

Siedlce, dnia 05.11.2024 roku.

Numer konkursu ofert: FAM 4111.4.2024

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA:

Mazowiecki Szpital Wojewódzki im. św. Jana Pawła II
w Siedlcach Sp. z o.o.

ul. Poniatowskiego 26, 08-110 Siedlce

NIP 821-25-77-607, REGON 141944750

Adres poczty elektronicznej: ebockowska@szpital.siedlce.pl

Strona internetowa: www.szpital.siedlce.pl

Numer telefonu/faksu: 25/ 640-35-72, 640-30-08

MATERIAŁY SZCZEGÓŁOWE KONKURSU OFERT(MSKO)

**na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakładach leczniczych Mazowieckiego Szpitala
Wojewódzkiego im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. w zakresie diagnostyki
laboratoryjnej i mikrobiologicznej wraz z dzierżawą pomieszczeń, sprzętu i wyposażenia na
potrzeby udzielania ww. świadczeń zdrowotnych.**

Wykaz załączników :

- Załącznik nr 1 Formularz ofertowy, który składa się z oferty i wykazu asortymentowo-cenowego,
- Załącznik nr 2 Projekt umowy z załącznikami,
- Załącznik nr 3 Słownik badań,
- Załącznik nr 4 Projekt umowy dzierżawy z załącznikami,
- Załącznik nr 5 Komunikaty HL7 w InfoMedica, AMMS.

PRZEWODNICZĄCY KOMISJI KONKURSOWEJ

DYREKTOR
d/s medycznych

.....
Renata Kotwicka-Wańkowska

(podpis)

ZATWIERDZIŁ:

CZŁONEK ZARZĄDU

Mariusz Mioduski.....

(data, podpis i pieczęć)

PREZES ZARZĄDU

Marcin Kulicki

WARUNKI JAKIE POWINNA SPEŁNIAĆ OFERTA ZŁOŻONA DO KONKURSU OFERT NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH W ZAKRESIE DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ I MIKROBIOLOGICZNEJ.

I. PRZEDMIOTEM KONKURSU JEST:

1. Wybór najkorzystniejszej oferty na udzielanie świadczeń zdrowotnych w Mazowieckim Szpitalu Wojewódzkim im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, w tym szybkiej diagnostyki mikrobiologicznej z zastosowaniem aparatu Biofier i/lub innych urządzeń umożliwiających szybką diagnostykę mikrobiologiczną powiązanej z dzierżawą pomieszczeń w lokalizacji Siedlce, w których te świadczenia mają być udzielane. Podstawą oceny oferty będą kryteria odnoszące się do cen badań oraz czasu oczekiwania na badania.
2. Wykonywanie na rzecz pacjentów Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. (zw. dalej Udzielającym Zamówienia/Zamawiającym) badań laboratoryjnych (o kodzie CPV 85 1450000-7 usługi świadczone przez laboratoria medyczne) wyszczególnionych w *Formularzu Ofertowym (załącznik nr 1) MSKO*.
3. Dzierżawa pomieszczeń od Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. o powierzchni 477,8 m², w lokalizacji w Siedlcach ul. Poniatowskiego 26 wraz ze sprzętem i wyposażeniem, w celu wykonywania świadczeń zdrowotnych opisanych w pkt. 1. Szczegółowy wykaz wyposażenia i sprzętu określa załącznik nr 2 do umowy dzierżawy.

II. WYMAGANIA STAWIANE OFERENTOM

1. Badania będące przedmiotem niniejszego postępowania konkursowego wykonywane będą na miejscu w dzierżawionych pomieszczeniach od Udzielającego zamówienie, 24h/7 dni w tygodniu. W przypadku, gdy badania diagnostyczne będą wymagały użycia aparatury niedostępnej w miejscu wówczas dopuszcza się ich wykonanie przez podwykonawcę oraz wykonywanie badań u Przyjmującego zamówienie w innej lokalizacji, po wcześniejszym poinformowaniu Udzielającego zamówienie i uzyskaniu jego zgody.
2. Materiał do badań krwi powinien być pobierany poprzez zamknięty, aspiracyjno- próżniowy system pobierania. Wszystkie niezbędne elementy systemu oraz szkolenia osób pobierających dwa razy w roku, w razie potrzeby na oddziałach szpitalnych, zapewnia na swój koszt Przyjmujący zamówienie. Przyjmujący zamówienie zapewnia także w cenie usługi wszelkie niezbędne materiały i akcesoria potrzebne do pobrania innych materiałów jak: podłoża do badań bakteriologicznych, płytki odciskowe, kapilary, pojemniki na mocz i kał, kody do oklejania materiałów itp.
3. Materiał do zlecanych badań laboratoryjnych będzie pobierany u Udzielającego zamówienia, w lokalizacji w Siedlcach dla pacjentów hospitalizowanych na oddziałach szpitalnych oraz w punkcie pobrań w Siedleckim Centrum Onkologii przez jego fachowy personel. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do utworzenia punktu pobrań w lokalizacji Poniatowskiego 26 dla pacjentów Udzielającego zamówienia.
4. Transport badań do laboratorium oraz odbiór wyników badań zabezpiecza Udzielający zamówienia.
5. Przyjmujący zamówienie ustali wraz z Udzielającym zamówienia wzory skierowań na badania.
6. Przyjmujący zamówienie zapewnia, że w przypadku uzyskania informacji o wynikach badania laboratoryjnego świadczących o ciężkim zagrożeniu zdrowia i/lub życia pacjenta, diagnosta laboratoryjny ma obowiązek niezwłocznego i skutecznego (niezwłocznie po powzięciu podejrzenia w procesie diagnostycznym) i przekazania informacji o wynikach: Zespołowi Kontroli Zakażeń Szpitalnych, lekarzowi zlecającemu badanie lub lekarzowi dyżurnemu - ROZPORZĄDZENIE MINISTRA ZDROWIA z dnia 23 października 2023 r. w sprawie standardów organizacyjnych badań laboratoryjnych parametrów krytycznych wykonywanych w materiale biologicznym, umożliwiających podjęcie szybkiej decyzji terapeutycznej; Obwieszczenie Ministra Zdrowia z dnia

- 20 lutego 2024r w sprawie ogłoszenia jednolitego tekstu rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala Dz. U. 2024r, poz. 335, Ustawa z dnia 5 grudnia 2008 o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi.
7. Przyjmujący zamówienie będzie stosował swój system informatyczny LIS przy przyjmowaniu zleceń i automatycznym przekazywaniu wyników do systemu HIS. Zobowiązuje się Przyjmującego zamówienie do elektronicznego przyjmowania zleceń.
 8. Wyniki badań, muszą zostać przesłane do systemu HIS
 9. Przyjmujący zamówienie ma obowiązek archiwizowania skierowań na badania oraz wyników badań zgodnie z obowiązującymi przepisami.
 10. Infrastrukturę serwerową niezbędną do prawidłowego działania systemu, 24-godzinny serwis systemu i wykorzystywanego sprzętu oraz nadzór nad systemem informatycznym zapewni Przyjmujący zamówienie. Udzielający zamówienia nie odpowiada za rozbudowę i dostosowanie pomieszczeń laboratorium w niezbędną infrastrukturę elektryczną, teletechniczną, telefoniczną oraz za nadzór i konserwację istniejących elementów.
 11. Przyjmujący zamówienie będzie wykorzystywał własne łącze Internetowe bez konieczności korzystania z połączenia sieci do www Udzielającego zamówienie.
 12. Udzielający zamówienia wymaga, aby laboratoryjny system informatyczny został zintegrowany z użytkowanym w szpitalu systemem HIS – AMMS firmy Asseco Poland S.A. co najmniej w zakresie:
 - a) automatycznego wysyłania/przyjmowania zleceń oraz zwrotnego przesyłania wyników badań do systemu HIS. Zlecenie na badania musi być prawidłowo podłączone do odpowiedniej wizyty/pobytu pacjenta zgodnie z danymi ze zlecenia elektronicznego,
 - b) prawidłowej identyfikacji danych pacjentów pomiędzy systemami. Podstawowymi identyfikatorami pacjenta jest PESEL lub w przypadku badań rejestrowanych na pacjentów NN numer nadawany z Księgi Głównej.
 - c) obsługi elektronicznych zleceń na badania kierowane z lecznictwa stacjonarnego, otwartego i POZ (wszystkie jednostki szpitalne korzystają ze zleceń elektronicznych na wykonywanie badań),
 - d) obsługi systemu Punktu Pobrań posiadanego przez Udzielającego Zamówienia. Dopuszcza się stosowanie systemu Punktu Pobrań Przyjmującego zamówienie, jednak jego funkcjonalność musi umożliwiać rozróżnienie jednostki zlecającej badanie (chodzi o przypadki gdy pacjent ma zlecone różne badania np. z dwóch różnych poradni specjalistycznych)
 - e) Przyjmujący zamówienie zabezpiecza i dostarcza jednostkom zlecającym kody kreskowe do oklejenia pobranego materiału. Numerację początkową należy ustalić z dostawcą systemu HIS.
 - f) możliwości dorejestrowania (dozleczenia) badań w systemie LIS do już wykonanego elektronicznego zlecenia z systemu HIS. Wynik dorejestrowanego badania ma wrócić do systemu HIS razem z wynikiem zlecenia, do którego dorejestrowano badanie w systemie LIS (**Uwaga: istotna jest kolejność przesyłania komunikatów HL7 z wynikiem – w pierwszej kolejności musi zostać przesłany komunikat HL7 z wynikiem do badania zleconego z HIS, a następnie komunikat z wynikiem badania do zleconego**).
 - g) udostępniania wyników wykonanych badań poprzez przeglądarkę internetową. Przyjmujący zamówienie zapewni możliwość zakładania indywidualnych kont dla lekarzy zlecających na dedykowanym portalu udostępniającym wyniki wraz z możliwością personalizacji i funkcjonalnością przypominania hasła.
 - h) system LIS Przyjmującego zamówienie musi odsyłać do repozytorium EDM systemu HIS Udzielającego zamówienia dokument pdf z wynikiem wykonanych badań, podpisany kwalifikowanym podpisem cyfrowym diagnosty wykonującego/autoryzującego wynik badania. Wynik musi zostać dostarczony zgodnie ze standardem PIK HL7 CDA jako Kod LOINC: Laboratory report -Wyniki badań laboratoryjnych, kod P1: 06.10.
 - i) system LIS Przyjmującego zamówienie musi odsyłać do systemu HIS Udzielającego

- zamówienia odpowiednio sformatowane elektroniczne wyniki badań mikrobiologicznych według wytycznych producenta systemu AMMS (zgodnie z załączoną dokumentacją Komunikaty HL w Infomedica/AMMS - **Formatowanie wyniku mikrobiologicznego**),
- j) testy obciążenia glukozą muszą być realizowane jako jedno zlecenie. Do każdego ze zleceń musi zostać przypisana odpowiednia liczba materiałów do pobrania. Wszystkie materiały muszą być sparowane z momencie pobrania pierwszego materiału,
- k) w ramach integracji z systemem HIS Przyjmujący zamówienie za pomocą komunikatów HL7 musi odsyłać do HIS informację o przyjęciu próbki do badania w laboratorium.
13. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie nie jest w stanie spełnić wymogów określonych punkcie 12 w podpunktach f, g, h, i, j, k, na dzień rozpoczęcia udzielania świadczeń, Udzielający zamówienia dopuszcza 30-dniowy okres na dostosowanie systemu do wymogów na koszt Przyjmującego zamówienie.
14. W przypadku konieczności rozbudowy słownika zlecanych badań, nowych materiałów lub nowych jednostek zlecających, Przyjmujący zamówienie dokona odpowiedniej konfiguracji systemu LIS na podstawie dostarczonych przez Zamawiającego informacji, bez dodatkowych opłat dla Udzielającego zamówienia.
15. Z wykonanych badań dostarczone zostaną dane – raporty (comiesięczne) w formacie (min. *.xlsx, *.csv) pozwalający na analizę ilościową i asortymentową zleconych badań m.in. ze względu na:
- jednostkę zlecającą z przypisanym ośrodkiem powstawania kosztów OPK,
 - identyfikator zlecenia z HIS,
 - lekarza zlecającego badanie,
 - data i godzina zlecenia,
 - data i godzina wyjścia próbki z jednostki zlecającej,
 - data i godzina przyjęcia próbki do badania laboratoryjnego i/lub mikrobiologicznego,
 - data i godzina wykonania badania,
 - data i godzina przesłania komunikatu z wynikiem badania do HIS,
 - data, godzina i przyczyna dyskwalifikacji materiału do badań.
16. Raporty muszą dostarczać również informacji niezbędnych do zaewidencjonowania danych o kosztach poszczególnych komórek organizacyjnych szpitala, związanych z badaniami realizowanymi na rzecz ich pacjentów tj. ilość i rodzaj wykonanych badań oraz ich koszt w podziale na OPK i jednostkę zlecającą.
17. System informatyczny Przyjmującego zamówienie musi również umożliwiać archiwizację badań, analizę statystyczną i odszukiwanie wyników poszczególnych pacjentów.
18. Przyjmujący zamówienie będzie współpracował z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych. W ramach współpracy, Przyjmujący zamówienie:
- 1) zapewni w zakresie diagnostyki mikrobiologicznej wykonywanie badań w trybie 7 dni w tygodniu 24 godziny na miejscu w dzierżawionych pomieszczeniach od Udzielającego zamówienie i przestrzeganie zapisów Ustawy o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń chorób zakaźnych u ludzi oraz rozporządzeń wykonawczych do ustawy,
 - 2) zobowiązany jest do gromadzenia danych o czynnikach etiologicznych zakażeń, w szczególności w celu analizy sytuacji mikrobiologicznej i prowadzenia dochodzeń epidemiologicznych,
 - 3) zapewni dla Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych dostęp do bazy danych z badań wykonywanych dla szpitala, dostępnych danych indywidualnych i raportów zbiorczych,
 - 4) wdroży mechanizmy umożliwiające oddzielenie wyników badań zlecanych jako badania przesiewowe od wyników badań wykonywanych jako diagnostyka zakażeń, a w przypadku badań wykonywanych jako diagnostyka zakażeń oddzielenia wyników badań wykonywanych w przypadku zakażenia szpitalnego od tych wykonywanych jako diagnostyka zakażenia poza szpitalnego,

- 5) przekaże do Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych codziennie (w dni robocze, raport z pierwszego dnia po dniach ustawowo wolnych od pracy będzie zawierał wyniki badań zleconych w tych dniach) raport z identyfikacji czynników etiologicznych zakażeń. Raport zawiera, co najmniej: datę badania, identyfikator pacjenta, rozpoznanie, dane lekarza zlecającego badanie, miejsce zlecenia badania (nazwa oddziału, poradni), rodzaj badanego materiału, rodzaj badania, czynnik etiologiczny lub jego brak, mechanizmy oporności. Raport należy przekazać drogą elektroniczną w formie pliku Excel. Wykonawca przedstawi do oferty przykładowy raport, który aktualnie przygotowuje, w celu oceny przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych. Raport należy przedstawić na nośniku elektronicznym, przy czym zastrzega się możliwość modyfikacji w zależności od potrzeb Udzielającego zamówienia,
- 6) poinformuje niezwłocznie po powzięciu podejrzenia na wskazany numer telefonu kontaktowego Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych, lekarza zlecającego lub lekarza dyżurnego,
- 7) w przypadku identyfikacji drobnoustroju o podwyższonym potencjale chorobotwórczym i epidemicznym skutecznie i niezwłocznie poinformuje na wskazany numer telefonu kontaktowego Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych i lekarza zlecającego w przypadku identyfikacji w badaniach zleconych od różnych pacjentów czynników etiologicznych o tych samych lub o podobnych cechach z częstotliwością wyższą niż notowana rutynowo,
- 8) przygotowuje okresowe raporty zbiorcze (miesięczne, kwartalne, roczne) z sytuacji mikrobiologicznej szpitala. Raport zawiera, co najmniej: liczbę wykonanych badań (z podziałem na bakteriologiczne, wirusologiczne, mikologiczne, serologiczne) dodatnich i ujemnych, miejsce zlecenia, badany materiał, czynniki etiologiczne z mechanizmami oporności, liczbę badań na pacjenta oraz na łóżko. Wykonawca przedstawi do oferty przykładowy raport, który aktualnie przygotowuje, w celu oceny przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych. Raporty muszą być przygotowane w formie tabel programu Excel oraz czytelnych wykresów, przekazane na nośniku elektronicznym, przy czym zastrzega się możliwość modyfikacji w zależności od potrzeb Udzielającego zamówienia,
- 9) przygotowuje okresowe raporty (miesięczne, kwartalne, roczne) z monitorowania lekowrażliwości drobnoustrojów hodowanych w poszczególnych oddziałach, jako warunek konieczny prowadzenia szpitalnej polityki antybiotykowej. Raport zawiera dane zbiorcze dla poszczególnych oddziałów z ilości wyhodowanych czynników etiologicznych odpowiedzialnych za zakażenia i mechanizmów oporności na antybiotyki u tych czynników z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału. Z raportów dotyczących lekooporności należy wyłączyć wyniki badań na nosicielstwo, wymazy ze środowiska a także z ukierunkowanych programów typu surveillance. Należy przekazać osobną analizę dla zakażeń szpitalnych i pozaszpitalnych. Przyjmujący zamówienie przedstawi do oferty przykładowy raport, który aktualnie przygotowuje, w celu oceny przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych. Raport należy przedstawić na nośniku elektronicznym, przy czym zastrzega się możliwość jego modyfikacji w zależności od potrzeb Udzielającego zamówienia,
- 10) wykonywać będzie zbiorcze antybiogramy określające lekowrażliwość drobnoustrojów w całym szpitalu jedynie dla izolatów pochodzących z zakażeń pozaszpitalnych, dla zakażeń szpitalnych należy wykonywać zbiorcze antybiogramy z podziałem na oddziały i materiały np. z posiewu krwi, moczu, ran pooperacyjnych,
- 11) oznaczać będzie i interpretował lekowrażliwość w sposób wysoce wystandaryzowany wg zaleceń EUCAST (European Committee on Antibiotic Susceptibility Testing) i Krajowego Ośrodka ds. Lekowrażliwości Drobnoustrojów,

- 12) oznaczać będzie lekowrażliwość jakościowo (kategorie: wrażliwy, średnio wrażliwy, oporny) lub ilościowo (wartość najmniejszych stężeń hamujących, MIC). Wrażliwość na niektóre antybiotyki musi być oznaczana ilościowo (wg wytycznych KORDL) oraz wynikać z dobrych praktyk,
- 13) raporty dotyczące skumulowanych wyników lekowrażliwości podawać będzie oddzielnie, jako procent szczepów wrażliwych, natomiast szczepy średnio wrażliwe i odporne – podawane łącznie. Dotyczy to wszystkich gatunków bakteryjnych z wyjątkiem *Streptococcus pneumoniae* i grupy *Streptococcus viridans* (tylko izolaty inwazyjne) i ich wrażliwości na penicylinę (ampicylinę). W tym przypadku należy odrębnie podać kategorie wrażliwości, bądź zbiorczo ująć szczepy wrażliwe i średnio wrażliwe na penicylinę (ampicylinę), ponieważ zakażenia wywołane przez szczepy średnio wrażliwe mogą być skutecznie leczone wysokimi dawkami tych antybiotyków. Dla szczepów MSSA i MRSA oraz *E. faecalis* i *E. faecium* analizy należy prowadzić rozłącznie,
- 14) przedstawi do oferty przykładowy raport, który aktualnie przygotowuje, w celu oceny przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych. Raport należy przedstawić na nośniku elektronicznym, przy czym zastrzega się możliwość jego modyfikacji w zależności od potrzeb zamawiającego,
- 15) podawać będzie mechanizmy oporności odpowiedzialne za obserwowany fenotyp,
- 16) do raportów i analiz włączy jedynie pierwszy izolat danego gatunku wyodrębniony z materiału od pacjenta i pominięte w analizie kolejne izolaty należące do tego samego gatunku izolowane od tego samego pacjenta (także z innych materiałów). Pełna informacja o nich musi znajdować się w dokumentacji, ale nie są one brane pod uwagę w analizie zbiorczej lekooporności. Wynika to z faktu, że u chorych z zakażeniami wywołanymi przez drobnoustroje wielooporne materiał do badania pobiera się wielokrotnie, izolując ten sam patogen. Włączenie wszystkich tych izolatów do raportu znacznie zafałszuje obraz sytuacji mikrobiologicznej szpitala,
- 17) raporty i skumulowane analizy dotyczące lekooporności wykonywać będzie na liczbie co najmniej 30 izolatów danego gatunku. Jeżeli liczba izolatów jest zbyt mała, to przedział ufności będzie bardzo duży, a dane obarczone wysokim błędem. W raportach dla oddziałów, w których liczba wykonanych badań jest mała (mniej niż 30 izolatów jednego gatunku) należy umieszczać informację o stwierdzonych niebezpiecznych mechanizmach oporności,
- 18) wszystkie wyniki przed wprowadzeniem do raportu zbiorczego zweryfikuje, co do poprawności,
- 19) przekaze dane mikrobiologiczne do raportu zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011r. w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej. Wykonawca przedstawi do oferty przykładowy raport, który aktualnie przygotowuje, w celu oceny przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych. Raport należy przedstawić na nośniku elektronicznym,
- 20) sporządzi i przekaze do Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych do 10 dnia każdego miesiąca po każdym okresie raportowym raporty okresowe,
- 21) niezwłocznie po powzięciu podejrzenia na wskazany numer telefonu kontaktowego informuje Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych o patogenach alarmowych zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011r. w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej. Lista patogenów alarmowych może zostać rozszerzona przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych,

- 22) zobowiązany jest do prowadzenia kontroli wewnętrznej w zakresie wykonywanych dla szpitala badań mikrobiologicznych zgodnie z Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 27 maja 2010r. w sprawie zakresu, sposobu i częstotliwości prowadzenia kontroli wewnętrznej w obszarze realizacji działań zapobiegających szerzeniu się zakażeń i chorób zakaźnych. Raport z kontroli wewnętrznej należy przekazać, co najmniej co 6 miesięcy dla Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych,
 - 23) zobowiązany jest do zgłaszania czynników chorobotwórczych do Powiatowej Stacji Sanitarnej – Epidemiologicznej zgodnie z obowiązującym stanem prawnym
 - 24) zobowiązuje się, że do wybranych drobnoustrojów antybiogramy są wykonywane z oznaczeniem MIC, dotyczy to: Pseudomonas spp Klebsiella spp, Acinetobacter spp, Enterobacter spp, Candida spp, Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus, patogenów odpowiedzialnych za zakażenia OUN oraz innych wskazanych przez lekarza lub Zespół Kontroli Zakażeń i Zespół ds. Polityki Antybiotykowej,
 - 25) zabezpiecza drobnoustroje chorobotwórcze (bankowanie – zamrażanie drobnoustrojów chorobotwórczych) ze wszystkich zakażeń od pacjentów i z przypadków wskazywanych na bieżąco przez Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych ze szpitala na okres 12 miesięcy,
 - 26) zabezpiecza drobnoustroje chorobotwórcze (bankowanie – zamrażanie drobnoustrojów chorobotwórczych) w celu potwierdzenia metodami genetycznymi zgodnie z wytycznymi Krajowego Ośrodka Referencyjnego Lekowrażliwości Drobnoustrojów oraz zobowiązuje się do przekazywania na bieżąco wyników badań uzyskanych z w/w ośrodka Zespołowi Kontroli Zakażeń Szpitalnych do dalszego postępowania epidemiologicznego,
 - 27) potwierdza metodami genetycznymi pokrewieństwo szczepów, wyhodowanych od pacjentów będących w ognisku epidemicznym, w przypadku dochodzeń epidemiologicznych. Zespół Kontroli Zakażeń Szpitalnych wskaże szczepy konieczne do potwierdzenia genetycznego
19. Zamówienie będzie realizowane zgodnie z warunkami umowy przez okres 60 miesięcy.
 20. Oferent zobowiązuje się w zależności od rodzaju badania i związanej z jego wykonaniem specyfiki, do maksymalnego skrócenia okresu oczekiwania na wynik. Okres oczekiwania na wyniki badań nie może przekroczyć czasookresu określonego w Formularzu Ofertowym stanowiącym załącznik nr 1 do MSKO.
 21. Realizacja świadczeń będących przedmiotem niniejszego postępowania konkursowego odbywać się będzie zgodnie z wymaganiami Narodowego Funduszu Zdrowia.
 22. Oferent zagwarantuje niezmienność cen usług objętych niniejszym postępowaniem przez okres 60 miesięcy.

III. OPIS STANU FORMALNO-PRAWNEGO NIERUCHOMOŚCI

Mazowiecki Szpital Wojewódzki im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. jest właścicielem nieruchomości położonej w Siedlcach przy ul. Poniatowskiego 26 stanowiącej działkę gruntu nr 20 z obrębu 35, dla której prowadzona jest księga wieczysta nr SIIS/00052751/8, zwanego w dalszej części przedmiotem dzierżawy. Pomieszczenia będące przedmiotem dzierżawy o pow. 477,8 m², określone zostały w rzucie pomieszczeń stanowiącym załącznik do umowy dzierżawy.

IV. DO KONKURSU OFERT MOŻE PRZYSTĄPIĆ PODMIOT LECZNICZY, KTÓRY:

1. Jest podmiotem wymienionym w art. 4 ustawy o działalności leczniczej.
2. Jest zarejestrowany we właściwym rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą.
3. Posiada nadany numer REGON, NIP oraz jest zarejestrowany w Krajowym Rejestrze Sądowym, albo w Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej,

4. Posiada wpis do ewidencji laboratoriów prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych,
5. Jest uprawniony do wykonywania świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej i posiada co najmniej 3 letnie doświadczenie w obsłudze szpitali wielospecjalistycznych (co najmniej 4 oddziałów) powyżej 200 łóżek – wykaz jednostek, wraz z referencjami.
6. Spełnia wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne, oraz kwalifikacji personelu i Ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej,
7. Posiada wykwalifikowany personel spełniający wymagania zawarte w załączniku nr 3 do projektu umowy.
8. Posiada własne laboratorium diagnostyczne pracujące w trybie ciągłym.
9. Posiada polisę OC na kwotę gwarantowaną w wysokości nie niższej niż wynikającą z Rozporządzenia Ministra Finansów w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą z dnia 29 kwietnia 2019 r., lub w przypadku braku takiego ubezpieczenia złoży oświadczenie, że będzie posiadał taką polisę w dniu zawarcia umowy.
10. Znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia. Przedstawi aktualne zaświadczenia z ZUS i Urzędu Skarbowego o niezaleganiu w opłacaniu opłat, składek i podatków.
11. Udzielać będzie świadczeń zdrowotnych objętych zamówieniem na potrzeby Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. na warunkach określonych w umowie dzierżawy oraz przy użyciu swojego sprzętu i aparatury medycznej, spełniając wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne, oraz kwalifikacji personelu.
12. Wyrazi zamiar współdziałania na rzecz stałego podwyższania jakości świadczonych usług w ramach diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej.
13. Wpłaci wadium w wysokości 60.000,00 zł (słownie: sześćdziesiąt tysięcy złotych), które stanowi zabezpieczenie przyrzeczenia zawarcia umowy na udzielanie świadczeń zdrowotnych. Wadium powinno być wpłacone na konto Szpitala przed terminem składania ofert:

Rachunek bankowy PKO Bank Polski S.A. 24 1440 1101 0000 0000 1600 6343 – wadia

Oferentom, którzy nie zostaną wybrani, wadium zostanie zwrócone w terminie 30 dni od zakończenia konkursu.

14. Posiada Certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości w 2021, 2022 2023 roku:
 - 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).
 - Certyfikat uczestnictwa w przynajmniej jednym programie kontroli międzynarodoweji przedstawi ich wyniki w formie załącznika do oferty.
15. Opisz system wewnętrznej kontroli jakości badań w laboratorium z uwzględnieniem częstości wykonywanych oznaczeń, rodzaju stosowanych materiałów kontrolnych, sposobu dokumentowania uzyskanych wyników, dopuszczalnych zakresów i działań naprawczych.
16. Opisz procedury postępowania awaryjnego, w tym, gdy nie będzie możliwe elektroniczne zlecenie badań z systemu HIS.
17. Przedstawi zakresy wartości błędów dopuszczalnych i opracuje procedurę działań naprawczych przy przekroczeniu dopuszczalnego zakresu błędu.
18. Opracuje zakres wartości parametrów krytycznych dla Udzielającego zamówienia.
19. Opisz procedury pobierania, transportu, przyjmowania i przechowywania materiału do badań z uwzględnieniem eliminowania błędów przed laboratoryjnych.
20. Opisz procedurę postępowania w przypadku dostarczenia do laboratorium materiału nie diagnostycznego.

21. Przyjmie określone w ofercie warunki dotyczące gromadzenia danych i sporządzanie raportów.
22. Przyjmie określone w Formularzu Ofertowym do Materiałów Szczegółowych Konkursu Ofert, maksymalne czasy oczekiwania na wyniki oznaczeń;

- zlecanych w trybie pilnym - „CITO”, pilnym w innych uzasadnionych przypadkach oraz planowym.
 - Udzielający zamówienia dopuści odstępstwo od maksymalnego czasu oczekiwania na wynik w przypadku badań, których diagnostyka musi być przeprowadzona w ośrodkach referencyjnych i innych wynikających z przepisów w tym zakresie oraz konieczności przeprowadzenia dłuższej diagnostyki innych badań w porozumieniu z lekarzem prowadzącym/zlecającym.
23. Dołączy listę podwykonawców badań, których nie wykonuje samodzielnie wraz z umowami zawierającymi klauzulę o poddaniu się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia, w zakresie realizowanych świadczeń oraz wykazem badań objętych podwykonawstwem.
24. Zapewni współpracę w zakresie realizowanych w Mazowieckim Szpitalu Wojewódzkim im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. badań klinicznych, poprzez udostępnienie na prośbę danych o aparatach, stosowanych metodach, odczynnikach i zakresach referencyjnych. Zapewni możliwość wstępnego opracowania próbek oraz zabezpieczenia materiału do dalszej diagnostyki.
25. Zapewni nadzór nad sprzętem laboratoryjnym (np. glukometry, analizator parametrów krytycznych) będącym w posiadaniu Udzielającego Zamówienie i przez niego wskazanym – nadzór nad kontrolą wewnątrzlaboratoryjną, nadzór i przeprowadzenie kontroli zewnątrzlaboratoryjnej COBJ w DL.
26. Przedstawi proponowany plan pracy i zapewnienia ciągłości badań w okresie przejściowym. Maksymalny czas trwania tego okresu to 4 tygodnie.
27. Integracja systemu laboratoryjnego ze Szpitalnym systemem informatycznym HIS - AMMS firmy Asseco Poland S.A. wraz z dostawą niezbędnych licencji integracyjnych, zostanie wykonana na koszt oferenta, którego oferta zostanie wyłoniona w postępowaniu konkursowym.
28. Dołączy opis sposobu zabezpieczenia systemu oraz przechowywanych w nim danych osobowych i medycznych.
29. Przedstawi formularz zleceń oraz prezentacji wyników badań.
30. Przedstawi sposób wdrożenia systemu zamkniętego aspiracyjno - próżniowego do pobierania krwi.
31. Złożył ofertę spełniającą wymagania określone w niniejszych warunkach.

V. KRYTERIA WYBORU OFERT:

Przy wyborze oferty, Komisja Konkursowa kieruje się następującymi kryteriami oceny:

1. CENA ZA BADANIA LABORATORYJNE I MIKROBIOLOGICZNE - waga 80 %

Wartość punktowa dla kryterium CENA ZA BADANIA LABORATORYJNE I MIKROBIOLOGICZNE jest wyliczana według wzoru:

$$C = \frac{D_{\min}}{D_n} \times 100$$

C – ilość punktów danej oferty w kryterium oceny CENA ZA BADANIA LABORATORYJNE I MIKROBIOLOGICZNE

D_{\min} – najniższa kwota wszystkich badań z pakietu spośród oferowanych

D_n – kwota danej oferty

2. Czas oczekiwania na wynik badania – waga 20%

Wartość punktowa dla kryterium CZAS OCZEKIWANIA NA WYNIK NA BADANIA LABORATORYJNE I MIKROBIOLOGICZNE jest wyliczana według wzoru:

C – liczba punktów danej oferty w kryterium oceny CZAS OCZEKIWANIA NA WYNIK NA BADANIA LABORATORYJNE I MIKROBIOLOGICZNEGO

$$C = \sum(C_{i_pil}) + \sum(C_{i_pla})$$

każde z badań obliczane jest z poniższego wzoru

C_{i_pil} – liczba punktów za każde badanie w trybie pilnym

C_{i_pla} – liczba punktów za każde badanie w trybie planowym

D_{max_pil} – maksymalny czas oczekiwania na wynik oczekiwany przez zamawiającego (w godzinach) dla danego badania w trybie pilnym

D_{max_pla} – maksymalny czas oczekiwania na wynik oczekiwany przez zamawiającego (w godzinach) dla danego badania w trybie planowym

D_{oferta_pil} – zaofferowany przez oferenta maksymalny czas oczekiwania na badania (w godzinach) dla danego badania w trybie pilnym

D_{oferta_pla} – zaofferowany przez oferenta maksymalny czas oczekiwania na badania (w godzinach) dla danego badania w trybie planowym

L_i – szacunkowa liczba badań w ofercie dla danego badania

wzory:

$$C_{i_pla} = D_{max_pla} / D_{oferta_pla} * L_i$$

$$C_{i_pil} = D_{max_pil} / D_{oferta_pil} * L_i$$

VI. OFERTA POWINNA ZAWIERAĆ:

1. Nazwę i siedzibę podmiotu leczniczego, numer i nazwę organu dokonującego wpisu, numer REGON, numer NIP, numer wpisu do Krajowego Rejestru Sądowego albo Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej.
2. Oświadczenie oferenta o zapoznaniu się z treścią ogłoszenia w sprawie konkursu na udzielanie świadczeń zdrowotnych i jego warunkami.
3. Oświadczenie oferenta o przyjęciu warunków umowy na udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne oraz umowy dzierżawy pomieszczeń wraz ze sprzętem i wyposażeniem z nią związanej, proponowanych przez Mazowiecki Szpital Wojewódzki im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. w związku z przedmiotowym konkursem ofert.
4. Oświadczenie oferenta, iż świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej będą przez niego wykonywane w siedzibie Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o., w pomieszczeniach udostępnionych przyjmującemu zamówienie na podstawie umowy dzierżawy zawartej z Mazowieckim Szpitalem Wojewódzkim im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o., na warunkach określonych przez Spółkę przez okres trwania umowy.

5. Oświadczenie oferenta o aparaturze i sprzęcie przeznaczonym do wykonania świadczeń zdrowotnych objętych zamówieniem, ilości i zakresie poszczególnych parametrów dotyczących sprzętu, posiadanych certyfikatach lub innych dokumentach dopuszczających do obrotu i stosowania.
6. Oświadczenie o zapewnieniu współpracy w zakresie, o którym mowa w Rozdziale IV pkt. 23 niniejszych warunków.
7. Informację o akceptacji stawki czynszu z tytułu umowy dzierżawy (łącznie powierzchnia w lokalizacji Siedlce -...477,8 m²) - 55,00 PLN/m² miesięcznie brutto (pięćdziesiąt pięć złotych miesięcznie brutto za m²). Cena obejmuje również dzierżawione wyposażenie i sprzęt.
8. Informację o materiałach i odczynnikach używanych do wykonania przedmiotu zamówienia i innych urządzeniach wykorzystywanych w celu realizacji zamówienia, spełniających wymagania określone w przepisach szczególnych.
9. Informację o wyposażeniu pomiarowo-badawczym, na którym będą wykonywane badania mikrobiologiczne.
10. Proponowaną kwotę należności za poszczególne badania w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, objętych przedmiotowym zamówieniem i oświadczenie, że badania wykonywane będą przez 24 godziny na dobę, przez siedem dni w tygodniu w siedzibie Udzielającego Zamówienia.
11. Oświadczenie oferenta o zapoznaniu się z warunkami lokalowymi objętymi dzierżawą.
12. Wskazanie przez oferenta numeru telefonu lub innego środka łączności.
13. Referencje w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych objętych konkursem,
14. Ofertę powinna podpisać i parafować wszystkie ponumerowane jej strony osoba wymieniona we właściwym rejestrze lub pełnomocnik dysponujący pełnomocnictwem.

**VII. OFERTĘ STANOWI WYPEŁNIONY FORMULARZ OFERTOWY I CENOWY.
DO OFERTY NALEŻY DOŁĄCZYĆ:**

1. Wypis z rejestru podmiotów prowadzących działalność leczniczą - poświadczona kopia - załącznik nr 1 do oferty),
2. Dowód nadania numeru REGON i numeru NIP – poświadczona kopia - załącznik nr 2 do oferty,
3. Odpis z Krajowego Rejestru Sądowego lub CEIDG – poświadczona kopia (aktualność 3 miesiące) - załącznik nr 3 do oferty,
4. Informacja o sprzęcie i aparaturze medycznej przeznaczonej do wykonania badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej - załącznik nr 4 do oferty,
5. Informacje o kwalifikacjach i uprawnieniach osób zatrudnionych przy wykonywaniu badań - załącznik nr 5 do oferty,
6. Certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości w 2021, 2022, 2023 roku:
 - 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).
 - Certyfikat uczestnictwa w przynajmniej jednym programie kontroli międzynarodowej i przedstawi ich wyniki w formie załącznika nr 6 do oferty,
7. Zaświadczenie z ZUS o niezaleganiu w opłaceniu składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne (aktualność 3 miesiące) - załącznik nr 7 do oferty,
8. Zaświadczenie z Urzędu Skarbowego o niezaleganiu w opłaceniu podatków i opłat (aktualność 3 miesiące) - załącznik nr 8 do oferty,
9. Kopię polisy OC - poświadczoną albo oświadczenie, o którym mowa w Rozdziale IV pkt.9 niniejszych warunków – załącznik nr 9 do oferty,
10. Referencje w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych objętych konkursem - załącznik nr 10 do oferty,
11. Dowód wpłaty wadium - załącznik nr 11 do oferty,
12. Opis procedury pobierania i transportu materiału do badań laboratoryjnych i mikrobiologicznych - załącznik nr 12 do oferty,

13. Opis systemu wewnętrznej kontroli jakości badań w laboratorium - załącznik nr 13 do oferty,
14. Opis procedury postępowania awaryjnego - załącznik nr 14 do oferty,
15. Listę podwykonawców, wraz z umowami zawierającymi klauzulę o poddaniu się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie realizowanych świadczeń oraz wykazem badań objętych podwykonawstwem, objętych niniejszym postępowaniem - załącznik nr 15 do oferty,
16. Proponowany plan pracy i zapewnienia ciągłości badań w okresie przejściowym - załącznik nr 16 do oferty,
17. Opis Laboratoryjnego Systemu Informatycznego, ze szczególnym uwzględnieniem możliwości korzystania z bazy danych i archiwum - załącznik nr 17 do oferty,
18. Proponowany formularz zleceń oraz prezentacji wyników badań - załącznik nr 18 do oferty,
19. Zobowiązanie do pobierania krwi w systemie zamkniętym aspiracyjno-próżniowym oraz mikrosystem pobierania krwi od noworodków i małych dzieci wraz z koncepcją jego wdrożenia - załącznik nr 19 do oferty,
20. Zaświadczenie z właściwych rejestrów potwierdzające, że urzędujący członkowie władz tj. osoby fizyczne prowadzące utworzony w ramach działalności gospodarczej podmiot leczniczy, prowadzący przedsiębiorstwo wspólnicy spółki cywilnej lub osobowej spółki prawa handlowego, członkowie zarządu prowadzącej przedsiębiorstwo spółki z ograniczoną odpowiedzialnością lub spółki akcyjnej nie byli skazani prawomocnym wyrokiem za przestępstwo popełnione w związku z postępowaniem o udzielanie zamówienia publicznego, przestępstwo przeciwko prawom osób wykonujących pracę zarobkową, przestępstwo przekupstwa, przestępstwo przeciwko obrotowi gospodarczemu lub inne przestępstwo popełnione w celu osiągnięcia korzyści majątkowych, a także za przestępstwo skarbowe lub przestępstwo udziału w zorganizowanej grupie albo związku mających na celu popełnienie przestępstwa lub przestępstwa skarbowego – załącznik nr 20 do oferty,
21. Wykaz wyposażenia pomiarowo-badawczego, na którym będą wykonywane badania mikrobiologiczne - załącznik nr 21 do oferty,
22. Poświadczenie posiadania certyfikacji dla norm laboratoryjnych PN/EN 15189.- załącznik nr 22 do oferty,
23. Elektroniczną wersję formularza cenowego (płyta CD/DVD/PENDRIVE).

VIII. OFERENTOM UDOSTĘPNIA SIĘ DO WGLĄDU:

1. Wykaz nieruchomości stanowiących przedmiot dzierżawy wraz z rzutem pomieszczeń.

IX. OFERENCI OTRZYMUJĄ:

1. Ogłoszenie o konkursie,
2. Materiały szczegółowe konkursu ofert z załącznikami,
3. Regulamin Konkursu.
4. Regulamin pracy Komisji Konkursowej,
5. Projekt istotnych postanowień umowy na wykonywanie świadczeń zdrowotnych,
6. Projekt umowy dzierżawy.

Wszystkie dokumenty dostępne w formie elektronicznej na stronie internetowej Udzielającego zamówienia.

Oferta winna być sporządzona w języku polskim na formularzu udostępnionym przez Udzielającego Zamówienia a każda z jej ponumerowanych stron powinna zostać podpisana przez osobę upoważnioną do reprezentowania oferenta lub pełnomocnika legitymującego się pełnomocnictwem. Oferta winna zawierać spis treści, załączniki zawarte w ofercie powinny być oddzielone od siebie kartą tytułową z nazwą poszczególnego załącznika. Do oferty należy dołączyć elektroniczną wersję formularza cenowego w formacie .xls.

TERMIN SKŁADANIA OFERT:

Do 20 listopada 2024 roku, godz. 12:00

TERMIN OTWARCIA OFERT:

Dnia 20 listopada 2024 roku, godz. 12:15

FORMA SKŁADANIA OFERT:

Zaklejone koperty z napisem „Konkurs ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej w siedzibie Mazowieckiego Szpitala Wojewódzkiego im. św. Jana Pawła II w Siedlcach Sp. z o.o. i dzierżawy pomieszczeń wraz ze sprzętem i wyposażeniem przeznaczonych na potrzeby udzielania ww. świadczeń.

WAŻNE INFORMACJE

Udzielający Zamówienia nie dopuszcza składanie ofert częściowych.

Udzielający Zamówienia zastrzega prawo swobodnego wyboru ofert i unieważnienia postępowania.

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

Udzielający Zamówienia informuje, że pytania związane z niniejszym postępowaniem konkursowym mogą być kierowane do Komisji Konkursowej na piśmie najpóźniej do 3 dnia przed dniem otwarcia ofert. Liczy się data wpłynięcia pisma do Komisji.

