



SZPITAL UNIWERSYTECKI
W KRAKOWIE

SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU OFERT

na wykonywanie laboratoryjnych
badań diagnostycznych

Kraków 2025

DFK.424.81.2025

PRZEPISY OGÓLNE

Szczegółowe warunki konkursu ofert

1. Szczegółowe warunki konkursu ofert (SWKO) określają zasady przeprowadzenia konkursu, jego przedmiot, podmioty uprawnione do składania ofert, wymagania stawiane oferentom, sposób przygotowania i złożenia ofert, tryb oraz kryteria wyboru najkorzystniejszej oferty, środki odwoławcze oraz inne niezbędne informacje dotyczące konkursu.

Podstawa prawna

2. Postępowanie konkursowe prowadzone jest w oparciu o przepisy Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej oraz Ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

Definicje

3. Ilekroć w SWKO lub w załącznikach do nich jest mowa o:
 - a) Oferencie – rozumie się przez to podmiot, który złożył ofertę w ramach niniejszego postępowania konkursowego;
 - b) Udzielającym Zamówienie – rozumie się przez to Szpital Uniwersytecki w Krakowie;
 - c) Przyjmującym Zamówienie – rozumie się przez to wyłonionego w konkursie Oferenta, który podpisał umowę o świadczenie usług będących przedmiotem konkursu z Udzielającym Zamówienie;
 - d) Przedmiocie konkursu – rozumie się przez to badania opisane w pkt.4 SWKO;
 - e) Umowie – rozumie się przez to wzór umowy przygotowany przez Udzielającego Zamówienie, stanowiący Załącznik Nr 4 do SWKO.
 - f) Płatniku - należy przez to rozumieć Narodowy Fundusz Zdrowia lub inny podmiot finansujący świadczenia zdrowotne ze środków publicznych.
 - g) Dniach roboczych - należy przez to rozumieć dni od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy w rozumieniu ustawy z dnia 18 stycznia 1951 r. o dniach wolnych od pracy oraz dni wolnych od pracy u Udzielającego Zamówienie.

ZAKRES KONKURSU

Przedmiot konkursu

4. Przedmiotem konkursu jest:

Wykonywanie na rzecz Udzielającego Zamówienie badań laboratoryjnych zgodnie z załącznikiem nr 2 do SWKO.

Udzielający Zamówienie dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.

Zakres świadczeń

5. Zakres udzielanych świadczeń oraz inne obowiązki Przyjmującego Zamówienie obejmują:
 - a. Wykonywanie przedmiotowych badań dla pacjentów Udzielającego Zamówienie,
 - b. Przyjęcie, zabezpieczenie i opracowanie materiału diagnostycznego oraz wydanie wyniku badania.

Oferenci

6. Oferta może być złożona tylko przez podmiot wykonujący działalność leczniczą, który posiada personel, doświadczenie i wiedzę oraz odpowiednie warunki finansowe, pozwalające mu na wykonywanie dla Udzielającego Zamówienie usługi w zakresie opisanym w niniejszych Szczegółowych Warunkach oraz zgodne z warunkami podpisanej umowy.

WYMAGANIA STAWIANE OFERENTOM

7. Wymagania wobec oferentów:
 - a) Dysponowanie laboratorium wpisanym do ewidencji Krajowej Rady Diagnostów Laboratoryjnych;
 - b) Zakres udzielanych przez Oferenta świadczeń zdrowotnych określony we wpisie do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą musi odpowiadać zakresowi objętemu konkursem; Wymagany wpis w rejestrze – kod VIII komórki organizacyjnej – 7100, lub w przypadku badań genetycznych, dopuszczalny kod VIII komórki organizacyjnej – 7102.
 - c) Badania winny być wykonywane przez personel posiadający uprawnienia niezbędne do wykonywania świadczeń będących przedmiotem postępowania, wynikające z odrębnych przepisów prawa, nadzór nad wykonywaniem badań w laboratorium pełni Kierownik laboratorium posiadający tytuł specjalisty i doświadczenie zgodne z profilem laboratorium;
 - d) Badania winny być wykonywane z najwyższą starannością, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy medycznej, technicznej i analitycznej, zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej, zgodnie z przepisami Kodeksu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
 - e) Badania winny być wykonywane za pomocą posiadanego przez Przyjmującego Zamówienie sprzętu i aparatury medycznej. Sprzęt i aparatura wykorzystywana przy wykonywaniu Badań powinna spełniać wymagania określone w obowiązujących w tym zakresie przepisach prawa, jak również pomieszczenia, wykorzystywane do realizacji niniejszej umowy, winny odpowiadać wymogom sanitarnym określonym w stosownych przepisach;
 - f) Badania winny być wykonywane przy użyciu materiałów i odczynników dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania określone w przepisach szczególnych;
 - g) Zapewnienie jednego punktu odbioru materiału do badań;
 - h) Przyjmujący Zamówienie winien dostarczać wyniki badań w nieprzekraczalnym terminie określonym w Załączniku nr 2 do SWKO, w formie elektronicznej oraz papierowej na adresy i w sposób wskazany w umowie;
 - i) Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania zgodności nazwy badania na wystawianych fakturach z przedstawioną ofertą;
 - j) Przyjmujący zamówienie winien zachować niezmienność cen przez cały okres obowiązywania umowy;
 - k) Udzielający Zamówienie będzie dostarczał materiał do badań we własnym zakresie, chyba że Przyjmujący Zamówienie zadeklaruje w kryteriach oceny ofert inaczej. Przyjmujący Zamówienie, który zadeklarował w kryteriach oceny ofert odbiór materiału, będzie zobowiązany do odbioru z Zakładu Diagnostyki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie, ul. Jakubowskiego 2.;

- l) Przyjmujący zamówienie winien określić oraz oznaczyć na dokumentach typ badania genetycznego (proste, złożone, zaawansowane)
- m) W przypadku badań genetycznych cena zaoferowana przez Przyjmującego Zamówienie zawiera również izolację DNA o ile badanie tego wymaga, a przesłany materiał nie jest wyizolowanym DNA
- n) Przyjmujący Zamówienie będzie odsyłał bloczki parafinowe pacjentów (w przypadku ich użycia), do właściwych zakładów patomorfologii, z których zostały wypożyczone

OFERTA

Wymagane elementy oferty

8. Ofertę należy sporządzić starannie, ze szczególną dbałością o jej kompletność. Powinna ona zawierać:

1. Załączniki do SWKO:

- a. Formularz oferty (Załącznik nr 1),
- b. Formularz cenowy z listą badań wraz z wpisanymi cenami jednostkowymi wymienionych w nim badań (Załącznik nr 2),
- c. Formularz oświadczeń (Załącznik nr 3),
- d. Podpisany wzór umowy (Załącznik nr 4),
- e. Formularz oceny kryteriów (Załącznik nr 5),
- f. Formularz szczegółowych informacji o badaniach (Załącznik nr 6).

2. Dokumenty:

- a. Zaświadczenie o wpisie do ewidencji laboratoriów w Krajowej Radzie Diagnostów Laboratoryjnych;
- b. Odpis z odpowiedniego rejestru potwierdzający wymagany wpis w rejestrze – kod VIII komórki organizacyjnej – 7100 lub w przypadku badań genetycznych możliwy również 7102;
- c. Umowa ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej oraz oświadczenie o jej kontynuowaniu w okresie trwania umowy;
- d. Wzór skierowania na badania;
- e. Obowiązujące procedury dotyczące pobierania, przechowywania oraz transportu materiałów do badań;
- f. Oświadczenia o posiadaniu przez Oferenta odpowiednich warunków lokalowych oraz sprzętowych, o którym mowa w punkcie 7 SWKO;
- g. Wzór świadomej zgody pacjenta na wykonanie badania genetycznego (w przypadku badań genetycznych);
- h. W przypadku podpisywania oferty przez Pełnomocnika – pełnomocnictwo lub jego uwierzytelniona kopia.

Dla wyżej wskazanych dokumentów Udzielający Zamówienie dopuszcza złożenie kopii potwierdzonych za zgodność z oryginałem poprzez opisanie każdej skopiowanej strony „za zgodność z oryginałem”, data i podpis Oferenta (możliwość potwierdzenia przez osobę upoważnioną przez Oferenta). Wszystkie strony oferty i załączniki muszą być podpisane lub parafowane przez Oferenta lub jego Pełnomocnika.

W przypadku, gdy świadczeniodawca nie przedstawi wszystkich wymaganych dokumentów lub gdy oferta zawiera braki formalne, komisja konkursowa może wezwać Oferenta

do uzupełnienia tych braków w wyznaczonym terminie pod rygorem odrzucenia oferty. Za dotrzymanie terminu uznaje się złożenie uzupełnienia w Kancelarii Szpitala w terminie wyznaczonym w wezwaniu.

Złożenie oferty

9. Oferty składa się, pod rygorem nieważności, w zamkniętej kopercie w formie pisemnej z adnotacją „**Konkurs ofert na wykonywanie badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie** w Kancelarii Szpitala przy ul. Marii Orwid 11, w terminie do dnia **8 grudnia 2025r.** do godz. **12:00.**

Udzielający zamówienia dopuszcza złożenie oferty w formie elektronicznej jako alternatywnej do wersji papierowej (Oferent składa ofertę tylko w wersji papierowej lub tylko w wersji elektronicznej). Ofertę opatrzoną kwalifikowanym podpisem elektronicznym, w formie pliku zaszyfrowanego hasłem, należy przesłać na adres: kontraktowanie@su.krakow.pl. Równoległe na adres: pkucharski@su.krakow.pl należy przesłać hasło, umożliwiające otwarcie pliku zawierającego ofertę. Przy składaniu oferty w formie elektronicznej obowiązuje taki sam termin składania ofert tj. do dnia **8 grudnia 2025r.** do godz. **12:00.**

Oferty, które wpłyną po wyznaczonym terminie, zostaną odrzucone bez otwierania.

ROZSTRZYGNĘCIE KONKURSU

Otwarcie ofert

10. Publiczne stwierdzenie prawidłowości ogłoszenia konkursu, liczby złożonych ofert oraz dokonanie ich otwarcia nastąpi **8 grudnia 2025r.** o godz. **13:00** w siedzibie Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie przy ul. Marii Orwid 11, sale konferencyjne, parter.

Oferenci mogą być obecni podczas otwarcia ofert, jak również uczestniczyć w części jawnej posiedzenia Komisji konkursowej i składać oświadczenia oraz wyjaśnienia.

Unieważnienie postępowania

11. Dyrektor Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie unieważnia konkurs, jeżeli:
- Nie wpłynęła żadna oferta;
 - Wpłynęła jedna oferta i nie podlega ona odrzuceniu, chyba że z okoliczności wynika, że na ogłoszony ponownie na tych samych warunkach konkurs ofert nie wpłynie więcej ofert;
 - Odrzucono wszystkie oferty;
 - Kwota najkorzystniejszej oferty przewyższa kwotę, którą Udzielający Zamówienie przeznaczył na finansowanie świadczeń będących przedmiotem konkursu;
 - Nastąpiła istotna zmiana okoliczności powodująca, że prowadzenie postępowania lub zawarcie umowy nie leży w interesie pacjentów Udzielającego Zamówienie, czego nie można było wcześniej przewidzieć.

Odrzucenie oferty

12. Komisja konkursowa odrzuca ofertę w całości lub w części:
- Złożoną po wyznaczonym w SWKO terminie;

- b) Zawierającą nieprawdziwe informacje;
- c) Nie zawierającą określenia przedmiotu oferty lub proponowanej liczby lub ceny świadczeń będących przedmiotem konkursu;
- d) Zawierającą rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia;
- e) Nieważną na podstawie odrębnych przepisów;
- f) Jeżeli Oferent złożył ofertę alternatywną;
- g) Jeżeli oferta lub Oferent nie spełniają wymaganych warunków określonych w przepisach prawa;
- h) Złożoną przez Oferenta, z którym została rozwiązana przez Udzielającego Zamówienie umowa o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w określonym rodzaju lub zakresie w trybie natychmiastowym z przyczyn leżących po stronie oferenta;
- i) W sytuacji wskazanej w pkt.10 SWKO- tj. po bezskutecznym upływie wyznaczonego przez komisję konkursową terminu do uzupełnienia braków.

Analiza ofert

13. Komisja konkursowa badać będzie w szczególności:
- a) kompletność złożonej dokumentacji ofertowej zgodnie z pkt.10 SWKO;
 - b) Wartość oferty.

Kryteria oceny ofert

14. Rozstrzygającym kryterium oceny ofert będzie suma punktów uzyskanych na podstawie poniższych kryteriów:

Lp.	Kryterium	Opis	Znaczenie procentowe kryterium	Maksymalna ilość punktów jakie może otrzymać ofertę za dane kryterium
1	Jakość (J)	Oferent otrzyma 5 pkt jeśli przedstawi w ofercie certyfikat/certyfikaty jakości ISO 9001 lub Akredytacja wg normy PN-EN ISO lub IEC 17025 lub 15189	5%	5
2	Kompleksowość (K)	Oferent otrzyma 4 pkt, jeśli zadeklaruje własny odbiór materiału do badania	4%	4
		Oferent otrzyma 4 pkt jeśli złoży ofertę na wykonywanie co najmniej 15 badań?	4%	4
3	Dostępność (D)	Oferent otrzyma 5 pkt, jeśli laboratorium oferuje dostęp do wyników online	5%	5
4	Ciągłość (G)	Oferent otrzyma 2 pkt jeśli potwierdzi współpracę z podmiotem działalności leczniczej przez okres min 2 lata w przedmiocie badania/badań na które złożył ofertę	2%	2
5	Cena (C)		80%	80

Za najkorzystniejszą uznana zostanie ta z ocenianych ofert, która uzyska najwięcej punktów (W max) wg poniższego wzoru. Udzielający Zamówienie będzie obliczał wartość punktową oferty zaokrągloną do dwóch miejsc po przecinku.

$$W_{max} = J + K + D + G + C$$

Kryterium - cena będzie wyliczona wg wzoru:

$$C = \frac{R1 \times W_{min}}{Wb}$$

W_{min}- wartość oferty najtańszej

W_b- wartość oferty badanej

R1- znaczenie procentowe kryterium cena (80%)

Punkty zgodnie z powyższymi kryteriami będą obliczane osobno dla każdego badania.

Rozstrzygnięcie konkursu ofert

15. Rozstrzygnięcie konkursu ofert nastąpi najwcześniej w dniu **9 grudnia 2025r.** Komisja Konkursowa niezwłocznie zawiadamia oferentów o zakończeniu konkursu i jego wyniku na piśmie.

Umowa

16. W wyniku postępowania konkursowego zawarta zostanie z wyłonionym Oferentem umowa o udzielanie świadczeń będących przedmiotem konkursu na okres:

1.01.2026r. – 31.12.2027r.

Jeżeli Oferent, którego oferta została przyjęta zrezygnuje z zawarcia umowy, zobowiązany jest do naprawienia spowodowanej tym szkody zgodnie z treścią Oświadczenia stanowiącego Załącznik Nr 3 do SWKO.

17. Udzielający Zamówienie zastrzega sobie możliwość wprowadzenia zmian do zawartej umowy, w tym zmniejszenia ilości/zakresu badań określonych umową.

W toku postępowania konkursowego, nie później jednak niż na 3 dni robocze przed terminem składania ofert, oferent może złożyć na adres mailowy dop@su.krakow.pl zapytania do wzoru umowy. Zapytania złożone po terminie nie będą rozpatrywane.

Protest

18. W toku postępowania konkursowego, jednakże przed rozstrzygnięciem konkursu, Oferent może złożyć do komisji konkursowej umotywowany protest, na zasadach określonych w art. 153 Ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

Odwołanie

19. Oferenci mogą również złożyć do Dyrektora Szpitala Uniwersyteckiego odwołanie dotyczące rozstrzygnięcia konkursu w ciągu 7 dni od daty otrzymania zawiadomienia o zakończeniu konkursu i jego wyniku, na zasadach określonych w art. 154ust.1 i 2 Ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

Związanie ofertą

20. Termin związania ofertą wynosi 30 dni od upływu terminu na składanie ofert.

Prawo do odwołania konkursu

21. Udzielający Zamówienie zastrzega sobie prawo do odwołania konkursu bez podania przyczyny oraz do przesunięcia terminu składania ofert.

.....
pieczęć Oferenta

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Szpital Uniwersytecki w Krakowie
ul. Marii Orwid 11, 30-688 Kraków**

FORMULARZ OFERTY

Niniejszym, zgłaszam swoje uczestnictwo w konkursie na wykonywanie badań z zakresu diagnostyki laboratoryjnej

Dane oferenta	
Nazwa	
Adres	
Adres do korespondencji	
Adres dostarczania materiału do badań	
Telefon	
Fax	
E-mail	
NIP	
REGON	
Nazwa banku Nr konta bankowego	
Osoba odpowiedzialna za realizację umowy, nr tel.	
Miejsce odbioru materiału do badań diagnostycznych – dokładny adres	

Oferent wyraża zgodę na przetwarzanie jego danych osobowych zawartych w złożonej ofercie przez Zamawiającego w celu przeprowadzenia postępowania o udzielenie świadczeń zdrowotnych oraz przyjmuje do wiadomości, że Zamawiający będzie ich administratorem, dane będą przetwarzane zgodnie z krajowymi przepisami dot. ochrony danych osobowych w celu i zakresie, w jakim jest to niezbędne do przeprowadzenia postępowania o udzielenie świadczeń zdrowotnych, a w przypadku wyboru oferty w celu zawarcia i realizacji umowy. Dane osobowe mogą być udostępnione podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa. Podanie danych jest dobrowolne, ale niezbędne do udziału w postępowaniu. Oferent oświadcza, że został poinformowany o prawie wglądu do swoich danych i możliwości żądania uzupełnienia, uaktualnienia, sprostowania oraz czasowego lub stałego wstrzymania ich przetwarzania lub ich usunięcia

.....
Podpis i pieczęć Oferenta

.....
Pieczęć Oferenta

FORMULARZ CENOWY

W ramach konkursu ofert, którego przedmiotem jest udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej na rzecz Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie:

Lp	Nazwa świadczenia	prognozowana liczba badań (2 lata)	Termin realizacji badania (dni robocze)	Cena	Wartość
1	Aktywność inhibitora C1 esteraży we krwi	12	do 20 dni		
2	Alveolitis Allergica	48	do 30 dni		
3	Badania genetyczne w kierunku przyczyn genetycznych aHUS	12	do 60 dni		
4	Określenie polimorfizmu genu CYP2D6	12	do 15 dni		
5	Diagnostyka Achondroplazji (mutacje w genie FGR3)	5	do 60 dni		
6	Erytropoetyna (EPO)	173	do 5 dni		
7	Ilościowe oznaczenie porfobilinogenu (PBG) i kwasu deltaaminolewulinowego (ALA) w moczu (dobowa zbiórka moczu)	53	do 15 dni		
8	Ilościowe oznaczenie porfobilinogenu (PBG) i kwasu deltaaminolewulinowego (ALA) w moczu (mocz jednorazowy)	12	do 15 dni		
9	Karnityna w surowicy	24	do 10 dni		
10	MUSK przeciwciała przeciwko swoistej kinazie tyrozyny	5	do 15 dni		
11	Oznaczenie stężenia białka M w surowicy krwi lub moczu, w tym wolne łańcuchy ciężkie – ilościowo (Badanie z surowicy krwi)	12	do 10 dni		
12	Porfobilinogen (PBG)	48	do 10 dni		
13	Potwierdzenie obecności przeciwciał DSA	12	do 20 dni		
14	Poziom metioniny we krwi (aminoacydogram)	12	do 10 dni		
15	Profil kwasów organicznych w moczu metodą GC-MS	62	do 30 dni		
16	Przeciwciała przeciw kanałom wapniowym VGCC	5	do 15 dni		
17	Stężenie składowej C1q dopełniacza	12	do 15 dni		
18	Witamina A+E oznaczenie ilościowe w surowicy met. Manualną HPLC	24	do 15 dni		
19	Witamina B1	72	do 5 dni		
20	Badanie IGFBP-3	12	do 15 dni		
21	Badanie molekularne, mutacja genu POLE metodą sekwencjonowania Sangera (Badanie z błočka parafinowego)	187	do 60 dni		
22	Badanie mutacji genów KIT+PDFRA	24	do 60 dni		
23	Badanie genetyczne mutacji w genach związanych z ostrą porfirią wątrobową tj. HMBS, CPOX, PPOX	12	do 60 dni		

24	Diagnostyka talasemii i hemoglobinopatii: Analiza hemoglobiny (HbA2, HbF, HbS, HbC) metodą HPLC	24	do 20 dni		
25	Gancyklowir	24	do 5 dni		
26	Izoformy transferyny	5	do 20 dni		
27	Profil acyklokarnityn metodą MS/MS	62	do 30 dni		
28	VLCFA	10	do 30 dni		
29	Aktywności chitotriozydazy - monitorowanie leczenia	38	do 60 dni		
30	Aktywność chitotriozydazy - diagnostyka rutynowa	12	do 60 dni		
31	Choroba Krabbe'go - diagnostyka enzymatyczna	19	do 60 dni		
32	Choroba Gauchera i choroby Wolmana - diagnostyka enzymatyczna	12	do 60 dni		
33	Choroba Pompego - diagnostyka enzymatyczna	12	do 60 dni		
34	Mukopolisacharydozy typu 2; choroba Huntera - badanie NGS	12	do 60 dni		
35	Mukopolisacharydozy typu 1/5; choroby Hurler/Scheie - - diagnostyka enzymatyczna	12	do 60 dni		
36	Neurolipidozy i/lub mukolipidozy - diagnostyka enzymatyczna	10	do 60 dni		
37	Badania genetyczne UGT 1A 1	14	do 15 dni		
38	Badanie molekularne w kierunku DRPLA (zanik jąder zębatych czerwonych gałek błędnych i ciał podwzgórzowych Luysa (DRPLA) badanie liczby powtórzeń (CAG) w genie ATN1	10	do 60 dni		
39	Badanie molekularne w kierunku dystrofii miotonicznej DM1/DM2	106	do 60 dni		
40	Zespół Kennedy'ego - Opuszkowo-rdzeniowy zanik mięśni (SBMA)- badanie molekularne	53	do 60 dni		
41	Badanie nosicielstwa delekcji/duplikacji dla kobiety z rodziny dotkniętej dystrofią mieśniową Duchenn'a/Beckera (Badanie metodą MPLA)	12	do 60 dni		
42	Badanie nosicielstwa mutacji dla kobiety z rodziny dotkniętej dystrofią mięśniową Duchenn'a/Beckera w przypadku znanej mutacji punktowej	12	do 60 dni		
43	Badanie podstawowe w kierunku ataksji rdzeniowo-mózdkowych (SCA) obejmuje SCA 1 , SCA2 i SCA3	29	do 60 dni		
44	Diagnostyka ataksji rdzeniowo-mózdkowych (SCA) (SCA6, SCA7, SCA8, SCA10, SCA12, SCA17) Badanie poszczególnych typów SCA - za każdy typ	43	do 60 dni		
45	Poszukiwanie delekcji/duplikacji w genie dystrofiny w dystrofi mięśniowej Duchenn'a/Beckera (Badanie metodą MPLA)	12	do 60 dni		
46	Przeciwciała przeciw erytropoetynie	10	do 2 dni		
47	Wydalanie glikozaminoglikanów z moczem	12	do 20 dni		
48	Badania HRD NGS w bloczku parafinowym	12	do 15 dni		
49	Badanie w genach homozygotycznych lub złożonych genach heterozygotycznych ALAD	12	do 30 dni		
50	Pierwotne niedobory odporności	58	do 60 dni		

51	Badanie mutacji somatycznych genów BRCA1/BRCA2 , techniką NGS w bloczku parafinowym	206	do 21 dni		
52	Zespoły autozapalne	24	do 60 dni		
53	Zespół Ehlersa-Danolsa - Badanie genetyczne	5	do 60 dni		
54	Badanie genetyczne MTDNA-P met. NGS	10	do 60 dni		
55	Dystrofia mięśniowo-oczno-gardłowa - Badanie regionu kodującego genu PABPN1	43	do 60 dni		
56	Dystrofia mięśniowo-oczno-gardłowa - Badanie najczęstszych mutacji w genie PABPN1	12	do 60 dni		
57	Badanie genu TERT przy nowotworze tarczycy	86	do 30 dni		
58	Panel Rak Tarczycy. met NGS Badanie mutacji: AKT1, ALK, BRAF, CTNNB1, DDR2, EGFR, ERBB2, FGFR1, GNAS, HRAS, IDH1, IDH2, KRAS, MAP2K1, MET, NRAS, PIK3CA, RET, ROS1;Badanie fuzji genów: ALK, AXL, BRAF, CCND1, EGFR, FGFR1, FGFR2, FGFR3, MET, NRG1, NTRK1, NTRK2, NTRK3, RAF1, RET, ROS1, THADA	173	do 30 dni		
59	Wedolizumab ilościowe oznaczenie stężenia leku	12	do 5 dni		
60	Półilościowe oznaczenie stężenia przeciwciał anty-Wedolizumab (anty lek biopodobny)	5	do 5 dni		
61	Ustekinumab ilościowe oznaczenie stężenia leku	10	do 5 dni		
62	Półilościowe oznaczenie stężenia przeciwciał Ustekinumab	5	do 5 dni		
63	Oznaczenie poziomu metabolitów topuryn 6-TGN i 6-MMP	139	do 5 dni		
64	Oznaczenie mutacji w genie TPMT	67	do 50 dni		
65	P/ciała przeciwko kompleksowi heparyna - PF4 (HIT) w klasie IgG	106	do 10 dni		
66	HRR (BRCA2, ATM, CDK12, CHECK2, BRCA1, PALB2, RAD51C) Badanie z kostki parafinowej	12	do 20 dni		
67	Badanie całoeksomowe WES, bez potwierdzenia met. Sangera	14	do 90 dni		
68	Choroba Huntingtona - diagnostyka genetyczna, badanie liczby powtórzeń (CAG)n w genie HTT	43	do 60 dni		
69	Test EMA - Badanie przesiewowe w kierunku sferocytozy i innych membranopatii	5	do 15 dni		
70	Diagnostyka pierwotnych niedoborów odporności i zaburzeń hematologicznych metodą głębokiego celowanego NGS (800 genów)	24	do 20 dni		
71	Panel Rak płuca : Proste mutacje (SNV, delins) w genach: ALK (ex.22, 23, 25), BRAF (ex.11, 15), EGFR (ex.18, 19, 20, 21), ERBB2 (HER2) (ex.8, 20), KRAS (ex.2, 3, 4), PIK3CA (ex. 8, 10, 21). Warianty fuzyjne / delecje i duplikacje eksonów: ALK, BRAF, EGFR (EGFRvIII), ERBB2 (HER2), FGFR1, FGFR2, FGFR3, MET (ex.14 skipping), NRG1, NTRK1, NTRK2, NTRK3, PIK3CA, RET, ROS1, NUTM1.	110	do 30 dni		
72	(ALS-1) Stwardnienie zanikowe boczne	221	do 90 dni		

73	p/c przeciwko białku związanemu z receptorem lipoproteiny o niskiej gęstości 4 (anty-LRP4)	34	do 10 dni		
74	Zespół nerczycowy - diagnostyka	14	do 30 dni		
75	Badania genetyczne - wybrany gen	29	do 60 dni		
76	Diagnostyka ataksji rdzeniowo-mózdkowej typu SCA 36-bad. Obecności mutacji dynamicznej w genie NOP56	24	do 60 dni		
77	Serodiagnostyka tularemii-odczyn immunoenzymatyczny (elisa), p/ciała klasy IgG, IgM	14	do 7 dni		
78	Artrogrypoza - badanie genetyczne	29	do 60 dni		
79	Choroby mitochondrialne: Analiza przesiewowa sekwencji genomu mitochondrialnego (met NGS)	34	do 60 dni		
80	Diagnostyka Fenylketonurii (eksony 5 oraz 11-12 genu PAH)	29	do 60 dni		
81	Diagnostyka Fenylketonurii - II etap diagnostyki (eksony 1-4,6-10,13 genu PAH)	5	do 60 dni		
82	Analiza Zespołu Pradera-Williego/Angelmana techniką MLPA/msMLPA	14	do 60 dni		
83	Diagnostyka Zespołu Noonan - etap II diagnostyki	14	do 60 dni		
84	Ilościowe oznaczenie porfiryn w moczu metodą HPLC (mocz jednorazowy)	14	do 2 dni		
85	Nefrokalcynoza (wapnica nerek)	19	do 10 dni		
86	Kwas homogentyzynowy	14	do 5 dni		
87	Profil steroidowy w moczu	24	do 60 dni		
88	przeciwciała anty-JCV	12			
89	Badanie mutacji germinalnych w genach BRCA1 i BRCA2 techniką NGS	96	do 21 dni		
90	Potwierdzenie obecności fuzji genu receptorowej kinazy tyrozynowej dla neurotrofin (NTRK) potwierdzona z wykorzystaniem zwalidowanego testu sekwencjonowania kolejnej generacji (NGS) wykonywanego w laboratorium posiadającym aktualny certyfikat europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu	12	do 20 dni		
91	Badanie aktywności enzymu kwaśnej sfingomielinazy	12	do 30 dni		
92	Badanie poziomu biomarkera Lyso-sfingomyelin	12	do 30 dni		
93	Ferrytyna glikozylowana	29	do 6 dni		
94	Interleukina 18	29	do 6 dni		
95	Test obecności podatnych zmian genetycznych FGFR3	12	do 21 dni		
96	Oznaczenie profilu kwasów organicznych w moczu metodą chromatografii gazowej sprzężonej ze spektrometrią masową (GC/MS) na obecność bursztynyloacetonu	6	do 10 dni		
97	Oznaczenie bursztynyloacetonu w "suchej" kropli krwi metodą tandemowej spektrometrii mas	6	do 10 dni		

.....
Podpis i pieczęć Oferenta

.....
(miejsce)

.....
(data)

Oświadczenie

Niniejszym oświadczam, iż:

1. Zapoznałem się z treścią Szczegółowych warunków konkursu ofert, nie wnoszę żadnych zastrzeżeń oraz uzyskałem niezbędne informacje do przygotowania oferty.
2. Akceptuję bez zastrzeżeń zakres świadczeń, wymagania stawiane Oferentom jak i projekt umowy stanowiący załącznik do SWKO oraz zobowiązuję się, w przypadku wyboru niniejszej oferty, do zawarcia umowy w miejscu i terminie wyznaczonym przez Szpital Uniwersytecki w Krakowie. W przypadku odstąpienia od zawarcia umowy Oferent zobowiązuje się do zapłaty odstępnego w wysokości 10 000 pln na wskazany rachunek Udzielającego Zamówienie.
3. Uważam się za związanego ofertą przez okres 30 dni od upływu terminu składania ofert.
4. Oświadczam, że badania będą wykonywane przez osoby o odpowiednich kwalifikacjach przewidzianych odpowiednimi obowiązującymi przepisami.
5. Oświadczam, że aparatura i sprzęt medyczny oraz pomieszczenia wykorzystywane do wykonywania badań będących przedmiotem zamówienia spełniają wymogi wynikające z obowiązujących przepisów.
6. Zobowiązuję się kontynuować umowę ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej przez cały okres trwania umowy.

.....
Podpis i pieczęć Oferenta

.....
Pieczęć Oferenta

FORMULARZ OCENY KRYTERIÓW

Kryterium	Forma w jakiej oferent spełnia kryteria	Znaczenie procentowe kryterium	Spełnienie kryterium TAK/NIE
Jakościowe	Oferent otrzyma 5 pkt jeśli przedstawi w ofercie certyfikat/certyfikaty jakości ISO 9001 lub Akredytacja wg normy PN-EN ISO lub IEC 17025 lub 15189	5%	
Kompleksowości	Oferent otrzyma 4 pkt, jeśli zadeklaruje własny odbiór materiału do badania	4%	
	Oferent otrzyma 4 pkt jeśli złoży ofertę na wykonywanie co najmniej 15 badań	4%	
Dostępności	Oferent otrzyma 5 pkt, jeśli laboratorium oferuje dostęp do wyników online	5%	
Ciągłości	Oferent otrzyma 2 pkt jeśli potwierdzi współpracę z podmiotem działalności leczniczej przez okres min 2 lata w przedmiocie badania/badań na które złożył ofertę	2%	
Cena		80%	80

Klauzula informacyjna Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie dla Kontrahentów będących osobami fizycznymi, osób reprezentujących Kontrahentów, pełnomocników Kontrahentów oraz pracowników i współpracowników Kontrahentów wyznaczonych do kontaktu i odpowiedzialnych za wykonanie umowy

Zgodnie z art. 13 i 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.U.UE.L.2016.119.1) (zwanego dalej „RODO”) informuję, iż:

1. Administrator danych osobowych:

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Uniwersytecki w Krakowie (zwany dalej „Szpitalem”), adres: ul. Marii Orwid 11, 30-688 Kraków, telefon 12 400 10 00, e-mail: info@su.krakow.pl.

2. Inspektor Ochrony Danych:

Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym może Pani/Pan się skontaktować w przypadku jakichkolwiek pytań lub uwag dotyczących przetwarzania Pani/Pana danych osobowych i praw przysługujących Pani/Panu na mocy przepisów o ochronie danych osobowych. Dane kontaktowe: adres e-mail: dane.osobowe@su.krakow.pl, tel. 12 424 7075.

3. Cele przetwarzania danych osobowych oraz podstawa prawna przetwarzania:

Szpital może przetwarzać Pani/Pana dane w następujących celach:

- zawarcia i wykonania umowy – w myśl art. 6 ust. 1 lit. b) RODO w przypadku Kontrahenta będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Kontrahenta;
- wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących realizację umowy z Kontrahentem w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO - w przypadku osoby wskazanej przez Kontrahenta w związku z realizacją umowy;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących prowadzenia ksiąg rachunkowych i dokumentacji podatkowej – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących prowadzenia, przechowywania i udostępniania dokumentacji medycznej – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta;
- wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących ustalenie, dochodzenie lub obronę ewentualnych roszczeń z tytułu realizacji umowy, w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących przechowywania dokumentacji - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;

4. Źródło pochodzenia danych osobowych

Szpital uzyskał Pani/Pana dane osobowe:

- a. w przypadku Kontrahenta będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Kontrahenta - bezpośrednio od Pani/Pana. Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne w celach związanych z zawarciem i realizacją umowy.
- b. w przypadku osoby wskazanej przez Kontrahenta w związku z realizacją umowy - od Kontrahenta, z którym zawarł umowę. Zakres Pani/Pana danych osobowych może obejmować: imię i nazwisko, stanowisko, miejsce pracy, dane kontaktowe oraz inne dane niezbędne w związku z realizacją umowy.

5. Informacje o kategoriach odbiorców danych osobowych:

Pani/Pana dane osobowe mogą zostać ujawnione:

- pracownikom i współpracownikom Szpitala upoważnionym do przetwarzania danych osobowych w związku z wykonywaniem obowiązków służbowych;
- dostawcom usług technicznych i organizacyjnych dla Szpitala (w szczególności dostawcom i podmiotom wyspecjalizowanym w zapewnianiu obsługi technicznej systemów teleinformatycznych);
- podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa.

6. Przekazywanie danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej:

Szpital nie planuje przekazywania Pani/Pana danych osobowych do odbiorców zlokalizowanych poza Europejskim Obszarem Gospodarczym (kraje Unii Europejskiej oraz Islandia, Norwegia i Liechtenstein) i organizacji międzynarodowych.

7. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:

Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres obowiązywania umowy zawartej z Kontrahentem, a następnie przez okres wymagany przez odpowiednie przepisy prawa w zakresie przechowywania dokumentacji lub przez okres przedawnienia roszczeń określony w przepisach prawa.

8. Prawa przysługujące osobie, której dane są przetwarzane:

Na warunkach określonych w RODO przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo sprostowania danych nieprawidłowych i uzupełniania danych niekompletnych, prawo usunięcia danych osobowych, prawo do ograniczenia przetwarzania oraz prawo wniesienia sprzeciwu przeciwko przetwarzaniu Pani/Pana danych osobowych.

9. Prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego:

Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

10. Informacja o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji:

Nie będzie Pani/Pan podlegać decyzjom podejmowanym w sposób zautomatyzowany (bez udziału człowieka). Pani /Pana dane osobowe nie będą również wykorzystywane do profilowania.

