

Warszawa, dnia 23 września 2024 r.

OGŁOSZENIE NR XII/2024/LAB

Działając na podstawie ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2023 r., poz.991 t.j.) oraz Regulaminu Przeprowadzania Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie,

Zarząd Szpitala Praskiego pw. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

ogłasza Konkurs **XII/2024/LAB** na udzielanie świadczeń zdrowotnych

na rzecz Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

w Warszawie przy Al. Solidarności 67 i zaprasza do składania ofert

Przedmiotem konkursu jest udzielanie na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

Postępowanie konkursowe prowadzone będzie w oparciu o przepisy ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2022.633 t.j.) oraz Regulaminu Przeprowadzania Konkursu

Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego
Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w Warszawie.

I. Przedmiot konkursu

Przedmiotem konkursu jest udzielanie na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV, zgodnie z następującymi wymaganiami koniecznymi:

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta.	

	Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; a) metodyka badań b) materiał do badania c) sposób pobrania materiału d) warunki przechowywania i transportu materiału e) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach muszą być przekazane na oddział telefonicznie natychmiast po ich uzyskaniu, a wyniki końcowe drogą elektroniczną bezpośrednio do systemu Medicus natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii lekarskiej i dostarczane codziennie.	
8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito,	

	informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	
10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział drogą telefoniczną i drogą elektroniczną bezpośrednio do systemu Medicus natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	
12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych).	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	
14	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
15	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu diagnostyki mikrobiologicznej	
16	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista mikrobiologii medycznej	

17	Zamawiający zastrzega sobie możliwość doboru antybiotyków w antybiogramach	
18	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
19	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon) - miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie	

	badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: a) metodyka badań b) nazwa aparatu c) materiał do badania d) sposób pobrania materiału e) warunki przechowywania i transportu materiału f) wartości referencyjne badań g) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) h) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	

9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

	badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: a) metodyka badań b) nazwa aparatu c) materiał do badania d) sposób pobrania materiału e) warunki przechowywania i transportu materiału f) wartości referencyjne badań g) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) h) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	

9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

II. Wymagania względem Wykonawcy:

- 1) Wykonawca spełnia wymogi Ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz.U. 2023 poz.2125 t.j.)
- 2) Wykonawca posiada wpis do Rejestru Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych;
- 3) Wykonawca spełnia wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz.U.2024 poz. 118 t.j.), oraz kwalifikacje personelu z dnia określone w Ustawie z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz.U. 2023 poz.2125 t.j.)
- 4) Do konkursu ofert może przystąpić Oferent, który spełnia wymogi określone w art.26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

TERMIN, MIEJSCE ORAZ SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy składać w zamkniętej (zaklejonej) kopercie **do dnia 3 października 2024 r. godz. 11:00 w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie.**
2. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zapieczętowanej kopercie opatrzonej napisem:

**„Oferta konkursowa na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV
dotyczy postępowania nr XII/2024/LAB
nie otwierać przed 3 października 2024 r. godz. 11.15”**

(liczba zapisanych stron/ kart umieszczonych w kopercie)

UDZIELANIE WYJAŚNIEŃ dot. KONKURSU

Oferenci w zakresie szczegółowych warunków konkursu ofert mogą zgłaszać pytania:

1. za pośrednictwem poczty/kuriera na adres: Szpital Praski p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o., Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa lub
2. osobiście w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr 3 w godzinach pracy sekretariatu przy Al. Solidarności 67 w Warszawie, tj. 8.00 – 15.00 lub
3. na adres email Zamawiającego: sekretariat@szpitalpraski.pl

z dopiskiem: **„ZAPYTANIE - dotyczy postępowania nr XII/2024/LAB”** nie później niż do dnia 27.09.2024 r., tj. połowy czasu przypadającego na przygotowanie oferty. Zamawiający nie przekazuje oferentom dodatkowych materiałów w tym plików edytowalnych.

MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

Otwarcia ofert dokona Komisja konkursowa w dniu **3 października 2024 roku, o godz. 11.15** w pokoju nr D/02 – budynek „D” Administracji Szpitala w obecności przybyłych Oferentów. Obecność Oferentów nie jest obowiązkowa.

ROZSTRZYGNIĘCIE KONKURSU

O rozstrzygnięciu Konkursu Oferenci zostaną poinformowani za pośrednictwem strony [www](http://www.szpitalpraski.pl) Zamawiającego: www.szpitalpraski.pl.

TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Składający ofertę jest nią związany przez okres 30 dni od upływu terminu do ich składania.
2. Zamawiający może zwrócić się do Oferenta o przedłużenie terminu określonego w pkt 1.

Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert

udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie (03-401) przy Al. Solidarności 67 - postępowanie nr **XII/2024/LAB**

Postępowanie konkursowe prowadzone będzie w oparciu o przepisy ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2022.633 t.j.) oraz Regulaminu Przeprowadzania Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w Warszawie.

I. Przedmiot konkursu

Przedmiotem konkursu jest udzielanie na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV, zgodnie z następującymi wymaganiami koniecznymi:

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego	

	dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; a) metodyka badań b) materiał do badania c) sposób pobrania materiału d) warunki przechowywania i transportu materiału e) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach muszą być przekazane na oddział telefonicznie natychmiast po ich uzyskaniu, a wyniki końcowe drogą elektroniczną bezpośrednio do systemu Medicus natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii medycznej i dostarczane codziennie.	

8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito, informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	
10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział drogą telefoniczną i drogą elektroniczną bezpośrednio do systemu Medicus natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	
12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych).	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	
14	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
15	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli	

	jakości badań tylko z zakresu diagnostyki mikrobiologicznej	
16	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista mikrobiologii medycznej	
17	Zamawiający zastrzega sobie możliwość doboru antybiotyków w antybiogramach	
18	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
19	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon) - miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00	

	oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: a) metodyka badań b) nazwa aparatu c) materiał do badania d) sposób pobrania materiału e) warunki przechowywania i transportu materiału f) wartości referencyjne badań g) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) h) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	

8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	
9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, próbek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

II. Wymagania względem Wykonawcy:

- 1) Wykonawca spełnia wymogi Ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz.U. 2023 poz.2125 t.j.)
- 2) Wykonawca posiada wpis do Rejestru Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych;
- 3) Wykonawca spełnia wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz.U.2024 poz. 118 t.j.), oraz kwalifikacje personelu z dnia określone w Ustawie z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz.U. 2023 poz.2125 t.j.)
- 4) Do konkursu ofert może przystąpić Oferent, który spełnia wymogi określone w art.26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

Zamawiający przewiduje wyłonienie Wykonawców, z którymi zawarta zostanie umowa na okres 3 lat.

Wymagane dokumenty:

- 1) oświadczenie Oferenta lub oświadczenia Oferenta oraz zgłoszonych podwykonawców o spełnianiu wymogów organizacyjno-prawnych określonych w cz. II pkt. 1-4;
- 2) aktualna polisa OC wykonawcy;
- 3) pełnomocnictwo do złożenia oferty w przypadku ofert składanych w imieniu świadczeniodawców instytucjonalnych reprezentowanych przez pełnomocników innych niż ujawnionych w KRS lub CEIDG;
- 4) wykaz posiadanych certyfikatów jakości - jeśli Oferent posiada;

WYMOGI FORMALNE I MERYTORYCZNE W ZAKRESIE PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Ofertę należy sporządzić w języku polskim zgodnie z niniejszymi szczegółowymi warunkami konkursu, w formie papierowej złożonej w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie. Każda zapisana strona oferty złożonej w formie papierowej powinna być podpisana i/lub opatrzona imienną pieczętą osoby upoważnionej przez Oferenta. Oferty nieczytelne zostaną odrzucone.
2. Wszelkie poprawki, przekreślenia lub zmiany w tekście powinny być paraflowane przez Oferenta.
3. Ofertę należy opracować na załączonym druku „OFERTA”.
4. Oferent nie może dokonywać żadnych zmian merytorycznych we wzorze druku „OFERTA”.
5. Oferta pod rygorem odrzucenia musi zawierać wszelkie wymagane w szczegółowych warunkach konkursu dokumenty.
6. Jeżeli dokument przedstawiony jest w postaci kserokopii – poświadczenie, oprócz adnotacji: *za zgodność z oryginałem*, musi być opatrzone imienną pieczętą i/lub podpisem Oferenta.
7. Zamawiający może żądać w trakcie postępowania konkursowego oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu załączonego przez Oferenta wyłącznie wtedy, gdy przedstawiona przez Oferenta kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej autentyczności.
8. Kompletna oferta powinna posiadać ponumerowane strony i składać się:
 - 1) ze strony tytułowej sporządzonej według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SWKO,
 - 2) spisu treści - zał. nr 2 do SWKO,
 - 3) formularza ofertowego - zał. nr 3 do SWKO,
 - 4) oferty cenowej – zał. nr 4 do SWKO,
 - 5) wyciągu z właściwego rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej,
 - 6) wyciągu z właściwego rejestru (Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego),

- 7) wykazu personelu uprawnionego do wykonywania badań laboratoryjnych, który będzie udział świadczeń na rzecz Zamawiającego, w tym:
- a) cyfrowego odwzorowania lub kopii prawa wykonywania zawodu;
 - b) cyfrowego odwzorowania lub kopii dyplomów ukończenia studiów uprawniających do wykonywania zawodu;
 - c) cyfrowego odwzorowania lub kopii dyplomów posiadanych specjalizacji
9. W przypadku gdy dokumenty Oferenta określone w ust. 8 pkt 5-7 znajdują się w siedzibie Zamawiającego, Oferent może złożyć stosowne oświadczenie w tym zakresie. Oświadczenie stanowi załącznik nr 5 do SWKO.
10. Oferty złożone po wyznaczonym terminie lub dostarczone do siedziby Zamawiającego po wyznaczonym terminie nie będą rozpatrywane.
11. Ofertę, przed upływem wyznaczonego terminu do ich składania, można zmienić lub wycofać, zgodnie z postanowieniami Regulaminu.
12. Oferenci ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
13. Oferent może złożyć tylko jedną ofertę na świadczenia medyczne w zakresie objętym określoną pozycją oferty.
14. Oferent, który złoży więcej niż jedną ofertę na świadczenia medyczne w zakresie objętym określoną pozycją, zostanie wykluczony z postępowania.
15. Oferta zawierająca wariantowe propozycje w zakresie objętym określoną pozycją oferty zostanie odrzucona.
16. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.
17. Do konkursu mogą przystąpić wyłącznie osoby spełniające wymagania określone w punktach poprzedzających.

KRYTERIA WYBORU OFERTY

1. Przy wyborze Oferty Komisja Konkursowa kierować się będzie następującymi kryteriami:
 - a) cena – 85 %,
 - b) jakość udzielanych świadczeń (posiadane certyfikaty jakości) – 15% liczba dostarczonych aktualnych certyfikatów, związanych z wykonywaniem badań na rzecz zamawiającego. W ocenie kryterium zamawiający oceni certyfikaty POLMICRO i COBJ w Łodzi.
2. W przypadku przeprowadzenia przez Komisję Konkursową negocjacji, o których mowa w § 14 ust. 2 b) Regulaminu, dla oceny Oferty wiążące są ustalenia negocjacyjne.

ZASADY OCENY KRYTERIUM CENY

Do obliczenia wartości oceny oferty uwzględniona będzie podana w formularzu ofertowym cena wybranych badań pomnożona przez szacunkową liczbę badań wykonywanych w okresie półrocznym podanych przez Zamawiającego w Załączniku nr 4 – Wzór ofert cenowej.

Oferent zobowiązany jest - niezależnie od powyższej zasady obliczania wartości oferty - podać ceny dla wszystkich znajdujących się w formularzu badań. Brak choćby jednego badania (niezależnie od tego czy jest ono, czy też nie jest wartością ocenną) powoduje nieważność całości oferty.

W tabeli Zamawiający podał oczekiwane maksymalne czasy dostarczenia do systemu informatycznego Szpitala ostatecznych wyników badania liczone od chwili odebrania przez Wykonawcę materiału biologicznego. W tabeli należy wpisać deklarowany przez Oferenta czas wykonania badania.

TERMIN, MIEJSCE ORAZ SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy składać w zamkniętej (zaklejonej) kopercie **do dnia 3 października 2024 r. godz. 11:00 w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie.**
2. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zapieczętowanej kopercie opatrzonej napisem:

**„Oferta konkursowa na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie
badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej,
diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV
dotyczy postępowania nr XII/2024/LAB
nie otwierać przed 3 października 2024 r. godz. 11.15”**

(liczba zapisanych stron/ kart umieszczonych w kopercie)

UDZIELANIE WYJAŚNIEŃ dot. KONKURSU

Oferenci w zakresie szczegółowych warunków konkursu ofert mogą zgłaszać pytania:

1. za pośrednictwem poczty/kuriera na adres: Szpital Praski p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o., Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa lub
2. osobiście w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr 3 w godzinach pracy sekretariatu przy Al. Solidarności 67 w Warszawie, tj. 8.00 – 15.00 lub
3. na adres email Zamawiającego: sekretariat@szpitalpraski.pl

z dopiskiem: „ZAPYTANIE - dotyczy postępowania nr XII/2024/LAB”

MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

Otwarcia ofert dokona Komisja konkursowa w dniu **3 października 2024 roku**, o godz. **11.15** w pokoju nr D/02 – budynek „D” Administracji Szpitala w obecności przybyłych Oferentów. Obecność Oferentów nie jest obowiązkowa.

ROZSTRZYGNIĘCIE KONKURSU

O rozstrzygnięciu Konkursu Oferenci zostaną poinformowani za pośrednictwem strony www.szpitalpraski.pl.

TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Składający ofertę jest nią związany przez okres 30 dni od upływu terminu do ich składania.
2. Zamawiający może zwrócić się do Oferenta o przedłużenie terminu określonego w pkt 1.

WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

1. Strona tytułowa oferty – zał. nr 1.
2. Spis treści – zał. nr 2.
3. Formularz oferty – zał. nr 3.
4. Oferta cenowa – zał. nr 4.

5. Oświadczenie o przekazaniu dokumentów do Zamawiającego – zał. nr 5.
6. Wzór umowy dla postępowania: XII/2024/LAB – zał. nr 6

ZATWIERDZAM

.....

STRONA TYTUŁOWA OFERTY

O F E R T A

Postępowanie nr XII/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

Oferent:

.....
(pełna nazwa oferenta zgodnie z nomenklaturą zarejestrowanej działalności)

.....
(cd. pełna nazwa oferenta zgodnie z nomenklaturą zarejestrowanej działalności)

Oferta zawiera kolejno ponumerowanych stron.

.....
(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

Postępowanie nr XII/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

.....
(cd. przedmiotu postępowania oferty)

Spis treści:

Nr strony (od - do)

1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
7.		
8.		
9.		
10.		

.....
(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

FORMULARZ OFERTY

Przystępując do konkursu na świadczenie usług zdrowotnych polegających na udzielaniu świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie - Postępowanie nr XI/2024/LAB

1. Oświadczam, iż oferuję wykonanie przedmiotu konkursu określonego w szczegółowych warunków konkursu.
2. Oświadczam, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty realizacji zamówienia, oraz że cena nie zostanie zmieniona w trakcie wykonywania przedmiotu zamówienia.
3. Oświadczam, że wykonam przedmiot umowy na zasadach określonych w szczegółowych warunkach konkursu i w terminach uzgodnionych z Zamawiającym.
4. Oświadczam, że wykonam przedmiot konkursu z należytą starannością, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz zasadami sztuki medycznej.
5. Oświadczam, że kwota wskazana w formularzu cenowym obejmuje wszystkie koszty jakie Zamawiający zobowiązany będzie ponieść w związku z wykonaniem przedmiotowego zamówienia (tj. koszty badań profilaktycznych, koszty dojazdu, koszty przeszkolenia, w szczególności w zakresie bhp i ppoż., koszty ubioru zgodnie z wymogami prawa i zasadami obowiązującymi u Zamawiającego).
6. Oświadczam, że:
 - a) zapoznałem się z treścią ogłoszenia i dokumentacją konkursową (SWKO wraz ze wszystkimi załącznikami) i nie wnoszę zastrzeżeń do ich treści;
 - b) otrzymana dokumentacja konkursowa jest wystarczająca do złożenia oferty;
 - c) akceptuję projekt umowy, w tym w szczególności kary umowne i warunki zapłaty za wykonanie przedmiotu zamówienia.
 - d) wyrażam zgodę na przetwarzanie danych osobowych dla celów postępowania konkursowego.

.....
(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

Załącznik nr 4 SWKO - Wzór oferty cenowej

Postępowanie nr XII/2024/LAB na udzielenie świadczeń zdrowotnych z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

Oferta cenowa

Oświadczam, że zobowiązuję się do wykonywania świadczeń zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

z siedzibą w Warszawie, Al. Solidarności 67, 03-401 w Warszawie polecających na realizacji świadczeń laboratoryjnej diagnostyki medycznej;

lp	Badanie	Szacunkowa ilość badań w okresie sześciu miesięcy	Cena jednostkowa badania brutto	Całkowity koszt badań brutto	Badanie uwzględnione do obliczenia wartości ceny oferty	Maksymalny czas oczekiwania na wynik w trybie rygorowym (lub wynik badania ujemny)	Maksymalny oferowany czas oczekiwania na wynik w trybie rygorowym (lub wynik badania ujemny)	Maksymalny czas oczekiwania na wynik w trybie pilnym (lub wynik badania dodatni)	Maksymalny oferowany czas oczekiwania na wynik w trybie pilnym (lub wynik badania dodatni)
1	Proteinoqram	9			nie	3 dni		2 dni	
2	Kał - badanie ogólne	18			tak	2 dni		1 dzień	
3	Kał - G. lamblia met. ELISA	5			nie	3 dni		2 dni	
4	ASO, ilościowo	6			nie	1 dzień		1 dzień	
5	RF, ilościowo	27			tak	1 dzień		1 dzień	
6	Odczyn Wałera-Rosego	3			nie	1 dzień		1 dzień	
7	anty-CCP	20			tak	3 dni		1 dzień	
8	Homocysteina	4			nie	4 dni		3 dni	
9	T4	18			tak	1 dzień		8 h	
10	T3	14			tak	1 dzień		8 h	
11	anti-TPO	21			tak	1 dzień		1 dzień	
12	anti-TG	13			tak	1 dzień		1 dzień	
13	P/c. B. receptorom TSH (TRAb)	23			tak	3 dni		1 dzień	
14	Tyreoglobulina	1			nie	1 dzień		1 dzień	
15	FSH	90			tak	1 dzień		8 h	
16	LH	37			tak	1 dzień		8 h	
17	Estradiol	105			tak	1 dzień		8 h	
18	Progesteron	43			tak	1 dzień		8 h	
19	Prolaktyna	105			tak	1 dzień		8 h	
20	DHEA-SO4	18			tak	1 dzień		8 h	
21	DHEA	1			nie	4 dni		3 dni	
22	Androstendion	16			tak	3 dni		2 dni	
23	Testosteron	109			tak	1 dzień		8 h	
24	Testosteron wolny	10			tak	5 dni		3 dni	
25	SHBG	27			tak	1 dzień		1 dzień	
26	17-hydroksyprogesteron	4			nie	7 dni		5 dni	
27	AMH	7			nie	3 dni		1 dzień	
28	Witamina B12	1			nie	1 dzień		1 dzień	
29	Kwas folowy	1			nie	5 dni		3 dni	
30	Rozpuszczalny/ receptor transferyny	1			nie	1 dzień		1 dzień	
31	Hemoglobina glikowana met. HPLC	325			tak	3 dni		1 dzień	
32	Insulina	44			tak	1 dzień		8 h	
33	C-peptyd	36			tak	3 dni		1 dzień	
34	Kalcytonina	2			nie	3 dni		2 dni	
35	Witamina D3 metabolit 1,25(OH)2	52			tak	5 dni		3 dni	
36	Witamina D metabolit 25(OH)	1			nie	1 dzień		1 dzień	
37	ACTH	25			tak	1 dzień		1 dzień	
38	Kortyzol	78			tak	1 dzień		1 dzień	
39	Kortyzol w DZM	1			nie	5 dni		3 dni	
40	Aldosteron	4			nie	8 dni		5 dni	
41	Metoksy/katecholaminy w DZM (M, N, 3-MH)	3			nie	10 dni		8 dni	
42	Hormon wzrostu	2			nie	1 dzień		1 dzień	
43	IGF-1	2			nie	5 dni		3 dni	
44	Gastryna	1			nie	3 dni		2 dni	
45	ROMA	65			tak	3 dni		3 dni	
46	HE4	11			tak	3 dni		2 dni	

47	CA 125	67			tak	1 dzień	1 dzień
48	CA 15-3	58			tak	1 dzień	1 dzień
49	SOC - Ag	3			nie	1 dzień	1 dzień
50	CYFRA 21-1	6			nie	7 dni	5 dni
51	Antytrombina III, aktywność	7			nie	1 dzień	4 h
52	IgG	2			nie	1 dzień	1 dzień
53	IgM	2			nie	1 dzień	1 dzień
54	IgA	64			tak	1 dzień	1 dzień
55	Dojeniacz, składowa C-3c	17			tak	1 dzień	1 dzień
56	Dojeniacz, składowa C-4	18			tak	1 dzień	1 dzień
57	Ceruloplazmina	5			nie	3 dni	2 dni
58	Haptoglobina	24			tak	5 dni	3 dni
59	Łańcuchy lekkie kappa	1			nie	5 dni	5 dni
60	Łańcuchy lekkie lambda	2			nie	5 dni	5 dni
61	Łańcuchy lekkie lambda w moczu	1			nie	5 dni	5 dni
62	HBs przeciwciała	11			tak	1 dzień	1 dzień
63	HBe antygen	8			nie	4 dni	3 dni
64	HBc przeciwciała IgM	19			tak	1 dzień	1 dzień
65	HBV DNA met. real time PCR, ilościowo	1			nie	10 dni	10 dni
66	HCV przeciwciała	2			nie	1 dzień	1 dzień
67	HAV przeciwciała całkowite	8			nie	1 dzień	1 dzień
68	HAV przeciwciała IgM	14			tak	3 dni	2 dni
69	HIV Ag/Ab (Combo)	4			nie	1 dzień	4 h
70	Toxoplasma gondii IgG	10			tak	1 dzień	8 h
71	Toxoplasma gondii IgM	13			tak	1 dzień	8 h
72	Toxoplasma gondii IgG awidność	5			nie	5 dni	3 dni
73	Różyczka (Rubella virus) IgM	8			nie	1 dzień	8 h
74	CMV (Cytomegalovirus) IgG	78			tak	1 dzień	1 dzień
75	CMV (Cytomegalovirus) IgM	84			tak	1 dzień	1 dzień
76	CMV (Cytomegalovirus) IgG, awidność	1			nie	5 dni	3 dni
77	CMV DNA (Cytomegalovirus) met. real time PCR, jakościowo	1			nie	10 dni	5 dni
78	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgG	4			nie	8 dni	5 dni
79	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgM	4			nie	8 dni	5 dni
80	EBV (Epstein-Barr virus) IgM	18			tak	3 dni	3 dni
81	Mycoplasma pneumoniae IgG	13			tak	4 dni	4 dni
82	Mycoplasma pneumoniae IgM	25			tak	4 dni	4 dni
83	Chlamydia pneumoniae IgG	12			tak	3 dni	3 dni
84	Chlamydia pneumoniae IgM	24			tak	3 dni	3 dni
85	Chlamydia trachomatis IgG	3			nie	3 dni	3 dni
86	Chlamydia trachomatis IgM	4			nie	3 dni	3 dni
87	HPV DNA HR, 14 typów, 16, 18, 45, inne HPV (31.33.52.58.35.39.51.56.59.66.68)	444			tak	3 dni	14 dzień
88	Krzusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgG	16			tak	6 dni	4 dni
89	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgM	20			tak	6 dni	4 dni
90	Krzusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgA	9			nie	6 dni	4 dni
91	Osra (Varicella zoster virus) IgG	3			nie	8 dni	5 dni
92	Borelioza IgG	14			tak	1 dzień	1 dzień
93	Borelioza IgM	14			tak	1 dzień	1 dzień
94	Borelioza IgM met. Immunoblot	3			nie	5 dni	5 dni
95	Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy	1			nie	3 dni	1 dzień
96	HBs antygen, test potwierdzenia	1			nie	1 dzień	4 h
97	Lt, ilościowo	12			tak	1 dzień	4 h
98	Karbamazepina, ilościowo	1			nie	1 dzień	1 dzień
99	Kwas walproinowy, ilościowo	1			nie	1 dzień	1 dzień
100	Digoksyna, ilościowo	2			nie	1 dzień	1 dzień
101	Wankomycyna, ilościowo	1			nie	1 dzień	1 dzień
102	Kalprotektyna w kale	46			tak	7 dni	5 dni
103	Mielogram	1			nie	4 dni	2 dni
104	PPJ (ANA4) met. IIF i immunoblot (16 antygenów)	18			tak	5 dni	5 dni

105	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA met. CLIA	104				tak	10 dni	8 dni	
106	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgG met. CLIA	4				nie	10 dni	8 dni	
107	P/c. przeciwc. proteinazie 3 w kl. IgG met. Elisa	1				nie	10 dni	8 dni	
108	P/c. p. beta-2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (licznie) met. ELISA	2				nie	10 dni	8 dni	
109	Antykoagulant tuczniowy	4				nie	5 dni	3 dni	
110	P/c. p. wyspim. trzustki met. IIF (ICA)	3				nie	10 dni	8 dni	
111	IgE całkowite	2				nie	1 dzień	1 dzień	
112	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 3pkt. 0, 1, 2h)	1				nie	1 dzień	8 h	
113	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt. 0, 1h)	1				nie	1 dzień	8 h	
114	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt. 0, 2h)	1				nie	1 dzień	8 h	
115	Yersinia enterocolitica i pseudotuberculosis IgG, IgM	8				nie	8 dni	6 dni	
116	CMV (Cytomegalovirus) DNA w moczu met. PCR, jakościowo	25				tak	8 dni	8 dni	
117	Stosunek łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	3				nie	5 dni	5 dni	
118	Stosunek łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	2				nie	5 dni	5 dni	
119	PPJ (ANA7) met. ELISA	1				nie	5 dni	5 dni	
120	Dihydrotestosteron (DHT)	1				nie	5 dni	3 dni	
121	Insulina po obciążeniu (pojedynczy punkt)	4				nie	1 dzień	1 dzień	
122	Cystyna w DZM, ilościowo	1				nie	8 dni	6 dni	
123	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	34				tak	5 dni	5 dni	
124	Kał - pasożyty (1 ozn.)	21				tak	5 dni	3 dni	
125	HCG, wolna podjednostka beta	10				tak	4 dni	3 dni	
126	P/c. p. dekarboksylazie kw.glutaminowego	8				nie	10 dni	8 dni	
127	Fosfataza kwaśna	6				nie	1 dzień	1 dzień	
128	Aktywność reninowa osocza	2				nie	8 dni	6 dni	
129	NSE (Neurospecja enolaza)	4				nie	8 dni	6 dni	
130	Immunofekacja (A, G, M, kap, lam)	87				tak	8 dni	8 dni	
131	Immunofekacja (A, G, M, kap, lam) w moczu	62				tak	8 dni	8 dni	
132	Lipoproteina Lp(a)	1				nie	3 dni	2 dni	
133	HBV DNA met. real time PCR, jakościowo	1				nie	10 dni	10 dni	
134	HCV RNA met. real time RT-PCR, jakościowo	102				tak	10 dni	10 dni	
135	EBV (Epstein-Barr virus) IgG	10				tak	3 dni	3 dni	
136	Osipa (Varicella zoster virus) IgM	2				nie	8 dni	8 dni	
137	Kwaszy żółciowe całkowite, ilościowo	8				nie	1 dzień	8 h	
138	PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy	92				tak	4 dni	4 dni	
139	PPJ (ANA2) met. IIF typ świecenia miano (dsDNA, AMA)	5				nie	5 dni	5 dni	
140	PPJ dsDNA met. IIF	93				tak	5 dni	5 dni	
141	P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF	1				nie	5 dni	5 dni	
142	P/c. p. mitochondriane (AMA) met. IIF	46				tak	5 dni	5 dni	
143	P/c. p. kanałkom żółciowym met. IIF	1				nie	5 dni	5 dni	
144	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met. IIF	92				tak	5 dni	5 dni	
145	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG met. IIF	3				nie	5 dni	5 dni	
146	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgA met. IIF	1				nie	5 dni	5 dni	
147	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgG met. IIF	1				nie	5 dni	5 dni	
148	P/c. p. mieloperoxydazie (MPO) (pANCA) i proteinazie 3 (PR-3) (cANCA) met. immunoblot	107				tak	5 dni	5 dni	
149	P/c. p. kardiolipinie w kl. IgG met. ELISA	5				nie	5 dni	5 dni	
150	P/c. p. kardiolipinie w kl. IgM met. ELISA	5				nie	5 dni	5 dni	
151	P/c. p. komórkom okładzinowym żółądka (APCA) met. IIF	5				nie	5 dni	5 dni	
152	P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żółądka	49				tak	5 dni	5 dni	
153	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF	55				tak	5 dni	5 dni	

154	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda	40			tak		5 dni		5 dni
155	PPJ (ANA9) met. IIF, typ świecenia, miano	3			nle		5 dni		5 dni
156	P/c. p. Komórkom wątroby – badanie kompleksowe	4							
157	parathormon	10			nle		5 dni		5 dni
158	e tyro poetyna	12			tak		1 dzień		8 h
159	prokalcytonina	1			tak		4 dni		3 dni
160	HCG total	1			nle		4 h		4 h
161	AFP	1			nle		1 dzień		6 h
162	CEA	1			nle		1 dzień		1 dzień
163	Ca 19.9	1			nle		1 dzień		1 dzień
164	Ca 72.4	1			nle		1 dzień		1 dzień
165	PSA TOTAL	1			nle		1 dzień		1 dzień
166	PSA WOLNE	1			nle		1 dzień		1 dzień
167	albumina w moczu	5			nle		1 dzień		1 dzień
169	migloblina	5			nle		3 dni		1 dzień
170	Syfilis	2			nle		1 dzień		4 h
171	syfllis - test potwierdzenia :FTA, TPHA , FTAABS , VDRL	2			nle		7 dni		5 dni
172	KILA , FTAABS IgM	2			nle		3 dni		1 dzień
173	BORELIOZA IGG met. Western-blot	2			nle		5 dni		5 dni
174	RÓŻYCZKA IGG	2			nle		1 dzień		8 h
175	TOXO IGA	2			nle		1 dzień		1 dzień
176	ODRA IGM	1			nle		10 dni		6 dni
177	ODRA IGG	1			nle		10 dni		6 dni
178	BRUCELOZA IGM	1			nle		10 dni		10 dni
179	BRUCELOZA IGG	1			nle		10 dni		10 dni
180	ŚWINKA IGG	1			nle		5 dni		5 dni
181	ŚWINKA IGM	1			nle		5 dni		5 dni
182	PARVOWIRUS B19 IGM	1			nle		6 dni		6 dni
183	PARVOWIRUS B19 IGG	1			nle		6 dni		6 dni
184	HCV-RNA (PCR ilościowo)	1			nle		12 dni		12 dni
185	HIV - TEST POTWIERDZENIA	1			nle		4 dni		4 dni
186	ANTYGEN HBS	1			nle		1 dzień		4 h
187	p/c ds.DNA met. ELISA	1			nle		5 dni		5 dni
188	p/c przeciwciałom pooprzeznie prązkowanym	2			nle		5 dni		5 dni
189	p/c przeciw mięśniom gładkim (ASMA)	2			nle		5 dni		5 dni
190	p/c anty ARA IGA	1			nle		5 dni		5 dni
191	p/c anty ARA IGG	1			nle		5 dni		5 dni
192	WOLNA HEMOGLOBINA	2			nle		3 dni		2 dni
193	profil limfocytały podstawowy (T, B, NK, Tpom., Tsurr.	2			nle		12 dni		10 dni
194	ECHINOCOCCUS GRANULOSUS IGG (b.ablowica)	2			nle		8 dni		6 dni
195	TOXOCARA CANIS IGG (glista)	2			nle		8 dni		6 dni
196	TRICHINELLA SPIRALIS IGG (włosnica)	2			nle		8 dni		6 dni
197	TAENIA SOLIUM IGG (tasieniec)	2			nle		5 dni		3 dni
198	PBG - PORFobilinogen (DZM)	1			nle		5 dni		5 dni
199	ALA- KWAS DELTA AMINOLEWULINOWY DZM	1			nle		5 dni		5 dni
200	CYKLOSPORYNA	1			nle		3 dni		3 dni
201	INTERLEUKINA 6	10			tak		1 dzień		4 h
202	Grypa typ A i B antygenu	19			tak				
203	Wymaz z gardła/migdałków w kierunku Streptococcus pyogenes i paciorkowców beta-hemolizujących grupy A, C i G (bad. bakter.)	7							
204	Wymaz z nosa (bad. bakter.)	4			nle		Do 48h		Do 72h
205	Wymaz z ucha prawego (bad. bakter.)	1			nle		Do 48h		Do 96h
206	Wymaz z worka spojówkowego (bad. bakter.)	6			nle		Do 48h		72-96h
207	Wymaz z worka spojówkowego OL (bad. bakter.)	3			nle		Do-48h		72-96h
208	Wymaz ze zmian skórnych (bad. bakter.)	2			nle		Do 48h		48-96h

209	Wymaz z rany (bad. bakter.)	448				tak	48-72h	72-96h	
210	Wymaz z rany/ bezlenowo (bad. bakter.)	384				tak	72h	96h	
211	Wymaz z owrzodzenia (bad. bakter.)	13				tak	48-72h	96h	
212	Wymaz z owrzodzenia bezlenowo (bad. bakter.)	6				nie	72h	96h	
213	Wymaz ze stopy cukrzycowej (bad. bakter.)	4				nie	72h	96h	
214	Wymaz z przetołki (bad. bakter.)	8				nie	72h	96h	
215	Wymaz z przetołki bezlenowo (bad. bakter.)	5				nie	72h	96h	
216	Posiew z ropnia (bad. bakter.)	74				tak	48h	72-96h	
217	Posiew bezlenowy z ropnia (bad. bakter.)	62				tak	72h	96h	
218	Posiew z odleżyny (bad. bakter.)	14				tak	72h	96h	
219	Wymaz z pochwy (bad. bakter.)	30				tak	48h	72h	
220	Wymaz z pochwy bezlenowo (bad. bakter.)	25				tak	72h	96h	
221	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. bakter.)	53				tak	48h	96h	
222	Wymaz z jamy macicy (bad. bakter.)	1				nie	48-72h	96h	
223	Wymaz z jamy macicy bezlenowo (bad. bakter.)	1				nie	72h	96h	
224	Wymaz z kanału szyjki macicy bezlenowo (bad. bakter.)	49				tak	72h	96h	
225	Płwocina posiew (bad. bakter.)	37				tak	48h	72-96h	
226	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. bakter.)	72				tak	48h	96h	
227	Aspirat z oskrzeli posiew bezlenowy (bad. bakter.)	7				nie	72h	96h	
228	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. bakter.)	66				tak	48h	96h	
229	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL (bad. bakter.)	70				tak	48h	96h	
230	Płyn moczowo-rdzeniowy posiew (bad. bakter.)	4				nie	do 7dni	bezwłocznie	
231	Punktat posiew (bad. bakter.)	4				nie	48h	72h	
232	Punktat posiew bezlenowy (bad. bakter.)	3				nie	72h	96h	
233	Zdłc posiew (bad. bakter.)	11				tak	48h	72h	
234	Krew pędiatryczna posiew (bad. bakter.)	23				tak	do 7dni	bezwłocznie	
235	Krew posiew (bad. bakter.)	2043				tak	do 7 dni	bezwłocznie	
236	Krew posiew bezlenowy (bad. bakter.)	2047				tak	do 7 dni	bezwłocznie	
237	Rona posiew (bad. bakter.)	53				tak	48h	72-96h	
238	Rona posiew bezlenowy (bad. bakter.)	53				tak	72h	96h	
239	Płyn z jamy ciała posiew (bad. bakter.)	17				tak	48h	72h	
240	Płyn z jamy ciała posiew bezlenowy (bad. bakter.)	15				tak	72h	96h	
241	Płyn z jamy opłucnej posiew (bad. bakter.)	54				tak	48h	72h	
242	Płyn z jamy opłucnej posiew bezlenowy (bad. bakter.)	45				tak	72h	96h	
243	Płyn z jamy otrzewnej posiew (bad. bakter.)	88				tak	48h	72h	
244	Płyn z jamy otrzewnej posiew bezlenowy (bad. bakter.)	81				tak	72h	96h	
245	Płyn stawowy posiew (bad. bakter.)	55				tak	72h	96h	
246	Płyn stawowy posiew bezlenowy (bad. bakter.)	52				tak	72h	96h	
247	Zdłc posiew bezlenowy (bad. bakter.)	1				nie	72h	96h	
248	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL bezlenowo (bad. bakter.)	13				tak	48h	72h	
249	Inny materiał posiew bezlenowy (bad. bakter.)	111				tak	72h	96h	
250	Posiew kału w kierunku Salmonella / Shigella (bad. bakter.)	33				tak	72h	72-96h	
251	Posiew kału w kierunku enteropatogennej Escherichia coli (EPEC)	18				tak	72h	96h	
252	Posiew kału w kierunku Campylobacter	16				tak	5dni	5dni	
253	Wymaz z odbytu w kierunku Salmonella / Shigella	6				nie	72h	96h	
254	Campylobacter antygen w kale	4				nie	72h	72-96h	
255	Posiew w kierunku Yersinia enterocolitica	5				nie	72h	96h	
256	Wymaz na nosicielstwo MRSA i MSSA	9				nie	72h	96h	
257	Wymaz z odbytu w kierunku VRE (bad. bakter.)	141				tak	72h	96h	
258	Badanie przesiewowe w kierunku bakterii wywołujących karbapenemazy typu KPC	1679				tak	48h	72-96h	
259	Wymaz z runki intubacyjnej (bad. bakter.)	3				nie	48h	72h	

260	Wymaz z okolicy miejsca wprowadzenia cewnika naczyniowego (bad. bakter.)	4			nie	48h		72h
261	Posiew końcówki cewnika naczyniowego (bad. bakter.)	2			nie	48h		72-96h
262	Posiew końcówki cewnika naczyniowego centralnego (bad. bakter.)	31			tak	48h		72-96h
263	Wymaz z wkładki wewnętrznej (bad. bakter.)	1			nie	48h		72-96h
264	Badanie jąbowości materiałów	18			tak	5dni		
265	Wymaz ze zmian skórnych (bad. mykol.)	1			nie	48-72h		96h
266	Wymaz z rany (bad. mykol.)	1			nie	48-72h		96h
267	Wymaz z owrzodzenia (bad. mykol.)	1			nie	48-72h		96h
268	Wymaz z przedstonka pochwy (bad. mykol.)	1			nie	48-72h		96h
269	Wymaz z pochwy (bad. mykol.)	5			nie	48-72h		96h
270	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. mykol.)	6			nie	48-72h		96h
271	Mocz posiew (bad. mykol.)	60			tak	48-72h		96h
272	Kat posiew (bad. mykol.)	4			nie	48-72h		96h
273	Płwocina posiew (bad. mykol.)	6			nie	48-72h		96h
274	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. mykol.)	5			nie	48-72h		96h
275	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. mykol.)	2			nie	48-72h		96h
276	Krew posiew (bad. mykol.)	19			tak	48-72h		96h
277	Ropą posiew (bad. mykol.)	1			nie	48-72h		96h
278	Płyn z jamy ciała posiew (bad. mykol.)	3			nie	48-72h		96h
279	Inny materiał (bad. mykol.)	6			nie	48-72h		96h
280	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. mykol.)	1			nie	48-72h		96h
281	Wymaz z odbytu (bad. bakter.)	12			tak	72h		96h
282	Mocz posiew (bad. bakter.)	2522			tak	24-48h		72-96h
283	Kat posiew (bad. bakter.)	38			tak	48-72h		72-96h
284	Nasienie posiew (bad. bakter.)	6			nie	48h		72h
285	Inny materiał posiew (bad. bakter.)	114			tak	48h		96h
286	Wymaz z przedstonka pochwy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	2			nie	48h		72h
287	Wymaz z przedstonka pochwy i odbytnicy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	65			tak	48h		72h
288	Badanie epidemiologiczne	46			tak	5dni		
289	Badanie jąbowości powieki	22			tak	5dni		
290	antygen Legionella pneumophila w moczu	30			tak	24 h		4h
291	antygen Streptococcus pneumoniae w moczu	28			tak	24h		4h
292	Posiew w kierunku Neisseria gonorrhoeae	10			nie	72h		

OŚWIADCZENIE

Ja niżej podpisany..... oświadczam, że przekazuję niżej wymienione dokumenty do Zamawiającego

**niepotrzebne skreślić*

- 1) oświadczenie Oferenta lub oświadczenia Oferenta oraz zgłoszonych podwykonawców o spełnianiu wymogów organizacyjno-prawnych określonych w cz. II pkt. 1-4;
- 2) aktualna polisa OC wykonawcy;
- 3) pełnomocnictwo do złożenia oferty w przypadku ofert składanych w imieniu świadczeniodawców instytucjonalnych reprezentowanych przez pełnomocników innych niż ujawnionych w KRS lub CEIDG;
- 4) posiadane certyfikaty jakości - jeśli Oferent posiada;

.....

(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

UMOWA nr
zawarta w dniu w Warszawie, zwana dalej „Umową”

pomiędzy:

Szpitałem Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa, zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000468274, o kapitale zakładowym 19 380 000,00 zł, NIP: 1132866688, REGON: 012298823,
 reprezentowany przez:

Andrzeja Golimonta – Prezesa Zarządu
Ewę Kacprzak –Szymańską- Członkinię Zarządu

zwanym dalej „**Udzielający Zamówienia**”,

a

.....
.....

zwaną dalej „**Przyjmujący zamówienie**”

§ 1

Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie przez Przyjmującego Zamówienie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

§ 2

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonywać przedmiot umowy z najwyższą starannością i oświadcza, że dysponuje odpowiednimi warunkami lokalowymi, sprzętem i odczynnikami potrzebnymi do wykonywania badań, zgodnie z obowiązującymi standardami i aktualną wiedzą medyczną a personel Przyjmującego zamówienie wykonujący badania posiada wysokie kwalifikacje oraz doświadczenie zawodowe.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się poddać kontroli NFZ na zasadach określonych w ustawie o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych w zakresie wynikającym z umowy zawartej przez Udzielającego zamówienia z oddziałem NFZ.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do posiadania konta w Narodowym Funduszu Zdrowia w systemie SZOI oraz do wprowadzenia i zatwierdzania informacji wymaganych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
4. Materiał do badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej będzie pobierany przez Udzielającego Zamówienia we własnym zakresie przy użyciu własnego sprzętu, natomiast pojemniki, naczynka oraz skierowania i kody kreskowe będą dostarczane przez Przyjmującego zamówienie.
5. Materiał do badań jest odbierany przez Przyjmującego Zamówienie na jego koszt.
6. Odbiór materiału do badań odbywać się będzie w terminach określonych w załączniku nr 2 do Umowy (Wymagania konieczne do spełnienia dotyczące wykonania badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej).
7. Badania cito wykonywane są 24 godziny na dobę w dni powszednie, soboty, niedziele i święta, przy czym Udzielający zamówienie określi, które badania są badaniami cito.

8. Czas oczekiwania na wyniki badań objętych zamówieniem oraz dostawa tych wyników przez Przyjmującego Zamówienie do Udzielającego Zamówienia zostanie określony w formularzu cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy. Wyniki pilne oraz patologiczne będą wprowadzane do Centralnego Systemu Informatycznego Szpitala Praskiego natychmiast po ich uzyskaniu.
9. Zlecający zamówienie zastrzega sobie możliwość zlecenia badań dodatkowych, nie ujętych w załączniku nr 1 do Umowy.
9. Laboratorium zapewnia pracę diagnosty laboratoryjnego przez całą dobę.
10. Badania będą realizowane na podstawie zleceń Udzielającego zamówienia, składanych przez Centralny System Informatyczny Szpitala Praskiego.
11. Wyniki badań zgodnie ze zleceniem wprowadzane będą do Centralnego Systemu Informatycznego Szpitala Praskiego w terminach określonych w formularzu cenowym stanowiącym integralną część umowy.
12. Przyjmujący zamówienie zapewnia integrację swoich systemów informatycznych w zakresie przejmowania zleceń i wprowadzania wyników badań z Centralnym Systemem Informatycznym Szpitala Praskiego.
13. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami.
14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zawarcia umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
15. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do utrzymywania ubezpieczenia, o którym mowa w ust. 14 przez cały okres obowiązywania umowy.
16. Kopia aktualnej polisy ubezpieczeniowej stanowi załącznik nr 3 do umowy.
17. Przyjmujący Zamówienie winien spełniać wymagania niezbędne do udzielania świadczeń zdrowotnych na podstawie odrębnych przepisów.
18. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli wykonywanej przez Udzielającego zamówienie, Narodowy Fundusz Zdrowia, inne uprawnione organy oraz udostępniania wszelkich danych i informacji niezbędnych do przeprowadzania kontroli.

§ 3

Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przeprowadzenia badań zgodnie z zakresem wynikającym z oferty cenowej stanowiącej załącznik 2 do niniejszej umowy i jest jej integralną częścią.

§ 4

1. Wynagrodzenie za wykonane usługi będzie każdorazowo regulowane przelewem z rachunku bankowego Zamawiającego na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury wraz z wykazem wykonanych badań sporządzonego na podstawie załącznika nr 2 do umowy, w ciągu 60 dni od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury do siedziby Zamawiającego.
2. Przyjmujący Zamówienie przedstawi fakturę Udzielającemu Zamówienia do 10 dnia następnego miesiąca po miesiącu, w którym wykonane zostały świadczenia. Integralną częścią faktury będzie wykaz wykonanych usług obejmujące dane osobowe badanych pacjentów oraz cenę jednostkową wykonanych świadczeń.
3. W przypadku wprowadzenia zmiany stawki podatku VAT od towarów i usług, dokonanej w oparciu o zmianę przepisów prawa powszechnie obowiązującego, zmianie ulega wyłącznie cena jednostkowa netto, zaś cena jednostkowa brutto pozostaje bez zmian.
4. W przypadku, o którym mowa w ust. 3 zmiana stawki podatku od towarów i usług następuje z dniem wejścia w życie aktu prawa powszechnie obowiązującego wprowadzającego nową stawkę podatku od towarów i usług.

5. Za datę realizacji płatności, o których mowa w ust. 1 powyżej przyjmuje się dzień złożenia przez Zamawiającego dyspozycji obciążenia rachunku bankowego.

§ 5

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy uzyskanych informacji, w tym w szczególności danych osobowych, w okresie wykonywania umowy, informacji podlegających ochronie, a w szczególności danych osobowych, jednostek chorobowych pacjentów oraz wyników badań oraz dokonywać ich przetwarzania wyłącznie w celu realizacji niniejszej umowy oraz z uwzględnieniem aktualnych przepisów prawa powszechnie obowiązującego regulujących przetwarzanie danych osobowych. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zawarcia z Udzielającym zamówienia umowy o przetwarzanie danych osobowych na warunkach i w terminie określonym przez Udzielającego zamówienia. Odmowa zawarcia przez Przyjmującego zamówienia umowy, o której mowa w zdaniu poprzedzającym uprawnia Udzielającego zamówienia do rozwiązania niniejszej umowy w trybie natychmiastowym z winy Przyjmującego zamówienie.
2. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy Przyjmujący Zamówienie ma obowiązek spełniać kryteria i kwalifikacje wymagane przez Udzielającego zamówienia oraz zachowywać wykwalifikowany potencjał kadrowy i posiadać ubezpieczenie.

§ 6

1. W przypadku awarii sprzętu Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie zawiadomić Zamawiającego o tym fakcie na piśmie, nie później jednak niż w terminie 2 dni kalendarzowych.
2. W zawiadomieniu należy określić przewidywany czas awarii sprzętu, przy czym awaria sprzętu nie zwalnia Przyjmującego zamówienie z terminowego i należytego wykonywania przedmiotu umowy.

§ 7

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie opóźni się z realizacją przedmiotu umowy w terminach określonych w ofercie, Udzielający Zamówienia ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1 % maksymalnego wynagrodzenia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. W przypadku odstąpienia przez Przyjmującego Zamówienie od wykonania postanowień Umowy z winy Przyjmującego Zamówienie bądź odstąpienia przez Udzielającego Zamówienia z przyczyn leżących po Stronie Przyjmującego Zamówienie, lub rozwiązania przez Udzielającego Zamówienia umowy w trybie określonym w § 8 ust. 2 lub § 5 ust. 1 Umowy Przyjmujący Zamówienie zapłaci Udzielającemu Zamówienia karę umowną w wysokości 10 % wartości maksymalnego wynagrodzenia.
3. W przypadku nałożenia przez NFZ kary umownej na Udzielającego Zamówienia w wyniku kontroli świadczeń zdrowotnych powstałych z winy Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie zwróci Udzielającemu Zamówienia bez dodatkowego wezwania karę umowną w pełnej wysokości.
4. Udzielający Zamówienia ma prawo żądać od Przyjmującego Zamówienie odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli Przyjmujący Zamówienie nie wykonuje bądź nienależycie wykonuje zobowiązania wynikające z umowy, a powstała z tego tytułu szkoda przekracza wysokość zastrzeżonych kar umownych. Odpowiedzialność Przyjmującego zamówienie ma charakter gwarancyjny.
5. Udzielający Zamówienia ma prawo dokonania potrąceń kar umownych z wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie, bez dodatkowego wezwania.

§ 8

1. Umowa może zostać rozwiązana przez każdą ze stron z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Udzielający Zamówienia może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia z zachowaniem uprawnienia do naliczania kar umownych, o których mowa § 7 ust. 2 w przypadku:
 - a) utraty przez Przyjmującego Zamówienie uprawnień koniecznych do wykonania badań objętych niniejszą umową,
 - b) działania przez Przyjmującego Zamówienie na szkodę Udzielającego Zamówienia,
 - c) za co najmniej dwukrotne opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy przez Przyjmującego Zamówienie,
 - d) uchybienia przez Przyjmującego Zamówienia obowiązkom określonym w § 2 ust. 14, 15, 16 i 17 § 5 ust. 1 i § 9 ust. 3 Umowy.
3. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy będą miały zastosowanie powszechnie obowiązujące przepisy prawa, w szczególności ustawy o działalności leczniczej, o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz Kodeksu cywilnego.

§ 9

1. W przypadku powstania sporu na tle wykonywania niniejszej Umowy organem rozstrzygającym będzie Sąd właściwy dla siedziby Udzielającego Zamówienia.
2. Załączniki stanowią integralną część Umowy.
3. Przyjmujący Zamówienie nie może przenieść praw i obowiązków wynikających z niniejszej Umowy bez zgody Udzielającego Zamówienia wyrażonej pod rygorem nieważności na piśmie.

§ 10

Umowa zostaje zawarta na czas określony 36 miesięcy od dnia do dnia..... r.

§ 11

Umowa została sporządzona w dwóch jednakowo brzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

.....

.....

Załączniki:

Zał. nr 1 - Formularz cenowy

Zał. nr 2 – Wymagania konieczne do spełnienia dotyczące wykonania badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej,

Zał. nr 3 – Kopia polisy

Zał. nr 4- RODO

Zał. nr 5 – Pełnomocnictwo

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	

5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; a) metodyka badań b) materiał do badania c) sposób pobrania materiału d) warunki przechowywania i transportu materiału e) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach muszą być przekazane na oddział telefonicznie natychmiast po ich uzyskaniu, a wyniki końcowe drogą elektroniczną bezpośrednio do systemu Medicus natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii medycznej i dostarczane codziennie.	
8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito, informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	
10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział drogą telefoniczną i drogą elektroniczną bezpośrednio do systemu Medicus natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych	

	oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	
12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych).	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	
14	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
15	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu diagnostyki mikrobiologicznej	
16	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista mikrobiologii medycznej	
17	Zamawiający zastrzega sobie możliwość doboru antybiotyków w antybiogramach	
18	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
19	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
----	-----------------------------------	--

1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon) - miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: a) metodyka badań b) nazwa aparatu c) materiał do badania d) sposób pobrania materiału e) warunki przechowywania i transportu materiału	

	f) wartości referencyjne badań g) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) h) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	
9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej	

	diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

.....
Data, pieczęć i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta dnia r. pomiędzy:

(zwana dalej „Umową”)

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

reprezentowaną przez:

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

zwana w dalszej części umowy „**Podmiotem przetwarzającym**” lub „**Procesorem**”

oraz

Szpitałem Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie przy Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa, zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000468274; nr NIP: 1132866688, REGON: 012298823, kapitał zakładowy: 19.380.000,00 zł, reprezentowanym przez:

Przesa Zarządu – **Andrzeja Golimonta**

Członkinię Zarządu – **Ewę Kacprzak –Szymańską**

zwany w dalszej części umowy „**Administratorem danych**” lub „**Administratorem**”

Administrator oraz Podmiot przetwarzający zwani są w dalszej części Umowy również Stronami.

PREAMBUŁA

Zważywszy, że Strony wiąże umowa z dnia r. nr
....., zwana w dalszej części niniejszej Umowy „Umową główną”, oraz że w związku z wejściem w życie z dniem 25 maja 2018 r. 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 (RODO), następuje konieczność zawarcia umowy o powierzeniu przetwarzania danych osobowych, Strony zgodnie postanawiają, co następuje.

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, w trybie art. 28 rozporządzenia o ochronie danych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (zwanego w dalszej części „Rozporządzeniem” lub „RODO”) dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszej Umowie.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia oraz innych powszechnie obowiązujących aktów prawnych w tym zakresie. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż powierzone przez Administratora dane osobowe będzie przetwarzał zgodnie z prawem oraz należyłą starannością z uwzględnieniem zawodowego charakteru działalności prowadzonej przez Podmiot przetwarzający.
4. Administrator i Podmiot Przetwarzający oświadczają, iż dane osobowe przetwarzają przy pomocy środków technicznych i organizacyjnych spełniających wymogi określone w Rozporządzeniu.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie umowy dane osobowe Pacjentów, na rzecz których wykonywane są badania laboratoryjne na podstawie Umowy, w zakresie takich danych, jak:
 - a) nazwisko i imię (imiona),
 - b) datę urodzenia,
 - c) oznaczenie płci,
 - d) adres miejsca zamieszkania/oddział szpitalny,

- e) numer PESEL, jeżeli został nadany, w przypadku noworodka – numer PESEL matki, a w przypadku osób, które nie mają nadanego numeru PESEL – rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość,
- f) w przypadku gdy pacjentem jest osoba małoletnia, całkowicie ubezwłasnowolniona lub niezdolna do świadomego wyrażania zgody – nazwisko imię (imiona) przedstawiciela ustawowego oraz adres jego miejsca zamieszkania,
- g) numer identyfikacyjny pacjenta podawany przy braku innych danych,
- h) rozpoznanie ustalone przez osobę kierującą,
- i) inne informacje lub dane, w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia badania, konsultacji lub leczenia,
- j) dane osobowe lekarzy lub innych osób uprawnionych do wystawiania zlecenia na badania (imię i nazwisko lekarza kierującego, tytuł zawodowy, uzyskane specjalizacje, numer prawa wykonywania zawodu),
- k) dane osób pobierających materiał do badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu),
- l) dane innych osób uprawnionych przez Administratora do dostępu do wyników badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu (jeśli dotyczy)).

W rzeczywistości dane mogą być przekazywane przez Administratora w mniejszym zakresie bez uszczerbku dla postanowień niniejszej umowy. Zakres danych może ulec zmianie w przypadku zmiany aktualnie obowiązujących przepisów prawa.

2. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu należytej realizacji przedmiotu umowy głównej.
3. Przetwarzanie danych osobowych w oparciu o niniejszą Umowę odbywa się w zakresie operacji lub zestawach operacji wykonywanych na danych osobowych, tj. zbieranie, dostęp, przechowywanie oraz ich modyfikowanie – za zgodą osoby, której dane osobowe dotyczą za zgodą Administratora, bądź na polecenie Administratora.
4. Przetwarzanie, o którym mowa w ust. 2 będzie odbywać się będzie w formie papierowej lub elektronicznej.
5. W celu uniknięcia jakichkolwiek wątpliwości, Strony zgodnie ustalają, iż z tytułu zawarcia i realizacji niniejszej Umowy, Procesorowi nie przysługuje jakiekolwiek wynagrodzenie.
6. Podmiot przetwarzający nie może przetwarzać innych danych osobowych poza wymienionymi w niniejszym paragrafie. Każdorazowa zmiana powierzonych do przetwarzania danych wymaga pisemnego aneksu.

Obowiązki Podmiotu przetwarzającego i Administratora

- 1) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
- 2) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych. Podmiot przetwarzający nie jest uprawniony do korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego bez uprzedniej szczegółowej pisemnej zgody Administratora. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
- 3) Podmiot przetwarzający przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie administratora Podmiot przetwarzający nie może przekazywać powierzonych mu danych osobowych osobom trzecim ani do państw trzecich.
- 4) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
- 5) Podmiot przetwarzający zobligowany jest zapewnić by osoby upoważnione do przetwarzania danych osobowych zobowiązały się do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
- 6) Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora trwale usuwa bądź zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
- 7) W miarę możliwości Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi, poprzez odpowiednie środki techniczne i administracyjne, w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
- 8) Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia oraz umożliwia

Administratorowi lub audytorowi upoważnionemu przez Administratora przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, i przyczynia się do nich. W związku z realizacją obowiązku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Podmiot przetwarzający niezwłocznie informuje Administratora, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie Rozporządzenia lub innych przepisów Unii lub państwa członkowskiego o ochronie danych.

- 9) Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi, nie później jednak niż w ciągu 48 godzin od stwierdzenia naruszenia.
- 10) W przypadku wyrażenia przez Administratora pisemnej zgody na powierzenie przez Procesora czynności przetwarzania innemu Podmiotowi Przetwarzającemu (podwykonawstwo), na ten inny Podmiot przetwarzający Procesor obowiązany jest nałożyć na mocy odrębnej umowy - te same obowiązki ochrony danych jak w umowie lub innym akcie prawnym regulującym relacje w zakresie ochrony danych osobowych między Administratorem a Podmiotem przetwarzającym, o których to obowiązkach mowa w niniejszym paragrafie, w szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom niniejszego rozporządzenia. Jeżeli ten inny Podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Administratora za wypełnienie obowiązków tego innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na Procesorze. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.

§ 4

Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum trzydniowym uprzedzeniem. O realizacji prawa kontroli Administrator informuje Podmiot przetwarzający pisemnie, faxem, telefonicznie bądź e-mailowo. Strony wskazują następujące dane do kontaktu:

- 1) Administrator:

- a) telefon: 22 5551222
- b) fax: 22 6196943
- c) adres e-mailowy: sekreteriat@szpitalpraski.pl

2) Podmiot przetwarzający:

- a) telefon:
- b) fax
- c) adres e-mailowy:

- 3. Zmiana danych kontaktowych, o których mowa w ust. 2 nie wymaga pisemnego aneksu i następuje przez poinformowanie drugiej Strony na piśmie na adres wskazany w komparycji niniejszej umowy o aktualnych danych kontaktowych. W przypadku zmiany adresu do korespondencji i niepoinformowania o tym drugiej Strony, doręczenie na adres wskazany w umowie będzie skuteczne, na co Strony wyrażają zgodę.
- 4. W przypadku stwierdzenia przez Administratora bądź audytora uchybień podczas kontroli, o której mowa w ust. 1, Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych, nie dłuższym niż 3 dni.
- 5. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.

§ 5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

- 1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych, przy czym zgoda może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
- 2. Podwykonawca, o którym mowa w § 3 ust. 10 Umowy winien spełniać te same gwarancje i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej Umowie.
- 3. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za niewywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków ochrony danych.

§ 6

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią umowy, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w umowie, o jakiejkolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych lub Urząd Ochrony Danych Osobowych. Poinformowanie winno nastąpić w sposób zapewniający bezpieczeństwo przekazywanych informacji. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych. W zakresie przewidzianym w zdaniach poprzedzających Podmiot przetwarzający wdroży wszelkie środki konieczne do zapobieżenia bądź usunięcia negatywnych skutków prawnych oraz ewentualnych szkód. W szczególności Podmiot przetwarzający zobowiązany jest podjąć wszelkie dozwolone prawnie działania, mające na celu usunięcie skutków naruszeń i zabezpieczenie danych osobowych przed dalszymi naruszeniami, mając na uwadze interes osób, których dane są przetwarzane oraz Administratora.
3. Za działania bądź zaniechania osób, którym Procesor powierza wykonywanie zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy, lub z pomocą których takie zobowiązania wykonuje, Procesor odpowiada wobec Administratora jak za działania własne. Procesor nie może czynić jakichkolwiek potrąceń w przypadku posiadania wobec Administratora roszczeń z innych umów, z roszczeniami Administratora wobec Procesora wynikającymi z naruszeniem postanowień niniejszej Umowy. Odpowiedzialność Procesora ma charakter gwarancyjny.
4. W przypadku gdy za niezgodne z przepisami prawa (w szczególności Rozporządzenia) bądź postanowieniami niniejszej Umowy działania lub zaniechania Podmiotu przetwarzającego, podwykonawców bądź osób, o których mowa w ust. 3, Administratorowi zostanie wyrządzona szkoda, Podmiot przetwarzający obowiązany jest do jej naprawienia w pełnej wysokości. W szczególności dotyczy to obowiązku zwrotu na rzecz Administratora wszelkich poniesionych przez Administratora kosztów (w szczególności odszkodowań,

zadośćuczynień, kosztów sądowych, kar administracyjnych), bez osobnego wezwania ze strony Administratora.

5. W przypadku wytoczenia przeciwko Administratorowi jakiegokolwiek postępowania sądowego (w szczególności cywilnego, administracyjnego bądź karnego), związanego z niezgodnym przetwarzaniem przez Procesora bądź jego podwykonawców lub innych osób bądź podmiotów, z którymi współpracuje powierzonych danych osobowych, Procesor zobowiązany jest do pełnego współdziałania z Administratorem w toku takich postępowań, a jeżeli będzie to możliwe do niezwłocznego wstąpienia do postępowania w miejsce Administratora i zwolnienie Administratora z wszelkich zobowiązań.

§ 7

Czas obowiązywania umowy

1. Niniejsza umowa obowiązuje od dnia przez cały okres trwania Umowy głównej.
2. Każda ze stron może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego. W przypadku rozwiązania umowy, Podmiot przetwarzający obowiązany jest do usunięcia bądź zwrotu (wedle wyboru Administratora) posiadanych przez niego danych osobowych. Usunięcie bądź zwrot nastąpi w terminie siedmiu dni od zgłoszenia takiego żądania przez Administratora nie później jednak niż do dnia rozwiązania niniejszej Umowy. Obowiązek określony w zdaniu poprzedzającym stosuje się odpowiednio do podwykonawców Procesora.

§ 8

Rozwiązanie umowy

1. Administrator danych może rozwiązać niniejszą umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot przetwarzający:
 - 1) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie,
 - 2) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z przepisami prawa, w szczególności postanowieniami Rozporządzenia bądź z Umową,
 - 3) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych.

2. W przypadku rozwiązania umowy w trybie, o którym mowa w ust. 1 Podmiot przetwarzający obowiązany jest do usunięcia bądź zwrotu (wedle wyboru Administratora) posiadanych przez niego danych osobowych. Usunięcie bądź zwrot nastąpi niezwłocznie nie później niż w terminie siedmiu dni od dnia rozwiązania umowy.

§ 9

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”). Obowiązek określony w zdaniu poprzedzającym stosuje się odpowiednio do podwykonawców Procesora oraz wszelkich osób lub podmiotów z pomocą których Procesor przetwarza powierzone przez Administratora dane osobowe.
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.

§ 10

Postanowienia końcowe

1. Załączniki stanowią integralną część Umowy.
2. Podmiot przetwarzający nie może przenosić praw i obowiązków wynikających z niniejszej Umowy na podmioty trzecie bez zgody Administratora wyrażonej na piśmie. Zgoda, o której mowa w zdaniu poprzedzającym może wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
3. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.

4. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały zastosowanie przepisy Rozporządzenia, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy prawa.
5. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy dla Administratora danych.
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator danych

Podmiot przetwarzający

UCHWAŁA NR 98/2024
ZARZĄDU
SZPITALA PRASKIEGO P.W. PRZEMIENIENIA PAŃSKIEGO SPÓŁKI
Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
Z SIEDZIBĄ W WARSZAWIE
z dnia 23.09.2024 roku

**w sprawie unieważnienia w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.
w Warszawie konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań
laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki
mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV nr X/2024/LAB**
oraz
**przeprowadzenia w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.
w Warszawie konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań
laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki
mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV nr XII/2024/LAB**

Na podstawie § 14 ust. 1 Aktu Założycielskiego Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie oraz § 16 ust. 1 lit. d oraz § 5 ust. 2 Regulaminu Przeprowadzenia Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w zw. z § 26 ust. 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (Dz. U. z 2024 r., poz. 799 t.j.), Zarząd uchwala co następuje:

§ 1

Zarząd Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie w oparciu o rekomendacje i wniosek Komisji Konkursowej prowadzącej postępowanie nr X/2024/LAB, stanowiący załącznik nr 3 do niniejszej uchwały:

- 1) na podstawie § 16 ust. 1 lit. d Regulaminu Przeprowadzenia Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością unieważnia postępowanie konkursowe nr X/2024/LAB dotyczące udzielania świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV;
- 2) przeprowadza Konkurs ofert celem wyłonienia Świadczeniodawców, którzy w okresie obowiązywania umowy będą udzielać świadczeń zdrowotnych w zakładach leczniczych Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością polegających na udzielaniu świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV - postępowanie nr XII/2024/LAB.

§ 2

W celu realizacji zadania określonego w § 1 pkt 2 niniejszej uchwały:

- 1) zamieszcza się ogłoszenie o konkursie ofert, o treści wskazanej w załączniku nr 1 do niniejszej uchwały:
 - a) na Tablicy ogłoszeń w siedzibie Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.,



- b) na stronie internetowej Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego sp. z o.o. pod adresem: www.szpitalpraski.pl;
- 2) określa się warunki, jakie powinni spełniać oferenci w Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert (SWKO), stanowiące załącznik nr 2 do niniejszej uchwały;
 - 3) wprowadza się formularz oferty (Wzór oferty) stanowiący załącznik nr 3 do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert (SWKO), stanowiących załącznik nr 2 do niniejszej uchwały;
 - 4) określa się wzór umowy stanowiący załącznik nr 4 do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert (SWKO), stanowiących załącznik nr 2 do niniejszej uchwały.

§ 3

1. Powołuje się Komisję Konkursową w następującym składzie:
 - 1) *Przewodniczący*: Katarzyna Ładomirska-Pestkowska
 - 2) *Członek*: Bożena Wątróbska
 - 3) *Członek*: Marcin Makiewicz
 - 4) *Sekretarz*: Anna Hoffman.
2. Komisja działa na podstawie Regulaminu Przeprowadzenia Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie z dnia 10 lipca 2023 roku - do wglądu w Dziale Kadr Bud. D pok. D/10.
3. Komisja, o której mowa w ust. 1, rozwiązuje się z chwilą rozstrzygnięcia Konkursu ofert, o którym mowa w § 1 pkt 2 niniejszej uchwały.

§ 4

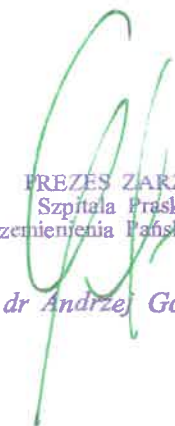
1. Termin składania ofert wyznacza się na dzień **03.10.2024 roku** do godz. **11:00** w sekretariacie Szpitala - Bud. D pok. D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie.
2. Termin otwarcia ofert wyznacza się na dzień **03.10.2024 roku** godz. **11:15** w pokoju D/16 - Bud. D Szpitala –Administracja Szpitala.

§ 5

1. Uchwała została podjęta na posiedzeniu Zarządu w głosowaniu jawnym, w obecności całego składu Zarządu.
2. Za przyjęciem uchwały głosował cały skład Zarządu.

§ 6

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.


PREZES ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.
dr Andrzej Golimont

CZŁONKINI ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.


Ewa Kacprzak-Szymańska