

Projekt „*Profilaktyka nowotworów wątroby – Pomyśl o wątrobie nim ona przypomni o sobie*”
nr POWR.05.01.00-0013/19 współfinansowany ze środków Unii Europejskiej z Europejskiego Funduszu Społecznego, w ramach
Programu Operacyjnego Wiedza Edukacja Rozwój 2014-2020

Kraków, dnia 08 stycznia 2021 r.

Załącznik nr 1 opis przedmiotu zamówienia

1. Transport krwi i jej składników musi odbywać się zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami.

2. Realizacja usługi przez osoby posiadające wymagane uprawnienia, przy użyciu w pełni sprawnych środków transportu dostosowanych do przewozu krwi i preparatów krwiopochodnych.

3. Realizacja usługi powinna się odbywać przy pomocy środków transportu w pojemnikach do transportu krwi i jej składników znajdujących się na wyposażeniu Wykonawcy z udokumentowaną w postaci protokołów ich walidacją dopuszczenia do użytkowania, zgodnie z obowiązującymi przepisami i spełniających warunki określone w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2013 r. (Dz.U.13.5 z 04.01.2013r).

4. Krew i jej składniki powinny być transportowane specjalnymi pojemnikami z izolacją, lub przy użyciu lodówki transportowej.

5. Jeśli przenośne urządzenie chłodnicze nie jest wyposażone we własny czujnik temperatury, to w bezpośredniej styczności z przewożonym składnikiem krwi trzeba umieścić termometr, a odczytu temperatury dokonywać po 5 minutach od chwili umieszczenia składnika krwi w pojemniku izotermicznym, i po zakończeniu transportu.

6. Materiał i czas transportu - sposób zabezpieczenia / temperatura transportu

Materiał pobierany w kierunku badania HBV i HCV (2 szt. Probówek na osobę)

Do 5 godz. - Krew pełna z EDTA / 20 st.C do 25 st.C

Do 72 godz. - Osocze / 2 st.C do 8 st.C z wkładem chłodzącym

7. Do każdego transportu krwi i preparatów krwiopochodnych musi być dołączony protokół, sporządzony w dwóch egzemplarzach z których jeden (oryginał) zatrzymuje odbiorca, kopia musi być zwrócona do dostawcy.

8. Protokół zawiera dane dotyczące:

- nazwa i adres centrum wydającego krew i jej składniki,
- nazwę i numer składnika;
- dzień i godzinę wydania
- temperaturę odczytaną po 5 minutach od chwili umieszczenia krwi lub jej składnika w pojemniku transportowym,
- datę, podpis oraz pieczętkę osoby wydającej krew lub jej składnik

- imię i nazwisko kierowcy oraz rodzaj środka transportu
- nazwę i adres szpitala będącego odbiorcą
- dzień i godzinę dostarczenia składnika krwi
- temperaturę odczytaną w chwili dostarczenia krwi lub jej składnika
- datę, podpis oraz pieczętkę osoby dokonującej odbioru krwi lub jej składnika

9. W przypadku stosowania automatycznych czujników temperatury, dostawca i odbiorca sporządzają protokół kontroli transportu zgodnie z punktem poprzedzającym, z tym, że zamiast danych, o których mowa w punkcie poprzedzającym do protokołu należy dołączyć wydruki otrzymane z rejestratorów tych czujników.

10. Zapotrzebowanie – planowana ilość zgłoszeń w całym okresie realizacji projektu, tj. do 30.06.2023 r.: - 27 zleceń.

11. Wykonawca otrzymuje telefonicznie zgłoszenie odebrania krwi od Zamawiającego (Szpital) jeden dzień wcześniej do godziny 13.30 (zgłoszenie zlecenia) od planowej realizacji transportu.

12. Usługa będzie zlecana telefonicznie Wykonawcy przez Zamawiającego (Szpital) w dni robocze, tj. od poniedziałku do piątku.

13. Wykonawca po otrzymaniu konkretnego terminu odbioru krwi oraz adresu realizuje zlecenie nie później niż do 13.30 godzin pod wskazanym przez Zamawiającego adresem.

14. Wykonawca dostarcza krew niezwłocznie jak to możliwe po odebraniu krwi do laboratorium Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie, Zakład Mikrobiologii, ul Jakubowskiego 2, Kraków.

15. Laboratorium Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie- Zakład Mikrobiologii, działa 24/h – wykonawca może dostarczyć krew o dowolnej porze.

16. Wykonywanie transportu krwi i preparatów krwiopochodnych dla Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie z terenu 3 województw (małopolskie, świętokrzyskie, podkarpackie), z poniższych miejscowości:

- 1.Lubaczów (podkarpackie);
- 2.Miejsce Piastowe (podkarpackie);
- 3.Muszyna (małopolskie);
- 4.Tarnów (małopolskie);
- 5. Iwanowice (małopolskie);
- 6. Siedlce (małopolskie);
- 7. Borzęcin (małopolskie);
- 8. Busko Zdrój (świętokrzyskie);
- 9. Miedziana Góra (świętokrzyskie);
- 10. Nisko (podkarpackie);
- 11.Krasne (podkarpackie).

Ww. miejscowości mogą ulec zmianie w trakcie trwania umowy, jednak żadna miejscowość nie przekroczy oddalenia od Krakowa 260 km w 1 stronę. Szpital będzie informował o ewentualnych zaistniałych zmianach Wykonawcę z 1 miesiącem wyprzedzenia.