,
 - na podstawie umów powierzenia, w szczególności w przypadku wyboru oferty dane przekazane mogą zostać dostawcom usług technicznych i organizacyjnych dla Szpitala (w szczególności dostawcom i podmiotom wyspecjalizowanym w zapewnianiu obsługi technicznej systemów teleinformatycznych),
- Pani / Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres:
 - 4 lat (3 lata jeżeli zamówienie dotyczy konkursów na usługi medyczne), licząc od końca roku w którym zakończono postępowanie o udzielenie zamówienia (konkurs)
 - 5 lat, licząc od końca roku w którym uzyskano dane – w przypadkach innych niż wymienione w lit. a, w tym w przypadku zapytań ofertowych.
- Posiadane przez nas Pani/Pana dane osobowe w celu ich przetwarzania w całości zostały nam udostępnione przez Panią/Pana w związku z zawarciem umowy.
Podanie przez Panią/Pana danych osobowych do ww. celów jest dobrowolne, jednakże ich niepodanie będzie skutkowało niemożnością zawarcia umowy przez Administratora.
- Administrator Danych Osobowych nie przekazuje Pana/Pani danych do państw trzecich tj. poza terytorium EOG.
- W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosownie do art. 22 RODO.
- Przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do swoich danych osobowych, ich sprostowania, prawo ograniczenia przetwarzania i prawo przenoszenia danych. Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych.

IV. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem konkursu jest:

- a) udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej wykonywanych całodobowo (w tym badań mikrobiologicznych i genetycznych), zgodnie z:
 - zasadami i warunkami wykonywania czynności diagnostyki laboratoryjnej w medycznym laboratorium diagnostycznym oraz zgodnie z zasadami i warunkami wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego określonymi w Obwieszczeniu Marszałka Sejmu Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 4 września 2023 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu ustawy o medycynie laboratoryjnej,
 - szczegółowe zasady, zakres udzielanych świadczeń, terminy i metody wykonywania oraz szacunkową liczbę świadczeń będących przedmiotem konkursu, określają załączniki do niniejszego SWKO.
- b) prowadzenie całodobowo Banku Krwi z oznaczaniem grup krwi w układzie AB0 i czynnika Rh, wykonywaniem prób krzyżowych i wydawaniem krwi preparatów krwiopochodnych w postaci gotowej do przetoczenia, zgodnie z:

- obwieszczeniem Ministra Zdrowia z dnia 25 lipca 2023 r. w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne;
 - wytycznymi Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Warszawie;
 - przyjętymi przez CMŻ Standardowymi Procedurami związanymi z gospodarką krwią;
 - szczegółowe zasady prowadzenia Banku Krwi określają załączniki do niniejszego SWKO.
- c) udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań histopatologicznych, cytologicznych, dodatkowych barwień histochemicznych lub / i badań immunohistochemicznych, zgodnie z obowiązującymi standardami akredytacyjnymi w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych oraz funkcjonowania jednostek diagnostyki patomorfologicznej (Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia 24 września 2021 roku);
Szczegółowe zasady dotyczące badań histopatologicznych określają załączniki do niniejszego SWKO.

2. Dla właściwej realizacji przedmiotu zamówienia Zamawiający wymaga od Świadczeniodawcy w szczególności:

- a) dostarczania sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w systemie aspiracyjno - próżniowym, podłóż i pojemników stosowanych do pobierania materiałów do badań mikrobiologicznych, kodów kreskowych, różnego rodzaju skierowań w wersji papierowej oraz pojemników do transportu materiału biologicznego oraz krwi i preparatów krwiopochodnych;
 - b) najmu pomieszczeń od Zamawiającego, przeznaczonych na realizację świadczeń zdrowotnych stanowiących przedmiot niniejszego postępowania na podstawie odrębnej umowy; wzór umowy najmu stanowi Załącznik Nr 5;
- powierzchnia użytkowa wynajmowanych pomieszczeń wynosi łącznie: 86 m².
- c) dzierżawy sprzętu i wyposażenia będącego na stanie Pracowni Diagnostyki Laboratoryjnej Zamawiającego na czas trwania umowy; wykaz sprzętu i wyposażenia przeznaczonego do dzierżawy określa Załącznik Nr 7;
 - d) wyposażenia Pracowni Diagnostyki Laboratoryjnej oraz Banku Krwi w pozostały sprzęt i wyposażenie niezbędne do prawidłowej realizacji zamówienia;
 - e) aby wszelkie modernizacje i remonty, które będzie chciał przeprowadzić Świadczeniodawca, były realizowane na jego koszt i za pisemną zgodą Zamawiającego;
 - f) aby Świadczeniodawca zobowiązał się do rozszerzenia panelu badań w sytuacji wystąpienia konieczności wprowadzenia nowych badań na rzecz Zamawiającego. Cena badań nowowprowadzonych do katalogu świadczeń wykonywanych, będzie każdorazowo negocjowana przez strony umowy.

V. ZASADY WYKONYWANIA ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH OBJĘTYCH KONKURSEM

1. Zamawiający wymaga od Świadczeniodawcy przedstawienia w formie pisemnej koncepcji (przykładowy układ koncepcji stanowi Załącznik Nr 8) udzielania świadczeń stanowiących przedmiot konkursu, a w szczególności:
 - a) opisu sposobu organizacji udzielania świadczeń z uwzględnieniem udziału podwykonawców, jeżeli Świadczeniodawca zamierza wykonywać świadczenia zdrowotne przy udziale podwykonawców;
 - b) wykazu osób udzielających określone świadczenia zdrowotne, imię nazwisko, wykształcenie, potwierdzenie rodzaju umowy (umowa o pracę/kontrakt/...);
 - c) wykazu sprzętu i aparatury oraz środków transportu i łączności, za pomocą którego będą udzielane świadczenia;
 - d) wskazania metody realizacji badań laboratoryjnych, mikrobiologicznych;
 - e) stosowania metod kontroli wewnętrznej i zewnętrznej, w tym postępowania ze świadczeniem niezgodnym z wymaganiami badań/ lub wzorcowań;
 - f) opisu sposobu i harmonogramu integracji systemu informatycznego posiadanego przez Świadczeniodawcę z systemem AMMS pracującym u Zamawiającego.
2. Zamawiający wymaga od Świadczeniodawcy, aby:
 - a) udzielał zamawianych świadczeń na wysokim poziomie zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, sztuką i etyką

- zawodu, obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, przy zachowaniu należytej staranności oraz nieprzerwanej pracy;
- b) udzielał świadczeń na własnym sprzęcie oraz oddanym w dzierżawę przez Zamawiającego, zapewniającym ich wysoką jakość i posiadającym certyfikaty oraz atesty dopuszczenia do obrotu (w szczególności zapewnił kriostat laboratoryjny);
 - c) materiały i odczynniki używane do wykonywania badań były dopuszczone do obrotu i spełniały wymagania określone w przepisach szczególnych;
 - d) brał udział w okresowych wewnętrznych, ogólnopolskich i międzynarodowych kontrolach jakości świadczonych usług;
 - e) usługi były wykonywane przez wykwalifikowane osoby zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
 - f) prowadził rejestr przyjmowanych materiałów według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej, który winien być udostępniany w systemie informatycznym Zamawiającego w wersji elektronicznej (AMMS). Zamawiający wymaga, aby system informatyczny Świadczeniodawcy był kompatybilny z systemem informatycznym Zamawiającego (AMMS) oraz każdym innym systemem informatycznym, z którego Zamawiający będzie korzystał w okresie obowiązywania umowy. Całkowity koszt integracji pokrywa Świadczeniodawca. Zapewnienie kompatybilności systemów ma na celu pełną integrację i export danych co najmniej w następującym zakresie:
 - 1). zautomatyzowane przyjmowanie zlecenia na wykonanie badania z systemu AMMS oraz każdego innego systemu informatycznego, z którego Zamawiający będzie korzystał w okresie obowiązywania umowy do systemu informatycznego Świadczeniodawcy.
 - 2). zarejestrowanie materiału do badania oznakowanego kodem paskowym stosowanym w systemie informatycznym Zamawiającego.
 - 3). zautomatyzowane wysyłanie wyników badań bezpośrednio do dokumentacji medycznej pacjenta (miejsca skąd zostało wygenerowane zlecenie na badanie) przechowywanej w systemie informatycznym Zamawiającego.
 - g) wszelkie zastosowane oprogramowanie, aparatura, sprzęt, urządzenia itp. nie zakłócały pracy aparatury i sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie Zamawiającego;
 - h) podczas realizacji usługi przestrzegał przepisów prawnych z zakresu ochrony danych osobowych zgodnie z obowiązującym w tym zakresie stanem prawnym, a w szczególności postanowień 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) przyjmował materiał diagnostyczny w Laboratorium zlokalizowanym na terenie Zamawiającego całodobowo, 7 dni w tygodniu;
 - j) wykonywał na rzecz Zamawiającego badania w terminach nie dłuższych niż określone w Formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym Załącznik Nr 2 (od momentu dostarczenia materiału diagnostycznego do Laboratorium zlokalizowanego na terenie Zamawiającego do momentu przekazania wyniku Zamawiającemu w wersji elektronicznej, a w przypadku badań histopatologicznych: do momentu przekazania wyniku Zamawiającemu w wersji papierowej);
 - k) wyniki wykonywanych badań w formie elektronicznej Świadczeniodawca wysyłał do informatycznego systemu (AMMS) niezwłocznie po ich wykonaniu i zatwierdzeniu;
 - l) wyniki badań były autoryzowane przez osobę z odpowiednimi w danym zakresie kwalifikacjami;
 - m) przekazywał Zamawiającemu drogą e-mail, przez czas trwania umowy, bezzwłocznie po zakończeniu każdego miesiąca (za miesiąc poprzedni), szczegółowe raporty ilościowe i rodzajowe w formacie XLS, przygotowane zgodnie z oczekiwaniami Zamawiającego;
 - n) gromadzenie, składowanie i utylizacja odpadów medycznych powstałych w wyniku działalności diagnostycznej oraz trucizn odbywało się zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa na koszt i ryzyko Świadczeniodawcy;
 - o) używał do transportu przenośnych pojemników, z izolacją (typu coolbox), odpornych na uszkodzenia i wyposażone w czujniki temperatury lub termometr; wymagane warunki temperatury – zgodnie ze standardami określonymi dla badań (pożądany zakres temperatury: 2 - 8°C; temp. pokojowa 15 - 25°C; 35 - 37°C), monitorowane przez Świadczeniodawcę (Zamawiający jest uprawniony do wglądu do karty kontroli temp.); materiał do badań będzie podczas transportu umieszczony w pojemniku lub statywie w pozycji pionowej, przestrzeń pomiędzy próbkami zabezpieczona odpowiednią ilością materiału amortyzującego;
 - p) zapewniał stosowanie ujednoliconych standardów i procedur, przyjmowania, oznakowania próbek, procedury weryfikacji (rejestracji materiału), segregacji, przechowywania, przygotowania do

- transportu, zapewnienia warunków do transportu, transportu oraz udostępniania wyników;
- q) zapewnił Laboratorium zastępcze umożliwiające wykonywanie pełnego zakresu badań będącego przedmiotem niniejszego postępowania;
 - r) zapewnił możliwość całodobowego kontaktu ze strony pracowników Zamawiającego z wyznaczonym pracownikiem Świadczeniodawcy, celem szybkiego i bieżącego rozwiązania problemów i zapewnienia optymalnej jakości współpracy;
 - s) Świadczeniodawca zobowiązany jest do aktualizacji słowników badań laboratoryjnych, mikrobiologicznych (numeracja, grupy, kody) w uzgodnieniu z Zamawiającym, z wyprzedzeniem nie krótszym niż trzy dni robocze;
 - t) w przypadku awarii połączenia **VPN** wykorzystywanego do wymiany danych pomiędzy systemami lub innego zdarzenia po stronie Świadczeniodawcy uniemożliwiającego wymianę danych, Świadczeniodawca powiadomi Zamawiającego o tym fakcie oraz ustali z Zamawiającym inny sposób przekazania wyników i odebrania przygotowanych zleceń do jego siedziby;
 - u) w przypadku awarii połączenia **VPN** wykorzystywanego do wymiany danych pomiędzy systemami lub innego zdarzenia po stronie Zamawiającego uniemożliwiającego wymianę danych, Zamawiający powiadomi Świadczeniodawcę o tym fakcie oraz ustali inny sposób przekazania materiałów do badań i odbierania wyników;
 - v) dbał o odpowiedni stan sanitarny i techniczny pomieszczeń, sprzętu i wyposażenia. Powinien posiadać dokumenty świadczące o prowadzeniu systematycznej kontroli parametrów pracy używanej aparatury i sprzętu oraz procedur bieżącej konserwacji.
3. Świadczeniodawca będzie prowadził i archiwizował dokumentację medyczną (w tym rejestr przyjmowanych zleceń i wykonywanych badań w formie papierowej i elektronicznej) zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa i wymogami oraz standardami Zamawiającego.
 4. Świadczeniodawca zobowiązuje się do prowadzenia na swój koszt szkoleń pracowników Zamawiającego na terenie Zamawiającego w przypadku zmian w sposobie realizacji zamówienia lub potrzebie aktualizacji wiedzy na temat sposobu pobierania badań, użycia sprzętu, itp.
 5. Świadczeniodawca zobowiązuje się do świadczenia we własnym zakresie usługi transportu krwi lub preparatów krwipochodnych z Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa (RCKiK) do siedziby Zamawiającego. Świadczeniodawca zapewni przewóz krwi na ratunek pojazdem uprzywilejowanym – zgoda na transport uprzywilejowany.
 6. Świadczeniodawca zobowiązuje się do uiszczania opłat za wynajem pomieszczeń w wysokości minimum 100,00 zł + VAT za m²/ m-c + opłaty dodatkowe.
 7. Świadczeniodawca zobowiązuje się do wykorzystywania oddanego w dzierżawę sprzętu i wyposażenia zgodnie z przeznaczeniem, wykazując należytą dbałość przy jego eksploatacji, a także zapewniając jego sprawność techniczną, w tym przeprowadzając niezbędne przeglądy serwisowe i naprawy.
 8. Świadczeniodawca zobowiązuje się do uiszczania opłat z tytułu dzierżawy sprzętu i wyposażenia w łącznej wysokości minimum 4 000,00 zł + VAT / m-c.
 9. W czasie przejścia działalności Pracowni Diagnostyki Laboratoryjnej, Świadczeniodawca zobowiązany jest zabezpieczyć ciągłą i nieprzerwaną działalność laboratorium oraz funkcjonowania „Banku Krwi” podczas prac dostosowawczych.
 10. Okres obowiązywania zamówienia: umowa o udzielanie świadczeń zdrowotnych stanowiących przedmiot konkursu zostanie zawarta na okres 36 miesięcy.
 11. Umowa najmu pomieszczeń oraz dzierżawy sprzętu zostanie zawarta na okres udzielania świadczeń stanowiących przedmiot zamówienia.

VI. WYMAGANIA STAWIANE ŚWIADCZENIODAWCY :

W postępowaniu konkursowym może wziąć udział podmiot, który spełnia następujące warunki:

1. Jest podmiotem wymienionym w art. 26 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Jest uprawniony do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymaganiami ustawowymi, w szczególności jest zarejestrowany we właściwym rejestrze zakładów opieki zdrowotnej, posiada nadany numer NIP i REGON.
3. Posiada uprawnienia niezbędne do wykonywania zamówienia objętego przedmiotem konkursu.
4. Nie zalega w płaceniu składek na ubezpieczenie społeczne.
5. Nie zalega w płaceniu podatków.

6. Urzędujący członkowie organów Świadczeniodawcy nie figurują w kartotece karnej Krajowego Rejestru Karnego.
7. Posiada ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w wysokości nie niższej niż wynikająca z Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 29 kwietnia 2019 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (t.j. Dz.U. 2025 poz. 272) oraz będzie utrzymywać wskazaną w nim minimalną sumę gwarancyjną ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania umowy.
8. Nie będzie prowadzić na terenie Zamawiającego działalności konkurencyjnej wobec działalności Zamawiającego określonej Aktem Założycielskim.
9. Udostępni na żądanie Zamawiającego informacje dotyczące przedmiotu umowy oraz zapewni Zamawiającemu możliwość przeprowadzenia kontroli przez upoważnionych przez siebie audytorów oraz Narodowy Fundusz Zdrowia.
10. Znajduje się w sytuacji finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.
11. Zapewni całodobowy nadzór diagnosty laboratoryjnego.
12. Przekaze wykaz podwykonawców, przy pomocy których będzie realizował usługę wraz z zobowiązaniem o przestrzeganiu przepisów prawnych z zakresu ochrony danych osobowych zgodnie z obowiązującym w tym zakresie stanem prawnym, a w szczególności postanowień 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
13. Zobowiązuje się do współpracy z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych i Zespołem ds. Farmakoterapii i dostarczania dwa razy w roku kalendarzowym następujących danych: ilość wykonanych rocznie wszystkich badań mikrobiologicznych z rozbiciem na badania bakteriologiczne, mykologiczne, wirusologiczne i serologiczne, wykonanych u pacjentów hospitalizowanych w każdym oddziale wg stanu wpisów na 30.06 i 31.12 danego roku oraz na każde żądanie, z wyszczególnieniem liczby pacjentów, u których wykonano powyższe badania oraz wykaz flory patogennej wyhodowanej od pacjentów z podziałem na jednostki organizacyjne Szpitala.
14. Świadczeniodawca musi posiadać minimum jedno laboratorium w Warszawie, posiadające wprowadzoną normę ISO 15189 dla minimum 30 zarejestrowanych parametrów z zakresu przedmiotu konkursu oraz wprowadzoną normę ISO 9001:2015 - potwierdzone certyfikatami.
15. Zastępcze laboratorium, w którym Świadczeniodawca oferuje w razie konieczności realizację przedmiotu konkursu musi być zlokalizowane w odległości nie większej niż 15 km od siedziby Zamawiającego.
16. Dysponuje własnymi pojazdami uprzywilejowanymi do przewozu krwi na terenie miasta Warszawy.
17. Posiada doświadczenie, poparte aktualnymi referencjami w zakresie prowadzenia pracowni diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej i serologicznej oraz prowadzenia Banku Krwi na terenie Szpitala, posiadającego oddziały położnictwa i ginekologii (minimum 2 szpitale), przez okres minimum 2 lat.
18. Posiada doświadczenie, poparte aktualnymi referencjami w zakresie wykonywania badań histopatologicznych dla minimum 2 szpitali posiadających oddziały ginekologiczne i położnicze, każda przez okres minimum 2 lat.

VII. DOKUMENTY, KTÓRE NALEŻY ZŁOŻYĆ W CELU POTWIERDZENIA SPEŁNIENIA WYMAGANYCH I OCENIANYCH WARUNKÓW

1. Formularz ofertowy (Załącznik nr 1).
 - a) cena oferty powinna być obliczona zgodnie z Formularzem Asortymentowo-Cenowym stanowiącym Załącznik Nr 2 do SWKO;
 - b) cenę oferty (zawierającą wszystkie jej składniki) należy podać z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku, zaokrąglając zgodnie z zasadami rachunkowymi;
 - c) w łącznej cenie oferty brutto należy uwzględnić wszystkie koszty, opłaty do wykonania i poniesienia przez Wykonawcę, konieczne do wykonania przedmiotu umowy;
2. Wypis z rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert (lub przedłożenie zaświadczenia o wpisie do RPWDL).
3. Wypis z Krajowego Rejestru Sądowego (jeśli dotyczy) lub zaświadczenie o wpisie do Ewidencji Działalności Gospodarczej.

4. Wpis do KIDL dla podmiotu oraz wszystkich laboratoriów, które będą brały udział w realizacji przedmiotu konkursu.
5. Polisę ubezpieczeniową dotyczącą przedmiotu konkursu na kwotę nie mniejszą niż 5 000 000,00 zł, zgodnie z opisem zawartym w SWKO, ważną na czas trwania umowy. Do polisy należy dołączyć potwierdzenie opłacenia składki. W sytuacji braku możliwości złożenia dokumentu o tak długim okresie ważności, należy złożyć oświadczenie, iż z chwilą wygaśnięcia polisy dostarczona zostanie do siedziby Zamawiającego nowa ważna polisa zgodna z opisem zawartym w SWKO.
6. Zaświadczenie z właściwego Zakładu Ubezpieczeń Społecznych o niezaleganiu w płaceniu składek na ubezpieczenie społeczne wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
7. Zaświadczenie z właściwego Urzędu Skarbowego o niezaleganiu w płaceniu podatków i opłat wystawione nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert.
8. Oświadczenie wystawione przez Świadczeniodawcę, iż zapoznał się z warunkami realizacji zamówienia (Załącznik Nr 9).
9. Certyfikaty potwierdzające posiadanie przez Świadczeniodawcę – laboratorium w Warszawie z wprowadzoną normą ISO 15189 dla minimum 30 z zakresu przedmiotu konkursu zarejestrowanych parametrów oraz ISO 9001:2015 oraz ISO 27001:2022.
10. Oświadczenie o posiadaniu laboratorium umiejscowionego nie dalej niż 15 km od Zamawiającego ze wskazaniem lokalizacji i zakresem wykonywanych w nim badań.
11. Aktualne referencje w zakresie prowadzenia pracowni diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologicznej i serologicznej oraz prowadzenia Banku Krwi na rzecz Szpitala posiadającego oddziały położnictwa i ginekologii (minimum 2 szpitale), przez okres minimum 2 lat.
12. Aktualne referencje w zakresie wykonania badań histopatologicznych dla minimum 2 szpitali posiadających oddziały ginekologiczne i położnicze przez okres minimum 2 lat.
13. Dokument potwierdzający posiadanie własnych pojazdów uprzywilejowanych do przewozu krwi na terenie miasta st. Warszawy (zezwozenie).
14. Opis systemu informatycznego obsługującego realizację umowy:
 - a) system współpracuje z systemem AMMS i obsługuje standard komunikacji HL7;
 - b) system nie wymaga żadnych zmian po stronie CMŻ w konfiguracji sieci, zmian nazw oraz kodów badań, CMŻ przekazuje jedynie interfejs sieciowy do wymiany danych;
 - c) system obsługuje pełen proces analityczny od rejestracji do podpisania i wydania wyniku oraz dwukierunkową komunikację z analizatorami;
 - d) system wspomaga procesy kontroli jakości oraz sygnalizacji przekroczenia wartości prawidłowych;
 - e) system oferuje udostępnianie wyniku do oddziałów Szpitala bezpośrednio po podpisaniu w laboratorium w formie elektronicznej, przez wyświetlenie wyniku w systemie AMMS;
 - f) system obsługuje skierowania w formie elektronicznej HL7 lub w przypadku badań rzadkich, których nie ma w AMMS, w formie skanów odpowiednich formularzy;
 - g) system umożliwia udostępnianie wyników podpisanych elektronicznie na stronie internetowej oferenta pacjentowi po podaniu odpowiedniego kodu;
 - h) możliwość generowania raportów z podziałem na komórki organizacyjne i zlecających oraz na rodzaj badań i termin realizacji.
15. Koncepcja świadczenia zamówienia, wg załączonego wzoru (Załącznik Nr 8), w tym koncepcja wykonywania świadczenia w okresie przejściowym, tj. przejmowania laboratorium od dotychczasowego Świadczeniodawcy oraz w przypadku awarii.
16. Aktualne (z roku 2024 i 2025) zaświadczenie potwierdzające udział w zewnątrzlaboratoryjnych Programach Kontroli Jakości w zakresie odpowiadającym przedmiotowi złożonej oferty.

VIII. PODSTAWOWE ZASADY PRZEPROWADZENIA KONKURSU OFERT

Korespondencja dotycząca konkursu powinna być kierowana przez Świadczeniodawcę na adres: Centrum Medyczne „Żelazna” sp. z o.o., ul. Żelazna 90, 01-004 Warszawa, z dopiskiem na kopercie – „Konkurs ofert na udzielenie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, badań mikrobiologicznych, badań histopatologicznych i prowadzenia Banku Krwi dla Centrum Medycznego „Żelazna” sp. z o.o.”.

IX. PRZYGOTOWANIE OFERTY

1. Świadczeniodawca składa ofertę zgodnie z wymaganiami określonymi w "Szczegółowych warunkach konkursu ofert" na formularzu ofertowym udostępnionym przez Zamawiającego.
2. Świadczeniodawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
3. Oferta powinna zawierać wszelkie dokumenty i załączniki wymagane w "Szczegółowych warunkach konkursu ofert".
4. Oferta winna być sporządzona w sposób przejrzysty i czytelny.
5. Ofertę oraz wszystkie załączniki należy sporządzić w języku polskim pod rygorem odrzucenia oferty, z wyłączeniem pojęć medycznych.
6. Miejsca, w których naniesione zostały poprawki, podpisuje Świadczeniodawca. Poprawki mogą być dokonane jedynie poprzez przekreślenie błędnego zapisu i umieszczenie obok niego czytelnego, poprawnego zapisu.
7. Świadczeniodawca może wprowadzić zmiany lub wycofać złożoną ofertę. Zmiana oferty następuje poprzez złożenie nowej oferty zawierającej zmiany i uzupełnionej o adnotację o wycofaniu oferty złożonej wcześniej. Wycofanie oferty następuje poprzez pisemne powiadomienie Zamawiającego o tym fakcie. Zmiana oferty poprzez złożenie nowej lub wycofanie oferty może nastąpić nie później jednak niż przed upływem terminu składania ofert.
8. Powiadomienie o wprowadzeniu zmian lub wycofaniu oferty oznacza się jak ofertę z dopiskiem "Zmiana oferty" lub "Wycofanie oferty".
9. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej napisem: „*Oferta na zawarcie umowy na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, badań mikrobiologicznych, badań histopatologicznych i prowadzenia Banku Krwi dla Centrum Medycznego „Żelazna” sp. z o.o.*”

X. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego, Sekretariat Centrum Medycznego „Żelazna” sp. z o.o., ul. Żelazna 90, 01-004 Warszawa, do dnia **23.02.2026 r.** do godziny 10:00.
2. Otwarcie ofert nastąpi w siedzibie Zamawiającego, w Sekcji Zamówień Publicznych, w dniu **23.02.2026 r.**, o godzinie 10:30.
3. Do bezpośredniego kontaktowania się ze Świadczeniodawcami ze strony Zamawiającego uprawniona jest:
 - w sprawach merytorycznych: i formalnych: pani Beata Chojnowska, adres e-mail: szpital@szpitalzelazna.pl

XI. TERMIN ZWIĄZANIA OFERTA

Świadczeniodawca związany jest ofertą przez okres 30 dni od daty upływu terminu składania ofert.

XII. KRYTERIA OCENY OFERT

Dokonując wyboru najkorzystniejszej oferty komisja konkursowa kieruje się następującymi kryteriami:

Opis kryterium	Waga kryterium
Cena oferty	80%
Jakość/Wiarygodność	20%

KRYTERIUM I - Cena - waga 80%

W Załączniku Nr 1 - „Formularz Ofertowy” Świadczeniodawca określi łączną cenę brutto oferty. W trakcie oceny ofert kolejno rozpatrywanym i ocenianym ofertom przyznawane są punkty za powyższe kryterium według następującej zasady:

$$\text{CoC} = \frac{\text{Cena oferty najtańszej}}{\text{Cena oferty badanej}} \times 100 \times 80 \%$$

$$\text{CoC} = \text{liczba pkt} \times 100 \times 80\%$$

KRYTERIUM II – jakość/wiarygodność - waga 20%

W ramach niniejszego kryterium oceniana będzie wiedza i doświadczenie oraz jakość realizowanych dotychczas zamówień (inne niż referencje wymagane na potwierdzenie spełniania warunków udziału w konkursie – tj. wymienione w dziale „Wymagania stawiane Świadczeniodawcy” pkt 17 i 18) Świadczeniodawcy w wykonywaniu usług na rzecz podmiotów leczniczych działających w trybie ciągłym (24-godzinny) odpowiadające swoim rodzajem i zakresem usługom stanowiącym przedmiot konkursu. Na życzenie Zamawiającego Świadczeniodawca przedłoży odpowiednie referencje.

Punkty w w/w kryterium przyznawane będą na podstawie danych zawartych w Formularzu Ofertowym – Załącznik Nr 1 w pkt 2, i podstawione do wzoru:

$$\text{CoW} = \frac{\text{Liczba referencji w ofercie badanej}}{\text{Największa przedstawiona liczba referencji}} \times 100 \times 20 \%$$

$$\text{CoW} = \text{liczba pkt} \times 100 \times 20\%$$

XIII. ROZSTRZYGNIECIE KONKURSU, WARUNKI ZAWARCIA UMOWY

1. Rozstrzygnięcie konkursu ofert ogłasza się na tablicy ogłoszeń w siedzibie Zamawiającego oraz na stronie internetowej Zamawiającego, podając nazwę Świadczeniodawcy.
2. Zamawiający zawiadamia Świadczeniodawców o wyniku konkursu drogą elektroniczną.
3. Po rozstrzygnięciu konkursu wybrany Świadczeniodawca w porozumieniu z Zamawiającym podpisze umowę – projekt umowy znajduje się w Załączniku Nr 6.
4. Świadczeniodawcy, wybranemu w wyniku postępowania konkursowego, Zamawiający wskazuje termin oraz miejsce zawarcia i podpisania umowy.

XIV. ŚRODKI ODWOŁAWCZE

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

XV. POSTANOWIENIA KOŃCOWE

Zamawiający udostępnia Szczegółowe Warunki Konkursu w swojej siedzibie, bądź na pisemną prośbę Świadczeniodawcy pocztą elektroniczną.

Udzielający Zamówienia nie dopuszcza składania ofert częściowych.

Udzielający zamówienia zastrzega prawo przyjęcia bądź odrzucenia oferty przewyższającej środki finansowe, które Udzielający Zamówienia przeznaczył na realizację przedmiotowego zadania.

Załączniki:

1. Załącznik Nr 1 – Formularz ofertowy,
2. Załącznik Nr 2 – Formularz asortymentowo-cenowy
3. Załącznik Nr 3 – Szczegółowe zasady realizacji przedmiotu konkursu
4. Załącznik Nr 4 – Wzór umowy dzierżawy
5. Załącznik Nr 5 – Wzór umowy najmu
6. Załącznik Nr 6 – Wzór umowy na świadczenia zdrowotne
7. Załącznik Nr 7 – Wykaz sprzętu i wyposażenia
8. Załącznik Nr 8 – Wzór koncepcji świadczenia usług
9. Załącznik Nr 9 – Oświadczenie ogólne