



SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT

DLA ZAMÓWIENIA DOKONYWANEGO W TRYBIE KONKURSU OFERT
(na podst. ustawy z dnia 15.04. 2011 r. o działalności leczniczej t. j. Dz. U. z 2018r. poz. 160)

NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH W ZAKRESIE
WYKONYWANIA DIAGNOSTYCZNYCH BADAŃ LABORATORYJNYCH

GCR/7/K/2018

Tarnowskie Góry, dnia 20.02.2018 r.

Dyrektor
dr n. med. Krystian Oleszczyk

.....
Zatwierdził

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
„REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji
w Tarnowskich Górach
DYREKTOR
dr n. med. Krystian Oleszczyk

I. NAZWA I ADRES UDZIELAJĄCEGO ZAMÓWIENIA

nazwa: Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen. Jerzego Ziętka, zwane w dalszej części „Udzielającym zamówienia”
adres: ul. Śniadeckiego 1 42 – 604 Tarnowskie Góry
strona internetowa: www.repty.pl

ZAMÓWIENIA PUBLICZNE:

tel./fax: +48 32 39 01 206

e-mail: zamowieniapubliczne@repty.pl

godziny urzędowania: od poniedziałku do piątku w godzinach 7:00 – 14:35

II. TRYB UDZIELENIA ZAMÓWIENIA

Postępowanie o udzielenie zamówienia prowadzone jest w trybie konkursu ofert na zasadach określonych w:

- a) ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t. j. Dz. U. z 2018 r. poz. 160)
- b) ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t. j. Dz.U. z 2017r. poz. 1938).

III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

1. Przedmiotem zamówienia jest całodobowe i całotygodniowe wykonywanie badań laboratoryjnych zleconych przez Udzielającego zamówienia, według jego bieżących potrzeb, w zakresie i terminach szczegółowo określonych w *załączniku nr 1* do SWKO, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy, obowiązującymi normami i przepisami prawa. Świadczenia te obejmują także badania w ramach higieny szpitalnej.
2. Materiał do badań będzie pobierany w siedzibie Udzielającego zamówienia i przez jego fachowy personel.
3. Przyjmujący zamówienie zapewni wszystkie niezbędne odczynniki i akcesoria właściwe do pobrania, przechowania i transportu badań bakteriologicznych i specjalistycznych, t.j. podłoża transportowe, pojemniki na mocz i kał, podłoża do posiewu krwi, płytki odciskowe (higiena szpitalna), podłoża do posiewu moczu, torbolodówki, pojemniki transportowe, termometry do monitoringu temperatur transportu.
4. Odbiór i transport materiałów biologicznych do badań z siedziby Udzielającego zamówienia odbywać się będzie w godz. 9:00 – 9:15 w dni robocze; dotyczy badań rutynowych. Czas transportu materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienia do miejsca wykonywania badań diagnostycznych nie może być dłuższy niż 45 minut. Czas transportu z siedziby Udzielającego zamówienia do wskazanego miejsca sprawdzany będzie na stronie internetowej www.google.pl/maps. Odbiór materiału biologicznego badań „CITO” nastąpi nie później niż do 30 minut od wezwania telefonicznego.
5. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest prawidłowo zabezpieczyć materiał biologiczny na czas transportu.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prawidłowego przechowywania powierzonego materiału biologicznego, zgodnie ze standardami jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych oraz zgodnie z aktualnymi zaleceniami i aktualną wiedzą, chroniąc go przed utratą lub zniszczeniem.
7. Przyjmującego zamówienie obowiązują wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23.03.2006r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (t. j. Dz.U. z 2016 poz. 1665) dotyczącymi wymagań do czasu i temperatury dla poszczególnych materiałów biologicznych dla określonych świadczeń z dziedziny diagnostyki laboratoryjnej.
8. Przyjmujący zamówienie winien jest przedstawić wykaz kurierów odbierających materiał do badania z siedziby Udzielającego zamówienia (nie mniej niż 3 osoby), zgodnie z *załącznikiem nr 5*

9. Wykonywanie badań odbywać się będzie zgodnie ze zleceniem Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie przyjmie wzór zlecenia Udzielającego zamówienia-oryginał. Kopia pozostaje w Punkcie Koordynatora ds. Analityki Medycznej Udzielającego zamówienia.
10. Wykonywanie badań laboratoryjnych odbywać się będzie w pomieszczeniach Przyjmującego zamówienie, przy zastosowaniu jego sprzętu, aparatury pomiarowej, a także materiałów medycznych. Przyjmujący zamówienie wskaże przed podpisaniem umowy jakim sprzętem i aparaturą pomiarową dysponuje (załącznik nr 8).
11. Przekazanie Udzielającemu zamówienia wyników badań nastąpi w terminach określonych w załączniku nr 1 do SWKO. Oryginały wyników winny być dostarczone przez kuriera do siedziby Udzielającego zamówienie.
12. Badania w trybie „CITO” – Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest podać wyniki badań nie później niż do 1godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do laboratorium lub natychmiast po uzyskaniu wyniku w przypadku badań trwających dłużej. O wyniku należy poinformować drogą telefoniczną oddział zlecający i przesłać do systemu informatycznego celem podglądu oraz wydruku w miejscu zlecenia lub w Punkcie Koordynatora ds. Analityki Medycznej.
13. W przypadku uzyskania wyniku w znacznym stopniu odbiegającego od normy, Przyjmujący zamówienie przekazuje wynik Udzielającemu zamówienia natychmiast po jego uzyskaniu, niezależnie od zakwalifikowania do określonego pakietu lub trybu wykonania (zgodnie z listą parametrów krytycznych obowiązującą w laboratorium Przyjmującego zamówienie).
14. Przyjmujący zamówienie zapewnia wydawanie pisemnych kopii sprawozdań z badań na życzenie Udzielającego zamówienia, a także archiwizowania zleceń oraz sprawozdań z badań zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie dokumentacji medycznej, na własny koszt.
15. Przyjmujący zamówienie opracuje co najmniej raz na kwartał raport z zaistniałych błędów przed laboratoryjnych i dostarczy go do Koordynatora ds. Analityki Medycznej Udzielającego zamówienia.
16. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do realizacji wymagań wynikających z ustawy o zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (tj. Dz.U z 2018 r., poz.151.) ze szczególnym uwzględnieniem: monitorowania lekowrażliwości szczepów i identyfikacji mechanizmów oporności. Zalecana jest współpraca z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych Udzielającego zamówienia.
17. Przyjmujący zamówienie zapewni wykonanie badań zgodnie z zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej, zgodnie z obowiązującym prawem oraz z zabezpieczeniem poufności danych a także zapewnia archiwizację wyników zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie dokumentacji medycznej.
18. Przyjmujący zamówienie w ramach usługi pokryje koszty związane z oznakowaniem materiału do badań – kody kreskowe.
19. Przyjmujący zamówienie udostępni punkt pobrania materiału biologicznego do badań na terenie Tarnowskich Gór dla pacjentów Specjalistycznej Poradni Rehabilitacyjnej GCR „Repty”. Punkt winien być czynny w dni robocze, co najmniej od godziny 08:00 do godziny 17:00.
20. Przyjmujący zamówienie udostępni dokumenty dotyczące np. kontroli jakości badań laboratoryjnych wewnątrz i zewnątrzlaboratoryjnej, procedur naprawczych, legalizacji aparatury oraz innych standardów obowiązujących w laboratorium analitycznym. Podda się przynajmniej raz w roku audytowi przez Koordynatora ds. Analityki Medycznej Udzielającego zamówienia. Przedstawi aktualne certyfikaty wiarygodności POLMICRO w zakresie diagnostyki mikrobiologicznej oraz pozytywny wynik kontroli COBJwDL w zakresie diagnostyki laboratoryjnej.
21. Przyjmujący zamówienie zapewni system komputerowy z odpowiednim interfejsem zapewniającym dwukierunkową wymianę danych, umożliwiającą elektroniczne zlecenie badań i uzyskiwanie ich wyników.
22. Udzielający zamówienia posiada status szpitala akredytowanego. Przyjmujący zamówienie winien posiadać aktualny certyfikat ISO 17025 lub 15189 lub być w trakcie wdrażania tych norm.
24. Przyjmujący zamówienie zapewni dostępność procedur pobierania materiału do badań mikrobiologicznych i analitycznych oraz przeprowadzi szkolenia z zakresu pobierania krwi i materiału oraz zapobiegania błędom przedlaboratoryjnym.

25. Przyjmujący zamówienie zapewni wykonywanie badań zgodnie z obowiązującymi normami w tym zakresie, z uwzględnieniem wymogów jakościowych i procedur systemowych. Należy przyjąć iż badanie wymienione w cenniku ofertowym jest badaniem kompletnym, jeżeli zatem istnieje potrzeba jego powtórzenia cena ofertowa powinna obejmować powtórzenie. Analogicznie, jeżeli wytyczne w zakresie realizacji danego badania wymagają wykonania testu potwierdzenia (np. przy diagnostyce HIV, HBs-Ag) cena ofertowa powinna obejmować już cenę wraz z potwierdzeniem.
26. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się uwzględniać reklamacje Udzielającego zamówienia w terminie trzech dni od dnia zgłoszenia pisemnej reklamacji (faxem, e-mailem). Brak reakcji ze strony Przyjmującego zamówienie do trzech dni roboczych oznacza, że reklamacja będzie uznana za zasadną i rozpatrzoną na korzyść Udzielającego zamówienia.
27. Badania będą wykonywane i autoryzowane przez personel zatrudniony u Przyjmującego zamówienie. Personel ten powinien posiadać udokumentowane wykształcenie, doświadczenie i kwalifikacje zawodowe zgodnie z wymaganiami ustawy o diagnostyce laboratoryjnej z dnia 27 lipca 2001r. (Dz.U. z 2016r. poz. 2245 z późn. zm.) :
 - a) Wymagane dokumenty Kierownika Laboratorium: wpis na listę diagnostów laboratoryjnych, prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego, specjalizacja z diagnostyki laboratoryjnej;
 - b) Wymagane dokumenty dla osób wykonujących badania z zakresu mikrobiologii – co najmniej jeden diagnosta laboratoryjny posiadający: wpis na listę diagnostów laboratoryjnych, prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego, tytuł specjalista mikrobiolog /mikrobiologia medyczna;
 - c) Wymagane dokumenty pozostałego personelu z wykształceniem wyższym: wpis na listę diagnostów laboratoryjnych, prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego, ewentualnie posiadane specjalizacje zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 roku w sprawie wymagań jakim powinny odpowiadać medyczne laboratoria diagnostyczne (Dz.U. z 2004, Nr 43, poz.408 z późn.zm).
 - d) W przypadku podzlecenia badań przez Przyjmującego zamówienie należy przedstawić identyczne warunki dotyczące dla personelu Podwykonawcy wykonującego badania z dziedziny diagnostyki laboratoryjnej.
28. Przyjmujący zamówienie będzie utylizował zużyty do badań materiał biologiczny na własny koszt.
29. Nie dopuszcza się składania ofert częściowych np. na jeden z pakietów.
30. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do rezygnacji z niektórych badań wskazanych w *załączniku nr 1* w przypadku zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie zawarcia umowy lub gdy wykonanie tej umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia.
31. Prognozowana liczba badań określona w *załączniku nr 1* może ulec zmianie w okresie obowiązywania umowy w zależności od bieżących potrzeb Udzielającego zamówienia a ograniczenie zakresu umowy nie może stanowić podstawy roszczeń Przyjmującego zamówienie wobec Udzielającego zamówienia.
32. W przypadku niemożności wykonania usługi z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie , zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania usługi na warunkach określonych w SWKO oraz pokrycia ewentualnej różnicy w jej wartości.
33. W przypadku nie zorganizowania przez Przyjmującego zamówienie zastępczego wykonania usługi będącej przedmiotem nin. umowy, Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo do zorganizowania zastępczego wykonania usługi oraz obciążenia ewentualną różnicą w jej wartości Przyjmującego zamówienie..

Kod CPV: 85 14 50 00 – 7 - Usługi świadczone przez laboratoria medyczne.

IV. WARUNKI WYMAGANE OD PRZYJMUJĄCEGO ZAMÓWIENIE

W postępowaniu konkursowym mogą wziąć udział Przyjmujący zamówienie, którzy spełniają poniższe warunki:

1. wykonują działalność leczniczą obejmującą swoim zakresem badania diagnostyczne wykonywane w celu rozpoznania stanu zdrowia i ustalenia dalszego postępowania leczniczego, zgodnie z Ustawą z 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. 2018 poz. 160),
2. są uprawnieni do występowania w obrocie prawnym zgodnie z wymaganiami ustawowymi, w szczególności są zarejestrowani w Krajowym Rejestrze Sadowym lub Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej,
3. są wpisani do ewidencji laboratoriów Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych, zgodnie z zapisami ustawy z dnia 27 lipca 2001r. o diagnostyce laboratoryjnej (t.j. Dz. U. z 2016r. poz. 2245)
4. nie zalegają w opłacaniu składek na ubezpieczenie zdrowotne i społeczne,
5. nie zalegają z opłacaniem podatków,
6. posiadają polisę od odpowiedzialności cywilnej w zakresie udzielanych świadczeń zdrowotnych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U. z 2011r. nr 293 poz. 1729), ubezpieczenie OC musi być kontynuowane przez cały okres trwania umowy,
7. posiadają aktualne certyfikaty wiarygodności za rok 2017r.:
 - a) Powszechny Program Oceny Wiarygodności Wyników Badań Laboratoryjnych (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi)
 - b) Ogólnopolski Sprawdzian Wiarygodności Badań w Mikrobiologii - POLMICRO (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie)
8. posiadają aktualny certyfikat ISO 17025 lub 15189 lub są w trakcie wdrażania tych norm.

V. PODWYKONAWSTWO

1. Udzielający zamówienia dopuszcza podzlecanie wykonywania badań, poza badaniami „CITO”, tylko w zakresie badań wysokospecjalistycznych, innym laboratorium w przypadku jeśli Przyjmujący zamówienie nie będzie w stanie wykonać ich we własnym zakresie. Powyższe nastąpi przy zachowaniu standardów dobrej praktyki laboratoryjnej i wymogów Udzielającego zamówienia przewidzianych w niniejszych SWKO ze szczególnym naciskiem na zapewnienie jakości świadczonych usług i fachowości personelu.
2. Przyjmujący zamówienie przedstawi wraz z ofertą pełną listę podzlecanych badań, zgodnie z załącznikiem nr 6, a także kompletną dokumentację dot. laboratorium Podwykonawcy i personelu Podwykonawcy wykonującego badania, zgodnie z wymaganiami SWKO.
3. Zlecenie części zamówienia Podwykonawcy nie zmienia zobowiązań Przyjmującego zamówienie wobec Udzielającego zamówienia za wykonanie tej części zamówienia. Przyjmujący Zamówienie jest odpowiedzialny za działania, uchybienia i zaniedbania Podwykonawcy i jego pracowników w takim samym stopniu jakby to były działania, uchybienia i zaniedbania jego własnych pracowników.
4. W przypadku udziału Podwykonawców w wykonaniu części zamówienia, Przyjmujący zamówienie przekaze Udzielającemu zamówienia kopie umów z Podwykonawcami, które zostaną dołączone do umowy podstawowej w formie załącznika. W/w umowa winny zawierać klauzulę o poddaniu się kontroli NFZ w zakresie realizowanych świadczeń.

VI. TERMIN REALIZACJI USŁUG

Badania diagnostyczne będą wykonywane przez okres 36 miesięcy od dnia zawarcia umowy.

VII. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWYWANIA OFERT

1. Oferta musi być sporządzona z zachowaniem formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Oferta wraz z załącznikami musi być czytelna.
3. Ofertę wraz z załącznikami podpisuje osoba lub osoby upoważnione do składania oświadczeń woli w imieniu Przyjmującego zamówienie zgodnie z zasadą reprezentacji. Osoba działająca na podstawie udzielonego pełnomocnictwa/pełnomocnictw do podpisania oferty dołącza je do oferty, o ile nie wynika ono z innych dokumentów załączonych przez Przyjmującego zamówienie, w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej za zgodność z oryginałem.

4. Oferta wraz z załącznikami musi być sporządzona w języku polskim. Wszystkie dokumenty i oświadczenia w języku obcym winny być przetłumaczone na język polski.
5. Dokumenty dołączone do oferty mogą być złożone w formie oryginału lub kserokopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez osobę lub osoby upoważnione do reprezentowania przyjmującego zamówienie.
6. Zaleca się, by każda strona oferty zawierająca treść była podpisana lub parafowana, a wszelkie poprawki lub zmiany w tekście oferty były parafowane i datowane własnoręcznie przez osobę lub osoby podpisujące ofertę.
7. Zaleca się, aby strony oferty były trwale ze sobą połączone i kolejno ponumerowane. W treści oferty winna być umieszczona informacja o ilości stron.
8. Przyjmujący zamówienie może złożyć jedną ofertę.
9. Treść oferty musi odpowiadać treści SWKO z załącznikami.
10. Załączniki do oferty stanowiące jej integralną część muszą być sporządzone wg postanowień SWKO oraz wzorów formularzy do niej załączonych.
11. Przyjmujący zamówienie ponosi koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
12. Ofertę wraz z załącznikami składa się w zamkniętej kopercie opatrzonej nazwą i adresem przyjmującego zamówienie oraz opisane: „Oferta na wykonywanie diagnostyki laboratoryjnej” GCR/7/K/2018.
13. Przyjmujący zamówienie może, przed upływem terminu składania ofert, zmienić lub wycofać ofertę.
14. Udzielający zamówienia odrzuci oferty zgodnie z art. 149 ustawy z dnia 27.08.2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1938 ze zm.).

15. Oświadczenia i dokumenty składane w konkursie ofert:

- a) formularz oferty wg wzoru stanowiącego *załącznik nr 2* do SWKO;
- b) wycenione formularze cenowe stanowiące *załącznik nr 1* do SWKO;
- c) odpis z właściwego rejestru lub z Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, wystawiony nie wcześniej niż 6 miesięcy przed upływem terminu składania ofert;
- d) wpis do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą prowadzonego przez Wojewodę;
- e) wpis do ewidencji laboratoriów prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych;
- f) aktualne zaświadczenie właściwego naczelnika Urzędu Skarbowego potwierdzające, że Przyjmujący zamówienie nie zalega z opłacaniem podatków, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- g) aktualne zaświadczenie właściwego oddziału Zakładu Ubezpieczeń Społecznych potwierdzające, że Przyjmujący zamówienie nie zalega z opłacaniem składek na ubezpieczenie zdrowotne lub społeczne, wystawione nie wcześniej niż 3 miesiące przed upływem terminu składania ofert;
- h) opłaconą polisę, a w przypadku jej braku inny dokument potwierdzający, że Przyjmujący zamówienie jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności związanej z przedmiotem zamówienia;
- i) aktualny certyfikat ISO 17025 lub 15189 lub oświadczenie, że Przyjmujący zamówienie jest w trakcie wdrażania tych norm;
- j) aktualne certyfikaty wiarygodności za 2017 r. :
 - Powszechny Program Oceny Wiarygodności Wyników Badań Laboratoryjnych (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi),
 - Ogólnopolski Sprawdzian Wiarygodności Badań w Mikrobiologii - POLMICRO (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie),
- k) oświadczenie Przyjmującego zamówienie, że posiada na terenie miasta Tarnowskie Góry punkt poboru materiału biologicznego - *załącznik nr 3*;
- l) wykaz personelu uprawnionego do realizowania zamówienia wraz z informacjami na temat jego kwalifikacji i uprawnień do wykonywania badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej - *załącznik nr 4*;

- m) wykaz kurierów – załącznik nr 5;
- n) wykaz podwykonawców i wykonywanych przez nich badań - załącznik nr 6;
- o) elektroniczną wersję załącznika nr 1 – formularzy cenowych do oferty (płyta CD/pendrive);
- p) pełnomocnictwo/ciąg pełnomocnictw jeżeli ofertę podpisuje pełnomocnik Wykonawcy, w formie oryginału lub kserokopii poświadczonej notarialnie *) jeśli dotyczy

VIII. MIEJSCE ORAZ TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Miejsce składania i otwarcia ofert:
SP ZOZ „REPTY” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen. Jerzego Ziętka
ul. Śniadeckiego 1 42-604 Tarnowskie Góry
Sekcja zamówień publicznych pok. A15
2. Termin składania ofert : **01.03.2018r. godz. 09:00**
3. Termin otwarcia ofert : **01.03.2018r. godz. 09:15**

IX. OPIS SPOSOBU OBLICZENIA CENY

1. Przyjmujący zamówienie poda cenę ofertową na formularzu oferty. Do wyceny szczegółowej należy zastosować formularz cenowy zgodnie ze wzorem stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO.
2. Cena ofertowa musi być skalkulowana, w sposób jednoznaczny, powinna obejmować wszystkie koszty i składniki związane z wykonaniem zamówienia.
3. Cena musi być podana w PLN, cyfrowo, zaokrąglona do dwóch miejsc po przecinku.

X. OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIE BĘDZIE KIEROWAŁ SIĘ PRZY WYBORZE OFERTY

1. JAKOŚĆ - 0-5 pkt

Certyfikat ISO 15 189 lub 17025 – 5 pkt

Brak certyfikatu – 0 pkt

2. KOMPLEKSOWOŚĆ – 0-5 pkt

Badania laboratoryjne wykonywane bez udziału podwykonawców w ramach niniejszego konkursu – 5 pkt

Badania laboratoryjne wykonywane z udziałem podwykonawców w ramach niniejszego konkursu – 0 pkt

3. DOSTĘPNOŚĆ – 5 pkt

Liczba kurierów odbierających materiał do badań z siedziby Udzielającego zamówienie

Wartość punktowa kryterium dostępności jest wyliczana wg wzoru = $D_n / D_{max} \times W_c$

D_{max} – najwyższa zaproponowana liczba kurierów

D_n – liczba kurierów oferowana przez Przyjmującego zamówienie

W_c - waga kryterium

4. CIĄGŁOŚĆ działania – 5 pkt

Okres prowadzenia działalności zgodnej z przedmiotem niniejszego konkursu ofert w miesiącach, na podstawie wpisu do Księgi Rejestrowej Wojewody

Wartość punktowa kryterium ciągłości działania jest wyliczana wg wzoru = $CD_n / CD_{max} \times W_c$

CD_{max} – najdłuższy wykazany w ofertach okres prowadzenia działalności

CD_n – okres prowadzenia działalności wskazany w badanej ofercie

W_c - waga kryterium

5. CENA – 80 pkt

Wartość punktowa kryterium ceny jest wyliczana wg wzoru = $C_{min} / C_n \times W_c$

C_{min} - najniższa zaproponowana cena

C n - cena oferowana przez Przyjmującego zamówienie
Wc - waga kryterium

Oceną oferty jest suma punktów otrzymanych we wszystkich kryteriach.
Realizacja zamówienia zostanie powierzona Przyjmującemu zamówienie, którego oferta odpowiada wszystkim wymaganiom określonym w niniejszej SWKO oraz uzyskała najwyższą ilość punktów.

XI. TRYB I ZAKRES PRAC KOMISJI KONKURSOWEJ

1. Konkurs przeprowadza Komisja powołana przez Dyrektora.
2. Komisja konkursowa dokonuje następujących czynności:
 - a) stwierdza prawidłowość ogłoszenia konkursu oraz liczbę otrzymanych ofert,
 - b) otwiera koperty z ofertami i podaje informacje dotyczące ceny złożonych ofert,
 - c) ustala, które z ofert spełniają warunki określone w SWKO,
 - d) odrzuca oferty nie odpowiadające warunkom określonym w SWKO i zgodnie z art. 149 ustawy z dnia 27.08.2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1938 ze zm.),
 - e) wzywa Przyjmujących ofertę, którzy nie złożyli wymaganych oświadczeń i dokumentów, potwierdzających spełniania warunków udziału w konkursie ofert, lub którzy złożyli oświadczenia i dokumenty zawierające błędy do ich złożenia lub korekty w wyznaczonym terminie. Na Udzielającym zamówienia nie ciąży ten obowiązek, jeżeli mimo ich złożenia oferta podlega odrzuceniu albo zajdzie konieczność unieważnienia konkursu ofert.
3. Jeżeli nie nastąpiło unieważnienie postępowania konkursowego, Komisja ogłasza o rozstrzygnięciu konkursu.

Unieważnienie postępowania konkursowego

1. Dyrektor unieważnia postępowanie w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem niniejszego konkursu, gdy:
 - a) nie wpłynęła żadna oferta,
 - b) wpłynęła jedna oferta nie podlegająca odrzuceniu, z zastrzeżeniem punktu 2,
 - c) odrzucono wszystkie oferty,
 - d) kwota najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę, którą Udzielający zamówienia przeznaczył na sfinansowanie świadczeń opieki zdrowotnej w postępowaniu,
 - e) nastąpiła istotna zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub zawarcie umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia, czego nie można było wcześniej przewidzieć.
2. Jeżeli do postępowania konkursowego wpłynęła tylko jedna oferta, Komisja może przyjąć tę ofertę, jeżeli stwierdzi, że spełnia ona wymagania z uwzględnieniem zapisów art. 150 ustawy z dnia 27.08.2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t.j. Dz. U. z 2017r. poz. 1938 ze zm.).

XII. INFORMACJE O SPOSOBIE POROZUMIEWANIA SIĘ UDZIELAJĄCEGO ZAMÓWIENIA Z OFERENTAMI ORAZ PRZEKAZYWANIA OŚWIADCZEŃ I DOKUMENTÓW

1. W postępowaniu tym, wszelkie oświadczenia, wnioski, zawiadomienia oraz informacje Udzielający zamówienia i Przyjmujący zamówienie przekazują pisemnie na adres:
SP ZOZ „Repty” Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. Gen. Jerzego Ziętka,
Sekcja zamówień publicznych
ul. Śniadeckiego 1 42 – 604 Tarnowskie Góry
faksem: (032) 39-01-353 lub 39-01-206
lub drogą elektroniczną na adres e-mail: zamowieniapubliczne@repty.pl
2. Przyjmujący zamówienie może zwrócić się do Udzielającego zamówienia na piśmie o wyjaśnienie treści SWKO jednak nie później niż do dnia 23.02.2018r. do godz. 13:00 Nie udziela się żadnych ustnych i telefonicznych informacji, wyjaśnień czy odpowiedzi na kierowane do Udzielającego zamówienia zapytania.

3. Udzielający zamówienia udzieli wyjaśnień niezwłocznie, jednak nie później niż na 2 dni przed upływem terminu składania ofert.
4. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami bez ujawniania źródła zapytania Udzielający zamówienia zamieszcza na stronie internetowej www.repty.pl
5. W uzasadnionych przypadkach Udzielający zamówienia może przed upływem terminu składania ofert zmienić treść SWKO, przekazując zmianę w sposób opisany w pkt 4.
6. Jeżeli w wyniku zmiany treści SWKO, jest niezbędny dodatkowy czas na wprowadzenie zmian w ofertach, Udzielający zamówienia przedłuży termin składania ofert i poinformuje o tym Przyjmujących zamówienie, którym przekazano SWKO oraz zamieści taką informację na stronie internetowej www.repty.pl
7. Wszelkie modyfikacje, uzupełnienia i ustalenia oraz zmiany, w tym zmiany terminów, jak również pytania Przyjmujących zamówienie wraz z wyjaśnieniami stają się integralną częścią SWKO i będą wiążące przy składaniu ofert.

XIII. WYNIKI KONKURSU

1. Wyniki konkursu uznaje się za obowiązujące po ich zatwierdzeniu przez Dyrektora Udzielającego zamówienia.
2. Ogłoszenie o rozstrzygnięciu konkursu zostanie przesłane do Przyjmujących zamówienie faksem lub drogą elektroniczną oraz umieszczone na stronie internetowej i tablicy informacyjnej Udzielającego zamówienia
3. Po zakończeniu konkursu Udzielający zamówienia zawrze z Przyjmującym zamówienie umowę o udzielanie świadczeń zdrowotnych na warunkach określonych w projekcie umowy (*załącznik nr 7*). Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się również zawrzeć porozumienie regulujące kwestie powierzenia przetwarzania danych osobowych pacjentów Udzielającego zamówienie w związku ze zbliżającym się terminem obowiązywania Ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych zwanego RODO w terminie wzajemnie ustalonym przez strony.
4. O terminie podpisania umowy Udzielający zamówienia powiadomi niezwłocznie Przyjmującego zamówienie.
5. Przyjmującemu zamówienie, którego interes prawny doznał uszczerbku w wyniku naruszenia przez Udzielającego zamówienie zasad przeprowadzania niniejszego konkursu ofert, przysługują środki odwoławcze i skarga na zasadach określonych w art. 153 i 154 ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

XIV. ZAŁĄCZNIKI

- Załącznik nr 1 – Formularz cenowy
- Załącznik nr 2 – Druk oferty
- Załącznik nr 3 - Oświadczenie Przyjmującego zamówienie
- Załącznik nr 4 – Wykaz personelu Przyjmującego zamówienie
- Załącznik nr 5 – Wykaz kurierów
- Załącznik nr 6 – Wykaz podwykonawców
- Załącznik nr 7 – Projekt umowy
- Załącznik nr 8 – Wykaz posiadanego sprzętu i aparatury pomiarowej

OFERTA

.....

.....

(nazwa Przyjmującego zamówienie i adres)

Nr telefonu

Nr faksu

E-mail.....

**SP ZOZ „REPTY”
Górnośląskie Centrum Rehabilitacji im. gen. J. Ziętka
ul. Śniadeckiego 1
42-604 Tarnowskie Góry**

Przystępując do konkursu ofert na „Wykonywanie diagnostycznych badań laboratoryjnych” GCR/7/K/2018, oferujemy realizację zamówienia spełniając wszystkie wymagania określone w SWKO, za cenę:

CZĘŚĆ I. PLN
CZĘŚĆ II. PLN
CZĘŚĆ III. PLN
CZĘŚĆ IV. PLN

RAZEM..... PLN

1. Ceny jednostkowe poszczególnych badań laboratoryjnych zaoferowano w *załączniku nr 1*.
2. Miejsca wykonywania badań diagnostycznych zlokalizowane w odległości od siedziby Udzielającego zamówienia umożliwiającej transport materiału biologicznego w czasie nie dłuższym niż 45 minut:

.....

.....

.....

(*należy podać dokładne dane adresowe*)

3. Data rozpoczęcia działalności zgodnej z przedmiotem niniejszego konkursu ofert na podstawie wpisu do Księgi Rejestrowej Wojewody tj. okres miesięcy.
4. Liczba kurierów odbierających materiał do badań z siedziby Udzielającego zamówienia , zgodnie z *załącznikiem nr 5*.
5. Oświadczamy, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia i realizacji przyszłego świadczenia umownego jakie poniesie Udzielający zamówienia w przypadku wyboru niniejszej oferty oraz, że ceny jednostkowe nie ulegną zmianie w okresie trwania umowy, z zastrzeżeniem zapisów wzoru umowy.
6. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się z całością dokumentacji konkursowej oraz warunkami umownymi zawartymi we wzorze umowy, a także dokonaliśmy w toku postępowania zmianami ich treści (*jeśli dotyczy*). Akceptujemy bez zastrzeżeń wszystkie warunki stawiane przez Udzielającego zamówienia oraz zobowiązujemy się do zawarcia umowy w brzmieniu określonym w *załączniku nr 7* do SWKO w miejscu i terminie wyznaczonym przez Udzielającego zamówienia.

7. Przedmiot zamówienia zamierzamy wykonać:
- a) siłami własnymi,
 - b) siłami własnymi i przy pomocy podwykonawców, zgodnie z załącznikiem nr 6
- *) *niepotrzebne skreślić*
8. Osobą odpowiedzialną za realizację zamówienia ze strony Przyjmującego zamówienie jest :
- tel.....
9. Oferta wraz z załącznikami została złożona na kolejno ponumerowanych stronach.

Miejscowość i data

.....
*Podpis osoby lub osób figurujących w rejestrach
uprawnionych do zaciągania zobowiązań w imieniu
oferenta lub we właściwym upoważnieniu*

.....
(pieczęć Przyjmującego zamówienie)

OŚWIADCZENIE PRZYJMUJĄCEGO ZAMÓWIENIE

Przystępując do konkursu ofert na:

UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH W ZAKRESIE WYKONYWANIA DIAGNOSTYCZNYCH BADAŃ LABORATORYJNYCH

ja, niżej podpisany

.....

działając w imieniu i na rzecz(nazwa/firma i adres Przyjmującego zamówienie)

.....

.....
oświadczam, że posiadamy punkt poboru materiału biologicznego w Tarnowskich Górach

przy ulicy nr..... czynny w dni robocze

w godzinach od.....do..... do dyspozycji pacjentów Specjalistycznej

Poradni rehabilitacyjnej GCR„REPTY” .

....., dnia.....

.....
(podpis osoby/osób uprawnionej/ych do
reprezentowania)

WYKAZ

personelu uprawnionego do realizowania zamówienia wraz z informacjami na temat jego kwalifikacji i uprawnień do wykonywania badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i

Lp.	Imię i nazwisko	Pełniona funkcja, zakres wykonywanych czynności	Kwalifikacje zawodowe: uprawnienia, rodzaj specjalizacji, prawo wykonywania zawodu, numer w ewidencji KIDL	Forma zatrudnienia i wymiar czasu pracy

Do wykazu należy załączyć dokumenty potwierdzające posiadane kwalifikacje zawodowe.

W przypadku podzlecenia badań przez Przyjmującego zamówienie należy przedstawić identyczne informacje dotyczące personelu Podwykonawcy.

.....
 Data i podpis osoby/osób upoważnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy zgodnie z zasadą reprezentacji

WYKAZ kurierów

Lp.	Nazwisko i imię kuriera	Numer telefonu	Rodzaj i nr rejestracyjny pojazdu

**) W przypadku podzlecenia badań przez Przyjmującego Zamówienie należy przedstawić identyczne informacje dotyczące personelu Podwykonawcy*

.....
Data i podpis osoby/osób upoważnionych do składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy zgodnie z zasadą reprezentacji

WYKAZ PODWYKONAWCÓW

Lp.	Dane Podwykonawcy (nazwa, adres)	Wykaz badań, które Przyjmujący zamówienie zleci Podwykonawcy
1.		
2.		

Do wykazu należy załączyć kompletną dokumentację dot. laboratorium Podwykonawcy i personelu Podwykonawcy wykonującego badania, zgodnie z wymaganiami SWKO.

.....
Data i podpis osoby/osób upoważnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy
zgodnie z zasadą reprezentacji

U M O W A nr DN 060 (.....) 2018
na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania diagnostycznych badań
laboratoryjnych
(PROJEKT)

zawarta w dniu 2018r. w Tarnowskich Górach pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej „REPTY” Górnośląskim Centrum Rehabilitacji im gen. Jerzego Ziętka z siedzibą w Tarnowskich Górach przy ul. Śniadeckiego 1, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego w Sądzie Rejonowym w Gliwicach X Wydział Gospodarczy K.R.S pod numerem 0000031621, NIP 645-000-93-46, REGON 000291701, reprezentowanym przez :

Dyrektora - dr n. med. Krystiana Oleszczyka

zwanym w dalszej części umowy „**Udzielającym zamówienia**”

a

.....z siedzibą wprzy ulicy....., wpisaną do
.....w..... pod nr.....,NIP.....,
Regon.....
w imieniu i na rzecz którego działa:

.....
zwanym w dalszej części umowy „**Przyjmującym zamówienie**”.

W wyniku przeprowadzonego konkursu ofert nr GCR/7/K/2018 na udzielanie świadczeń zdrowotnych stosownie do przepisów ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (Dz. U. z 2018 poz. 160) , zawarto umowę o następującej treści:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest całodobowe i całotygodniowe wykonywanie badań laboratoryjnych zleconych przez Udzielającego zamówienia na zasadach określonych w SWKO, według bieżących potrzeb Udzielającego zamówienia, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy, obowiązującymi normami i przepisami prawa w zakresie i terminach szczegółowo określonych w *załączniku nr 1* do niniejszej umowy.
2. Przyjmujący zamówienie w ramach usługi, dostarczy Udzielającemu zamówienia wszystkie niezbędne odczynniki i akcesoria właściwe do pobrania , przechowania i transportu badań bakteriologicznych i specjalistycznych, t. j. podłoża transportowe, pojemniki na mocz i kał, podłoża do posiewu krwi, płytki odciskowe (higiena szpitalna), podłoża do posiewu moczu, torbolodówki, pojemniki transportowe, termometry do monitoringu temperatur transportu.
3. Materiał do badań pobierany będzie w siedzibie Udzielającego zamówienie przez jego fachowy personel lub w przypadku pacjentów Specjalistycznej Poradni Rehabilitacyjnej w punkcie pobrania wskazanym przez Przyjmującego zamówienie zgodnie z *załącznikiem nr 3*. Przyjmujący zamówienie udostępnia procedury pobierania materiału do badań mikrobiologicznych i analitycznych oraz przeprowadzi szkolenia z zakresu pobierania krwi i materiału do badań a także zapobiegania błędom przedlaboratoryjnym.
4. Przyjmujący zamówienie przyjmuje do wiadomości, że ilości badań podane w formularzu cenowym *załączniku nr 1*, są ilościami orientacyjnymi, a faktyczna ilość zamawianych badań wynikać będzie z bieżących potrzeb Udzielającego zamówienia.

5. Nie zamówienie w okresie obowiązywania niniejszej umowy badań w ilości określonej w *załączniku nr 1* nie stanowi podstawy do dochodzenia przez Przyjmującego zamówienie roszczeń o zamówienie pozostałej części badań ani też innych roszczeń finansowych z tego tytułu.
6. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do rezygnacji z niektórych badań wskazanych w *załączniku nr 1* w przypadku zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie zawarcia umowy lub gdy wykonanie tej umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia. Prognozowana liczba badań określona w *załączniku nr 1* może ulec zmianie w okresie obowiązywania umowy w zależności od bieżących potrzeb Udzielającego zamówienia a ograniczenie zakresu umowy nie stanowi podstawy roszczeń Przyjmującego zamówienie wobec Udzielającego zamówienia.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonania wymienionego zamówienia z należytą starannością, w pełnej zgodzie z SWKO, ofertą oraz zasadami określonymi w niniejszej umowie, zasadami etyki diagnostyki laboratoryjnej oraz obowiązującymi przepisami prawa.
8. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia dokumentacji medycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami, zarówno co do sposobu, jak i jej zakresu, archiwizowania zleceń i sprawozdań oraz sprawozdawczości statystycznej, dotyczących przedmiotu umowy.
9. Przyjmujący zamówienie udostępni dokumenty dotyczące np. kontroli jakości badań laboratoryjnych wewnątrz i zewnątrzlaboratoryjnej, procedur naprawczych, legalizacji aparatury oraz innych standardów obowiązujących w laboratorium analitycznym. Podda się przynajmniej raz w roku audytowi przeprowadzonemu przez Koordynatora ds. Analityki Medycznej Udzielającego zamówienia. Na jego żądanie przedstawi aktualne certyfikaty POLMICRO w zakresie diagnostyki mikrobiologicznej a także pozytywne wyniki kontroli COBJwDL w zakresie diagnostyki laboratoryjnej.
10. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do realizacji wymagań wynikających z ustawy o zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (tj. Dz.U z 2018 r., poz.151.) ze szczególnym uwzględnieniem: monitorowania lekowrażliwości szczepów i identyfikacji mechanizmów oporności. W tym celu zalecana jest współpraca z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych Udzielającego zamówienia.
11. W przypadku niemożności wykonania usługi z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania usługi na warunkach określonych w SWKO oraz pokrycia ewentualnej różnicy w jej wartości.
12. W przypadku nie zorganizowania przez Przyjmującego zamówienie zastępczego wykonania usługi będącej przedmiotem nin. umowy, Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo do zorganizowania zastępczego wykonania usługi oraz obciążenia ewentualną różnicą w jej wartości Przyjmującego zamówienie.

§ 2

1. Badania będą wykonywane i autoryzowane przez personel zatrudniony u Przyjmującego zamówienie. Personel ten powinien posiadać udokumentowane wykształcenie, doświadczenie i kwalifikacje zawodowe zgodnie z wymaganiami ustawy o diagnostyce laboratoryjnej z dnia 27 lipca 2001r. (Dz.U. z 2016r. poz. 2245 z późn. zm.) a w szczególności :
 - a) Kierownik Laboratorium: wpis na listę diagnostów laboratoryjnych, prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego, specjalizacja z diagnostyki laboratoryjnej;
 - b) osoby wykonujące badania z zakresu mikrobiologii – co najmniej jeden diagnosta laboratoryjny posiadający: wpis na listę diagnostów laboratoryjnych, prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego, tytuł specjalista mikrobiolog /mikrobiologia medyczna;
 - c) pozostały personel z wykształceniem wyższym: wpis na listę diagnostów laboratoryjnych, prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego, ewentualnie posiadane specjalizacje zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 roku w sprawie wymagań jakim powinny odpowiadać medyczne laboratoria diagnostyczne (Dz.U. z 2004, Nr 43, poz.408 z późn.zm) zgodnie z *załącznikiem nr 4* do niniejszej umowy. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest aktualizować wykazy osób świadczących usługę na piśmie, w przypadku zaistnienia zmian, w terminie do 5 dni od daty zaistnienia zdarzenia.
2. Odbiór i transport materiałów biologicznych do badań z siedziby Udzielającego zamówienia będzie następował w godz. 9:00 – 9:15 w dni robocze; dotyczy badań rutynowych. Czas

transportu materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienia do miejsca wykonywania badań diagnostycznych nie może być dłuższy niż 30 minut. Odbiór i transport materiału biologicznego na badania „CITO” nastąpi nie później niż do 30 minut od wezwania telefonicznego.

3. Przyjmujący zamówienie zapewni we własnym zakresie, własnym transportem i na własny koszt odbiór materiału laboratoryjnego przez kuriera wymienionego w wykazie będącym *załącznikiem nr 5*. Materiał laboratoryjny oznakowany będzie kodami kreskowymi, na koszt Przyjmującego zamówienie. Do materiału laboratoryjnego załączone będą zlecenia podpisane przez lekarza Udzielającego zamówienia wg wzoru stosowanego u Udzielającego zamówienia: oryginał dla Przyjmującego zamówienie, kopia pozostaje w punkcie Koordynatora ds. Analityki Medycznej Udzielającego zamówienie.
4. Przyjmującego zamówienie obowiązują wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. z 2006r. nr 61 poz.453 ze z.) dotyczącymi wymagań do czasu i temperatury dla poszczególnych materiałów biologicznych dla określonych świadczeń z dziedziny diagnostyki laboratoryjnej. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest prawidłowo zabezpieczyć materiał biologiczny na czas transportu, prawidłowo go przechowywać chroniąc przed utratą lub zniszczeniem.
5. Świadczenie usług laboratoryjnych odbywać się będzie w pomieszczeniach Przyjmującego zamówienie, przy zastosowaniu jego sprzętu i aparatury pomiarowej wykazanej w *załączniku nr 8* a także jego materiałów medycznych.
- 6.. Przyjmujący zamówienie zapewni system komputerowy z odpowiednim interfejsem zapewniającym dwukierunkową wymianę danych, umożliwiającą elektroniczne zlecenie badań i uzyskiwanie wyników.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przekazywania Udzielającemu zamówienia wyników badań zgodnie z terminami określonymi w *załączniku nr 1*. Oryginały wyników Przyjmujący zamówienie dostarczy przez kuriera do siedziby Udzielającego zamówienie.
8. Badania w trybie „CITO” – Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest podać wyniki badań nie później niż do 1godz. od momentu dostarczenia materiału biologicznego do laboratorium lub natychmiast po uzyskaniu wyniku w przypadku badań trwających dłużej. O wyniku należy poinformować drogą telefoniczną oddział zlecający i przesłać do systemu informatycznego celem podglądu oraz wydruku w miejscu zlecenia lub w Punkcie Koordynatora ds. Analityki Medycznej
9. W przypadku uzyskania wyniku w znacznym stopniu odbiegającego od normy Przyjmujący zamówienie przekazuje wynik Udzielającemu zamówienia natychmiast po jego uzyskaniu, niezależnie od zakwalifikowania do określonego pakietu lub trybu wykonania (zgodnie z listą parametrów krytycznych obowiązującą w laboratorium Przyjmującego zamówienie).
10. Przyjmujący zamówienie zapewnia wydawanie pisemnych kopii sprawozdań z badań na wniosek Udzielającego zamówienie a także archiwizowania zleceń oraz sprawozdań z badań zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie dokumentacji medycznej na własny koszt.
11. Przyjmujący zamówienie raz na kwartał opracuje i przedstawi Udzielającemu zamówienia raport z zaistniałych błędów przedlaboratoryjnych.
12. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do realizacji wymagań wynikających z ustawy o zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (tj. DZ.U z 2018 r., poz.151.) ze szczególnym uwzględnieniem: monitorowania lekowrażliwości szczepów i identyfikacji mechanizmów oporności, w tym celu współpracował będzie z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych Udzielającego zamówienia.
13. Przyjmujący zamówienie zapewnia wykonywanie badań zgodnie z zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej ,obowiązującym prawem , z uwzględnieniem wymogów jakościowych i procedur systemowych a także z zabezpieczeniem poufności danych. Przyjmuje się iż badanie jest badaniem kompletnym, jeżeli zatem istnieje potrzeba jego powtórzenia cena ofertowa obejmuje jego powtórzenie. Analogicznie, jeżeli wytyczne w zakresie realizacji danego badania wymagają wykonania testu potwierdzenia(np. przy diagnostyce HIV, HBs-Ag) cena ofertowa obejmuje cenę wraz z potwierdzeniem.
14. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się uwzględniać reklamacje Udzielającego zamówienia w terminie trzech dni od dnia zgłoszenia pisemnej reklamacji (faxem, e-mailem). Brak reakcji ze

strony Przyjmującego zamówienie do trzech dni roboczych oznacza, że reklamacja będzie uznana za zasadną i rozpatrzoną na korzyść Udzielającego zamówienia

15. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest utylizować zużyty do badań materiał biologiczny na własny koszt.

§ 3

*) jeśli dotyczy

1. Udzielający zamówienia wyraża zgodę na realizację części zamówienia przy udziale podwykonawców wymienionych w załączniku nr 6, jednakże poza badaniami „CITO” a tylko w zakresie badań wysokospecjalistycznych, w przypadku jeśli Przyjmujący zamówienie nie będzie w stanie wykonać ich we własnym zakresie. Kopie umów z Podwykonawcami Przyjmujący zamówienie przekaże Udzielającemu zamówienia i zostaną dołączone do niniejszej umowy w formie załącznika nr 6. W/w umowy winny zawierać klauzulę o poddaniu się kontroli NFZ w zakresie realizowanych świadczeń.
2. Zlecenie części zamówienia Podwykonawcy nie zmienia zobowiązań Przyjmującego zamówienie wobec Udzielającego zamówienia za wykonanie tej części zamówienia. Przyjmujący Zamówienie jest odpowiedzialny za działania, uchybienia i zaniedbania Podwykonawcy i jego pracowników w takim samym stopniu jakby to były działania, uchybienia i zaniedbania jego własnych pracowników.
3. Koszty zastępstwa ponosi Przyjmujący zamówienie.

§ 4

1. Osobą odpowiedzialną za kontakty z Przyjmującym zamówienie, w tym zwłaszcza za uzgadnianie terminów odbiorów materiału badawczego i odbioru wyników badań, Udzielający zamówienia czyni, Koordynatora ds. Analityki Medycznejtel.
2. Do kontaktów z Udzielającym zamówienia i przekazywania uwag wynikających z realizacji niniejszej umowy Przyjmujący zamówienie wyznaczatel.; tel. komórkowy lubtel.

§ 5

1. Całkowita kwota należna za przedmiot zamówienia w okresie obowiązywania umowy nie przekroczyzł (słownie:.....).
2. Ceny jednostkowe wyszczególnione w załączniku nr 1 nie ulegną zmianie przez okres obowiązywania umowy z tym jednak zastrzeżeniem, że w razie zmiany stosownych przepisów dotyczących przedmiotu niniejszej umowy i mających wpływ na wysokość kosztów wykonywanych badań, ceny zostaną skorygowane z dniem wejścia w życie tych przepisów.
3. Strony ustalają, że rozliczenie za wykonane usługi odbywać się będzie w okresach miesięcznych.
4. Wartość poszczególnych faktur zostanie wyliczona przy zastosowaniu cen jednostkowych wynikających z formularza cenowego.
5. Podstawą wystawienia przez Przyjmującego zamówienie faktury będzie, potwierdzone przez Udzielającego zamówienia zestawienie zrealizowanych badań. Zestawienie to powinno między innymi zawierać:
 - a) informację ogólną o rodzaju, ilości i wartości wykonanych w okresie badań,
 - b) informację szczegółową zawierającą:
 - nazwisko i imię lekarza zlecającego badanie,
 - datę dostarczenia materiału do badania i datę wykonania badania,
 - imię i nazwisko pacjenta, nr PESEL,
 - rodzaj badania,
 - koszt wykonanych badań.
6. Należność z tytułu realizacji umowy regulowana będzie przez Udzielającego zamówienia, w terminie 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na konto Przyjmującego zamówienie wskazane w tej fakturze.
7. Za przekroczenie terminu płatności Udzielający zamówienia zobowiązany jest do zapłaty odsetek ustawowych.

8. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela, w przypadku zobowiązań Udzielającego zamówienia może nastąpić po wyrażeniu zgody przez podmiot, który utworzył zakład, czyli przez Zarząd Województwa Śląskiego.

§ 6

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony 36 miesięcy tj. od dniado dnia.....
2. Umowa może być rozwiązana przez każdą ze stron za trzymiesięcznym okresem wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego.
3. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem czasu, na który była zawarta, dotyczy to także sytuacji, gdy mimo upływu terminu realizacji, łączna kwota wykonanych świadczeń nie osiągnęła wartości wynagrodzenia Przyjmującego zamówienie, o którym mowa w § 5 pkt. 1,
 - b) wskutek oświadczenia jednej ze stron, z zachowaniem okresu wypowiedzenia,
 - c) wskutek oświadczenia jednej ze stron, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy,
 - d) w przypadku zrealizowania kwoty określonej w § 5 pkt. 1, a przed upływem okresu na jaki umowa została zawarta, bez konieczności składania przez którąkolwiek ze Stron stosownych oświadczeń woli.
4. Udzielający zamówienia ma prawo rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia z przyczyny leżącej po stronie Przyjmującego zamówienie w przypadku:
 - a) utraty przez Przyjmującego zamówienie koniecznych uprawnień do realizacji badań,
 - b) rażącego naruszenia postanowień umowy stwarzających zagrożenie dla procesu leczenia lub zdrowia pacjentów,
 - c) trzykrotnego nieterminowego wykonywania badań,
 - d) nieodpowiedniej jakości badań,
 - e) nie przedłużenia przez Przyjmującego zamówienie umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej , o którym mowa w § 7 ust.5 niniejszej umowy.
 - f) odmowy poddania się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia, o której mowa § 1 ust.11 niniejszej umowy.
5. Przyjmujący zamówienie ma prawo rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku niepłacenia przez Udzielającego zamówienie należności przez trzy okresy płatności.

§ 7

1. Przyjmujący zamówienie zapłaci Udzielającemu zamówienia kary umowne:
 - 1) za niedochowanie terminu dostarczenia wyników badań „CITO” za każdą godzinę zwłoki w dostarczeniu wyniku i za każde badanie w wysokości 10,00 zł,
 - 2) za niedochowanie terminu dostarczenia wyników badań za każdy dzień zwłoki i za każde badanie w wysokości 20,00 zł.
 - 3) w wysokości 10 % wartości umowy za odstąpienie od umowy z przyczyn nieleżących po stronie Udzielającego zamówienia.
2. Jeżeli wysokość zastrzeżonych kar umownych nie pokrywa poniesionej szkody, Udzielający zamówienie może dochodzić odszkodowania uzupełniającego do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.

§ 8

1. Udzielający zamówienia upoważnia Przyjmującego zamówienie do przetwarzania danych osobowych w zakresie wynikającym z niniejszej umowy.
2. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do zachowania w tajemnicy informacji podlegających ochronie na mocy obowiązujących przepisów ustawowych, a w szczególności danych osobowych i medycznych uzyskanych w związku z realizacją niniejszej umowy.
3. Realizacja umowy podlega kontroli na zasadach określonych w ustawie z dnia 27.08.2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t.j. Dz. U. z 2017 r.,

- poz.1983) w zakresie wynikającym z umowy zawartej z Narodowym Funduszem Zdrowia i Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest się jej poddać.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się ponadto, do:
 - a) przestrzegania przy wykonywaniu niniejszej umowy zasad wynikających z ustawy o ochronie danych osobowych i ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta,
 - b) przekazywania Udzielającemu zamówienie informacji o realizacji i wykonaniu umowy w sposób i na zasadach przez niego ustalonych.
 - c) wprowadzenia niniejszej umowy do Portalu Świadczeniodawcy Narodowego Funduszu Zdrowia w ciągu 7 dni od zawarcia tej umowy.
 5. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zawrzeć porozumienie regulujące kwestie powierzenia przetwarzania danych osobowych pacjentów Udzielającego zamówienie w związku ze zbliżającym się terminem obowiązywania Ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych zwanego RODO w terminie wzajemnie ustalonym przez strony.
 6. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest także do zawarcia umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U. z 2011r. nr 293 poz. 1729). Równocześnie zobowiązuje się do kontynuowania ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania umowy. Kopie aktualnej polisy ubezpieczeniowej Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie doręczyć Udzielającemu zamówienia.

§ 9

1. Integralną częścią niniejszej umowy jest oferta Przyjmującego zamówienie i SWKO wraz z załącznikami.
2. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową będą miały zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej.
3. Wszelkie zmiany niniejszej umowy mogą być dokonane jedynie w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W przypadku sporów mogących powstać na gruncie niniejszej umowy, strony będą dążyć do ugodowego załatwienia, a w przypadku braku ugody, właściwe w sprawie będą sądy powszechne, według siedziby Udzielającego zamówienia.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

WYKAZ

posiadanego sprzętu i aparatury pomiarowej

Lp.	Nazwa sprzętu	Rok produkcji	Producent	Inne

**) W przypadku podzlecenia badań przez Przyjmującego Zamówienie należy przedstawić identyczne informacje dotyczące sprzętu i aparatury pomiarowej Podwykonawcy*

.....
Data i podpis osoby/osób upoważnionych do
składania oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy
zgodnie z zasadą reprezentacji

**CZĘŚĆ I.
BADANIA RUTYNOWE**

LP	Nazwa badania	Ilość badań	Cena jednostkowa badania	Wartość badań
1	2	3	4	5
Badania rutynowe - wynik należy podać do godz. 12.30 w dniu pobrania materiału				
1	Morfologia krwi 5 diff	25000		0,00
2	Glukoza	12000		0,00
3	Wskaźnik protrombiny / INR	15000		0,00
4	Czas kaolino-kefalinowy (APTT)	300		0,00
6	D- dimery	5000		0,00
7	Troponina	100		0,00
8	Kinaza kreatynowa - CK	600		0,00
9	CK-MB mass	100		0,00
10	Grupa krwi , Rh	20		0,00
11	Elektrolity (Na,K,Cl)	20000		0,00
12	Elektrolity (Na,K)	1000		0,00
13	K	1000		0,00
14	CRP	12000		0,00
Badania rutynowe - wynik należy podać do godz. 18.00 w dniu pobrania materiału				
15	Clostridium diff. w kale z określeniem obecności toksyny A i B	150		0,00
16	Rota/adenowirusy	50		0,00
RAZEM:				0,00

CZĘŚĆ II.
Badania "CITO"

LP	Nazwa badania	Ilość badań	Cena jednostkowa badania	Wartość badań
1	2	3	4	5
1	Morfologia krwi 5 diff	2000		0,00
2	Wskaźnik protrombiny / INR	900		0,00
3	Czas kaolino-kefalinowy (APTT)	200		0,00
4	D-dimery	500		0,00
6	Troponina	3000		0,00
7	Kinaza kreatynowa - CK	200		0,00
8	CK MB mass	3000		0,00
9	Grupa krwi , Rh	10		0,00
10	Prokalcytonina (ilościowo)	100		0,00
	CHEMIA KLINICZNA			
11	Glukoza (surowica/mocz)	3000		0,00
12	Hemoglobina glikowana HbA1c	20		0,00
13	Kreatynina/eGFR	8000		0,00
14	Mocznik	50		0,00
15	Kwas moczowy	50		0,00
16	Lipidogram	50		0,00
17	Cholesterol całk.	20		0,00
18	Cholesterol HDL	20		0,00
19	Cholesterol LDL (met. bezposrednia)	20		0,00
20	Trójglicerydy	50		0,00
21	Sód	200		0,00
22	Potas	400		0,00
23	Chlorki	50		0,00
24	Elektrolity (sód, potas, chlorki)	5000		0,00
25	Elektrolity (sód i potas)	1000		0,00
26	Wapń całkowity	20		0,00
27	Wapń zjonizowany	5		0,00
28	Fosfor nieorganiczny	5		0,00
29	Żelazo całkowite	40		0,00
30	Magnez	100		0,00
31	Bilirubina całkowita	100		0,00
32	Bilirubina bezpośrednia (związana)	10		0,00
33	Bilirubina wolna (pośrednia)	10		0,00
34	Amylaza (surowica/ mocz)	80		0,00
35	Fosfataza alkaliczna	40		0,00
36	Aminotransferaza asparaginianowa (AST)	1500		0,00
37	Aminotransferaza alaninowa (ALT)	2000		0,00
38	Glutamylotranspeptydaza (GGTP)	50		0,00
39	Dehydrogenaza mleczanowa	10		0,00
40	Białko całkowite (surowica/ mocz)	40		0,00
41	Albumina	10		0,00
42	Białko C-reaktywne (CRP)- metoda ilościowa	2000		0,00
	HEMATOLOGIA			
43	Płytki krwi - weryfikacja przy małopłytkowości	10		0,00
44	Retikulocyty	10		0,00
45	Rozmaz krwi obwodowej - mikroskopowy	10		0,00
46	OB. Po 1 godz.	20		0,00
	ANALITYKA OGÓLNA			
47	Badanie ogólne moczu z osadem	200		0,00
48	Kał na obecność krwi utajonej bez diety	30		0,00
	INNE			
49	Antygen HBs	5		0,00
	RAZEM			0,00

**CZĘŚĆ III.
BADANIA RUTYNOWE**

wynik badania do godz. 11:00 następnego dnia od dnia pobrania materiału do badań

LP	Nazwa badania	Ilość badań	Cena jednostkowa badania	Wartość badań
1	2	3	4	5
CHEMIA KLINICZNA				
1	Hemoglobina glikowana HbA1c	800		0,00
2	Kreatynina/eGFR	20000		0,00
3	Mocznik	600		0,00
4	Kwas moczowy	2200		0,00
5	Lipidogram (chol, HDL, LDL, TG)	2200		0,00
6	Cholesterol całkow.	2000		0,00
7	Cholesterol HDL	1000		0,00
8	Cholesterol LDL (met. bezpośrednia)	1000		0,00
9	Trójglicerydy	1000		0,00
10	Wapń całkowity	300		0,00
11	Wapń zjonizowany	30		0,00
12	Fosfor nieorganiczny	40		0,00
13	Żelazo całkowite	1500		0,00
14	TIBC	20		0,00
15	Transferyna	20		0,00
16	Ferrytyna	25		0,00
17	Magnez	1000		0,00
18	Bilirubina całkowita	1600		0,00
19	Bilirubina bezpośrednia (związana)	10		0,00
20	Bilirubina wolna (pośrednia)	10		0,00
21	Amylaza (surowica/ mocz)	800		0,00
22	Fosfataza alkaliczna	300		0,00
23	Fosfataza kwaśna	10		0,00
24	Aminotransferaza asparaginianowa (AST)	3000		0,00
25	Aminotransferaza alaninowa (ALT)	9000		0,00
26	Glutamylotranspeptydaza (GGT)	1200		0,00
27	Dehydrogenaza mleczanowa	50		0,00
28	Białko całkowite (surowica/ mocz)	400		0,00
29	Albumina	50		0,00
HEMATOLOGIA				
30	Płytki krwi - weryfikacja przy małopłytkowości	100		0,00
31	Retikulocyty	80		0,00
32	Rozmaz krwi obwodowej - mikroskopowy	300		0,00
33	OB. po 1 godz.	700		0,00
ANALITYKA OGÓLNA				
34	Badanie ogólne moczu z osadem	9000		0,00
35	Kał na obecność krwi utajonej bez diety	500		0,00
36	Kał - lamblia (Elisa)	40		0,00
37	Pasożyty - kał(1 bad.)	50		0,00
INNE				
38	Antygen HBs	150		0,00
39	P/ciała anty HBs	200		0,00
40	P/ciała anty HCV	200		0,00
RAZEM:				0,00

CZEŚĆ IV.

Badania, dla których czas oczekiwania na wynik jest dłuższy niż 24 godziny

LP	Nazwa badania	Ilość	Cena jednostkowa badania	Wartość ogółem brutto
1	2	3	4	5
1	Białko - proteinogram	250		0,00
2	Witamina B 12	1200		0,00
3	Witamina D3 25(OH)	1800		0,00
4	Kwas foliowy	100		0,00
5	TSH	4500		0,00
6	fT 3	1000		0,00
7	fT 4	1100		0,00
8	T3	50		0,00
9	T4	50		0,00
10	anty TG	100		0,00
11	p/ ciała TRAb	60		0,00
12	p/ ciała anty TPO	200		0,00
13	p/ ciała HIV	100		0,00
14	PSA całk.	450		0,00
15	PSA wolne	20		0,00
16	p/ ciała antycytrulinowe CCP	80		0,00
17	Czynnik reumatoidalny- RF (ilościowo)	100		0,00
18	Odczyn Waalera - Rosego	20		0,00
19	ASO (ilościowo)	40		0,00
20	Helicobacter pylorii -krew (p/ciała IgG)	100		0,00
21	Helicobacter pylorii -kał (antygen)	20		0,00
22	VDRL	20		0,00
23	Kortyzol	30		0,00
24	ACTH	10		0,00
25	Borelioza IgM (Elisa)	150		0,00
26	Borelioza IgG (Elisa)	150		0,00
27	Borelioza IgM (Western - blot)	80		0,00
28	Borelioza IgG (Western - blot)	80		0,00
29	Toksoplazmoza IgM	20		0,00
30	Toksoplazmoza IgG	20		0,00
31	Cytomegalia Ig M	10		0,00
32	Cytomegalia Ig G	10		0,00
33	Antygen nowotworowy CA 125	60		0,00
34	Antygen nowotworowy CEA	80		0,00
35	Antygen nowotworowy CA 15-3	15		0,00
36	Antygen nowotworowy CA 19-9	30		0,00
37	Kwas walproinowy	50		0,00
38	FSH	50		0,00
39	LH	50		0,00
40	Androstendion	20		0,00
41	Estradiol	80		0,00
42	Progesteron	50		0,00
43	Prolaktyna	50		0,00
44	Testosteron	30		0,00
45	Testosteron wolny	10		0,00
46	AFP	10		0,00
47	ROMA (CA125+HE4)	30		0,00
48	ANA 1	20		0,00
49	ANA 2	20		0,00
50	HCG-beta	50		0,00
51	NT proBNP	20		0,00
52	IgE całkowite	20		0,00

CZEŚĆ IV.

Badania, dla których czas oczekiwania na wynik jest dłuższy niż 24 godziny

53	PTH	20	0,00
54	Insulina	10	0,00
55	Homocysteina	10	0,00
56	Pobranie krwi żyłnej (pacjenci ambulatoryjni): SPR, P. Kard., P. Zakt.	1000	0,00
BADANIA MIKROBIOLOGICZNE			
57	Posiew moczu	500	0,00
58	Wymaz z rany	50	0,00
59	Wymaz z rany beztlenu	20	0,00
60	Wymaz z odleżyny	20	0,00
61	Posiew treści ropnia beztlenu	20	0,00
62	Posiew treści ropnia beztlenu	20	0,00
63	Wymaz z gardła/nosogardzieli	20	0,00
64	Wymaz z nosa	20	0,00
65	Wymaz z ucha	20	0,00
66	Wymaz worka spojłkowego	20	0,00
67	Wymaz z jamy ustnej	20	0,00
68	Wymaz zmian skórnych	20	0,00
69	Wymaz z pochwy	20	0,00
70	Pachwina	20	0,00
71	Wymaz z odbytu	20	0,00
72	Posiew krwi hodowla tlenu	300	0,00
73	Posiew krwi hodowla beztlenu	300	0,00
74	Posiew płwociny, z drzewa oskrzelowego	20	0,00
75	Posiew kału	60	0,00
76	Kat - Salmonella i Shigella	20	0,00
77	Kat - posiew (bad. Mykologiczne)	10	0,00
78	Mat. z wkłucia centralnego lub obwodowego, PEG	10	0,00
79	Wymaz z cewki moczowej	10	0,00
80	Antybiogram mikrobiologiczny	500	0,00
81	Mykogram	5	0,00
82	Badanie w kierunku grzybicy paznokci	5	0,00
83	Norowirusy w kale	20	0,00
84	Określenie MIC dla 1 referencyjnego antybiotyku	50	0,00
85	Higiena szpitalna (wymazy ze środowiska szpitala) - met. odciskowa / met. wymazów	600	0,00
RAZEM:			
			0,00