

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej
Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji
w Rzeszowie, ul. Krakowska 16**

SZCZEGÓŁOWE WARUNKI KONKURSU
do postępowania prowadzonego w trybie konkursu ofert

dotyczącego

**udzielania świadczeń zdrowotnych dla potrzeb SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie w następującym
zakresie:**

Diagnostyki laboratoryjnej, serologicznej i mikrobiologicznej

Rzeszów, dnia 27.11.2017 r.

.....

(podpis Dyrektora)

I. Przedmiot zamówienia

1. Przedmiotem zamówienia jest całodobowe (7 dni w tygodniu/24 godziny na dobę/ przez wszystkie dni w roku) udzielanie świadczeń zdrowotnych dla potrzeb SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie w zakresie:

Diagnostyki laboratoryjnej, serologicznej i mikrobiologicznej

2. Miejscem udzielania świadczeń zdrowotnych z zakresu diagnostyki laboratoryjnej, serologicznej i mikrobiologicznej będą pomieszczenia dzierżawione od Udzielającego zamówienie. Szczegółowe informacje o pomieszczeniach przeznaczonych do dzierżawy zawiera załącznik nr 4 do Szczegółowych Warunków Konkursu. Przykładowy projekt umowy dzierżawy przedstawia załącznik nr 5 do Szczegółowych Warunków Konkursu.
3. Czynsz dzierżawy za pomieszczenia wynosi : 60 zł za 1m² dzierżawionej powierzchni powiększony o zużyte media na podstawie liczników oraz o podatek VAT.
4. Szczegółowy zakres świadczeń ich roczną szacunkową liczbę oraz czas oczekiwania na wynik określa formularz cenowy stanowiący załącznik nr 2 do Szczegółowych Warunków Konkursu.
5. Szczegółowy zakres świadczeń dla potrzeb medycyny pracy objętych rabatem ich roczną szacunkową liczbę oraz czas oczekiwania na wynik określa formularz cenowy stanowiący Załącznik nr 3 do Szczegółowych Warunków Konkursu.
6. Zakres badań wykonywanych w trybie „CITO” zawiera Załącznik nr 6 do Szczegółowych Warunków Konkursu.
7. Szacunkowa liczba osób ubezpieczonych i uprawnionych do świadczeń zdrowotnych u Udzielającego zamówienie wynosi: 50 000.

II. Wymagania stawiane Oferentowi:

1. Zaopatrzenie na własny koszt w zamknięty próżniowy system pobierania krwi oraz jej pobieranie we własnym zakresie dla lecznictwa otwartego (pobieranie krwi dla potrzeb lecznictwa zamkniętego leży po stronie Udzielającego zamówienie, a odbywać się będzie przy pomocy bezpłatnie dostarczonego przez Oferenta systemu, o którym mowa powyżej) oraz innych systemów niezbędnych do niestandardowych badań płynu mózgowo – rdzeniowego.
2. Dostarczenia na własny koszt próbek i pojemników na pobierany materiał diagnostyczny, druków skierowań i wyników oraz kody kreskowe do zlecanych badań.
3. Zapewnienie dostępu do wykonywania badań przez pracownię serologii oraz organizację leczenia krwią w wymaganym przepisami standardami na rzecz pacjentów Udzielającego zamówienia.
4. Prowadzenie Banku Krwi w tym w szczególności :
 - przewóz skierowań oraz próbek krwi do Centrów Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
 - odbiór krwi i jej składników do przechowywania w Banku Krwi dostarczonej na zamówienie oddziałów szpitala z Centrów Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa transportem Udzielającego zamówienie
 - przechowywanie krwi i jej składników do czasu ich wydania na oddział szpitalny
 - wydawanie krwi i jej składników na oddziały
 - prowadzenie dokumentacji:
 - o przychodów i rozchodów krwi i jej składników
 - o zapewniającej identyfikację dawcy i biorcy krwi lub jej składników
5. Zapewnienie wykonania innych specjalistycznych badań laboratoryjnych nie objętych Załącznikiem nr 2, a koniecznych dla diagnostyki pacjentów Udzielającego zamówienia
6. Prowadzenie dokumentacji medycznej, a także prowadzenie oraz sporządzanie sprawozdawczości statystycznej zgodnie z zasadami obowiązującymi w samodzielnych publicznych zakładach opieki

zdrowotnej i wymaganiami określonymi przez Udzielającego zamówienie w zakresie przedmiotu zamówienia.

7. Należyte i terminowe wykonywanie świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem zamówienia.
8. Zapewnienie ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych w okresie przejściowym (począwszy od pierwszego dnia określonego w umowie realizacji Przedmiotu zamówienia) niezbędnym do adaptacji laboratorium z zachowaniem należytego i terminowego wykonywania przedmiotu zamówienia łącznie z przesyłem zleceń i wyników badań w systemie informatycznym kompatybilnym z systemem informatycznym Udzielającego zamówienie.
9. Przestrzeganie przepisów o ochronie danych osobowych, zasad bezpieczeństwa, higieny pracy oraz przepisów przeciwpożarowych.
10. Poddawanie się kontroli ze strony NFZ , Udzielającego zamówienie oraz innych osób i organów uprawnionych do kontroli.
11. Sprawowanie nadzoru diagnostyki laboratoryjnej nad aparaturą wykorzystywaną przez Szpital:
 - a) analizatory parametrów krytycznych
 - b) glukometry
12. Oferent gwarantuje niezmiennosć cen zawartych w ofercie przez cały okres trwania umowy.

III. Termin realizacji przedmiotu zamówienia

Umowy zostaną zawarte na okres **01.01.2018r. – 31.12.2020r.**

IV. Wymagane warunki medyczne przystąpienia do konkursu

1. Posiadanie uprawnień do udzielania świadczeń zdrowotnych objętych konkursem, w szczególności do wykonywania pełnego zakresu badań laboratoryjnych objętych przedmiotem konkursu – wpis do ewidencji laboratoriów w Krajowej Izbie Diagnostów Laboratoryjnych.
2. Spełnianie wymagań zawartych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. 2016 poz. 1665)
3. Posiadanie wysokokwalifikowanego personelu spełniającego wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. 2016 poz. 1665), w ilości zapewniającej prawidłową realizację zamówienia. Oferent powinien przedstawić certyfikaty i dyplomy poświadczające kompetencje i fachowość personelu (numery wpisu na listę diagnostów, nr prawa wykonywania zawodu, certyfikaty uzyskanych specjalizacji), który będzie realizował zamówienie w lokalizacji Udzielającego zamówienie.
4. W przypadku badań, których Oferent nie wykonuje w swoim laboratorium dopuszcza się ich wykonanie przez podwykonawcę, posiadającego uprawnienia do wykonywania zleconych badań i dysponującego odpowiednim sprzętem i aparaturą medyczną oraz zatrudniającego personel o wymaganych kwalifikacjach. Laboratorium podwykonawcy musi być zarejestrowane w Krajowej Izbie Diagnostów Laboratoryjnych a wydawane wyniki muszą spełniać standardy jakości określone przepisami prawa. W przypadku badań zleconych u podwykonawcy Oferent we własnym zakresie zapewnia transport próbek do podwykonawcy i odbiór wyników od podwykonawcy. Oferent w całości ponosi odpowiedzialność za wszelkie błędy i szkody powstałe w wyniku działania podwykonawcy oraz odpowiedzialny jest za prawidłowość, terminowość i jakość usług świadczonych przez podwykonawcę. Oferent zobowiązany jest do wykazania w formularzu ofertowym danych podwykonawcy oraz załączenia do oferty wykazu badań wykonywanych u podwykonawcy (Załącznik nr 7)
5. Posiadanie min. 5 letniego doświadczenia w realizacji zadań związanych z diagnostyką laboratoryjną, serologiczną i mikrobiologiczną.
6. Posiadanie niezbędnej wiedzy i doświadczenia w zakresie prowadzenia usług diagnostycznych w formie outsourcingu dla co najmniej dwóch szpitali o podobnym profilu poparte stosownym dokumentem, że te umowy zostały wykonane należyście

7. Posiadanie Certyfikatów uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości w 2016 r. w szczególności:
 - a) Centralny Ogólnopolski Program Sprawdzianów Międzylaboratoryjnych (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi)
 - b) Powszechny Ogólnopolski Program Sprawdzianów Międzylaboratoryjnych (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej w Łodzi)
 - c) Ogólnopolski Sprawdzian Wiarygodności Badań Mikrobiologicznych – POLMICRO (Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Mikrobiologicznej w Warszawie)
8. Oferent zobowiązuje się do udzielania świadczeń zdrowotnych objętych konkursem w siedzibie Udzielającego zamówienia na podstawie umowy dzierżawy oraz przy użyciu swojego sprzętu i aparatury medycznej, zgodnie ze standardami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. 2016 poz. 1665) oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r. w sprawie wymagań jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz. U. 2004 poz 408).
9. Oferent zobowiązuje się udzielać świadczenia zdrowotne objęte konkursem zgodnie z wymaganiami NFZ wobec pracowni diagnostyki laboratoryjnej, pozwalającymi na realizację wszystkich umów zawartych pomiędzy SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie a POW NFZ.
10. Wykonywanie świadczeń zdrowotnych stanowiących przedmiot konkursu nie może być zakłócanie lub ograniczane z powodu innych zobowiązań Oferenta.
11. Posiadanie wdrożonego systemu zarządzania jakością zgodnego z normą ISO 9001 : 2000 lub ISO 15189 : 2006 lub ISO 17025.
12. Świadczenia zdrowotne udzielane mają być ciągle i nieprzerwanie tj. 24 h na dobę przez wszystkie dni w roku.
13. Oferent gwarantuje:
 - a) bezpośredni kontakt z diagnostą laboratoryjnym Oferenta, w celu dokonania wstępnej konsultacji wykonanego badania diagnostycznego dla lekarza Udzielającego Zamówienie 24/h 7 dni w tygodniu
14. Wymagany czas dostarczenia wyniku badań
 - a) planowe – wg. czasu z załącznika nr 2 Szczegółowych Warunków Konkursu
 - b) pilne (oznaczone „ CITO”) –
do 1 godziny od dostarczenia materiału do laboratorium z:
 - Izby Przyjęć,
 - Pododdziału Endoskopii Zabiegowej
 - Oddziału Kardiologicznegodo 2 godzin od dostarczenia materiału do laboratorium z pozostałych Oddziałów Szpitalnych.
15. Wykonywanie badań będących przedmiotem zamówienia właściwie monitorując procesy:
 - a) pobierania, przechowywania i przyjmowania materiału do badań laboratoryjnych
 - b) prowadzenia wewnętrznej kontroli poprawności oznaczeń
 - c) udziału w zewnętrznej ocenie jakości wykonywanych oznaczeń
16. Badania mikrobiologiczne wykonywane mają być w lokalizacji siedziby Udzielającego Zamówienie w Rzeszowie.
17. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapewnić 24 – godzinną dostępność diagnostyki płynu mózgowo – rdzeniowego oraz automatyczne wykonanie rozmazu płynu mózgowo – rdzeniowego przy cytozie powyżej normy laboratoryjnej do 24 godzin.
18. W przypadku badań niestandardowych (np. badanie białka 14-3-3, wirus JC, najczęstszych wirusów neurotropowych, białka Tau, B – amyloidu) wykonywanych poza tutejszym laboratorium przechowywanie, transport oraz odbiór wyników należy do obowiązków Oferenta. Oferent zapewni stały dostęp w laboratorium do procedur pobrania, przechowywania i transportu materiału do badań niestandardowych.

V. Wymagane warunki prawne i ekonomiczno - finansowe:

1. Oferent powinien znajdować się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej zdolność do wykonania zamówienia (Oświadczenia o niezaleganiu w opłacaniu składek ZUS oraz podatków)
2. Wpłacenie przez Oferenta wadium w wysokości : **40 000 zł** (słownie : czterdzieści tysięcy złotych 00/100), które stanowi zabezpieczenie przyrzeczenia zawarcia umowy na udzielanie świadczeń zdrowotnych. Wadium powinno być wpłacone na konto SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie przed terminem składania ofert :

Bank BGK 31 1130 1105 0005 2169 5620 0004

3. Oferentom, którzy nie zostaną wybrani, wadium zostanie zwrócone w terminie 7 dni od zakończenia konkursu
4. Do konkursu nie mogą przystąpić podmioty, wobec których wszczęto postępowanie upadłościowe lub ogłoszono ich upadłość
5. Umowy dzierżawy pomieszczeń zostaną zawarte na okres wykonywania świadczeń stanowiących przedmiot konkursu.
6. Cena badań jest jednakowa dla badań wykonywanych w trybie rutynowym jak i trybie pilnym.

VI. Warunki techniczno – informatyczne:

1. Oferent będzie stosował do świadczenia zamówionych usług system informatyczny zintegrowany z systemem wykorzystywanym przez Udzielającego zamówienie w zakresie wymiany zleceń i opisów badań oraz na żądanie Udzielającego zamówienie w zakresie prowadzenia Banku Krwi.
2. Oferent dla celów realizacji umowy musi posiadać odpowiednie łącze WAN.
3. Oferent zabezpieczy dostęp do danych przed niepowołanymi osobami poprzez zakodowanie (zaszyfrowanie) komunikacji pomiędzy systemami informatycznymi za pomocą tunelu VPN opartego o protokół IPsec. Personel techniczny Zamawiającego uzgodni z personelem technicznym Oferenta zamówienie szczegółów techniczne zestawionego tunelu VPN.

Integracja na poziomie podstawowym powinna polegać na:

- przepływie danych do systemu laboratoryjnego zawartych w zleceniach wraz z niezbędnymi danymi demograficznymi pacjentów, osób i jednostek zlecających oraz odpowiednią identyfikacją materiału,
- obsłudze anulowania zlecenia,
- przepływie do systemu HIS danych zawartych w wynikach badań wraz z jednoczesną identyfikacją osoby autoryzującej badanie,
- obsłudze badań dodatkowych (dozlecanych),
- obsłudze zmiany i anulowania wyniku badania w systemie HIS (na podstawie żądania przesłanego z systemu laboratoryjnego),
- obsłudze stanów zlecenia i wyniku (gotowość realizacji, realizacja, wykonane/zrealizowane lub anulowane oraz nieautoryzowany, wykonany lub anulowany)
- zapewnieniu przepływu danych zawartych w wynikach bakteriologicznych – min. antybiotylogramy,
- realizacji wymiany danych z użyciem mechanizmów określonych przez producentów oprogramowania HIS i LIS.

Integracja na poziomie pełnym powinna polegać na:

Spełnieniu wszystkich wymagań poziomu podstawowego oraz:

- przekazywaniu dodatkowo do systemu HIS autoryzowanych wyników badań sygnowanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym w standardzie HL7 CDA /umożliwia to rezygnację z przekazywania wyników w formie papierowej/

4. Udzielający zamówienie posiada system klasy HIS Infomedica/AMMS firmy Asseco Poland S.A. wraz z modułem integracyjnym HIS-LIS umożliwiającym wymianę danych w standardzie HL7 wersja 2.3 oraz modułem Repozytorium EDM udostępniającym interfejs umożliwiający min. import dokumentów medycznych w formacie HL7 CDA (tak wczytany dokument jest widoczny w systemie HIS). Udzielający zamówienie dysponuje opisem tych interfejsów udostępnionym przez producenta systemu HIS.
5. Udzielający zamówienie dysponuje odpowiednim łączem internetowym.
6. Zapewnienie przez Oferenta integracji na poziomie podstawowym wymagane jest od pierwszego dnia realizacji umowy.
7. Zapewnienie przez Oferenta integracji na poziomie pełnym wymagane jest w okresie 3 miesięcy od otrzymania od Udzielającego zamówienie żądania zapewnienia takiego poziomu integracji.
8. Na żądanie Udzielającego zamówienie, Oferent w okresie do 3 miesięcy dokona ewentualnej modyfikacji lub dostosowania interfejsu integracyjnego w sytuacji zmieniających się przepisów i potrzeb obu stron.

Wszelkie koszty prac integracyjnych, licencji itp. związanych z integracją systemów HIS-LIS zostaną poniesione przez Oferenta tzn. Udzielający zamówienie nie poniesie żadnych dodatkowych kosztów związanych z pełnym uruchomieniem proponowanego rozwiązania.

VII. Opis sposobu przygotowania oferty

1. Oferent sporządza ofertę zgodnie z wymogami określonymi w niniejszej specyfikacji. Ofertę można złożyć na drukach załączonych do niniejszej specyfikacji.
2. Nie dopuszcza się składania ofert częściowych w ramach pakietu.
3. Druki, które należy wypełnić i podpisać (wyłącznie przez osoby uprawnione do reprezentowania Oferenta) – dotyczy wszystkich przystępujących do postępowania konkursowego bez względu na charakter prawny działalności:
 - 1) oferta zawierająca:
 - wypełniony formularz ofertowy - Załącznik nr 1
 - wypełniony formularz cenowy¹ - Załącznik nr 2
 - wypełniony formularz cen badań dla potrzeb medycyny pracy¹ - Załącznik nr 3
 - parafowany przykładowy projekt umowy dzierżawy pomieszczeń – Załącznik nr 5
 - wykaz podwykonawców wraz z załącznikami – Załącznik nr 7
 - parafowany projekt umowy o zamówienie na świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej - Załącznik nr 8
 - wypełnione oświadczenie o zapoznaniu się i akceptacji treści ogłoszenia, warunków konkursu ofert oraz wzoru umowy – Załącznik nr 9
 - wykaz pracowników Oferenta, którzy będą realizowali przedmiot konkursu – Załącznik nr 10
 - wykaz aparatury i sprzętu, na których będą udzielane świadczenia objęte konkursem – Załącznik nr 11

Dla udokumentowania spełnienia wymaganych warunków oraz uznania formalnej poprawności, oferta musi zawierać następujące dokumenty (odpisy lub kserokopie) poświadczone za zgodność z oryginałem przez osoby uprawnione do reprezentacji lub radcę prawnego. Załączane dokumenty muszą posiadać atrybut aktualności, tj. muszą być wydane nie wcześniej niż 3 miesiące od dnia złożenia oferty:

1. Aktualny wypis z rejestru podmiotów prowadzących działalność leczniczą – poświadczona kopia
2. Zaświadczenie o wpisie do ewidencji laboratoriów w Krajowej Izbie Diagnostów Laboratoryjnych
3. Potwierdzenie nadania nr REGON

¹ Zamawiający zastrzega, iż podana ilość badań jest ilością szacunkową. Oferent nie ma prawa do roszczeń w przypadku niezrealizowania pełnej ilości poszczególnych badań, jak i przekroczenia podanej ilości badań.

4. Potwierdzenie nadania nr NIP
5. Wypis pełny z KRS lub CEiDG
6. Certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości w 2016 r.
7. Zaświadczenie z ZUS o niezaleganiu w opłacaniu składek na ubezpieczenia społeczne i zdrowotne
8. Zaświadczenie z Urzędu Skarbowego o niezaleganiu w opłacaniu podatków i opłat
9. 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 Załącznik nr 3 do Zarządzenia nr 26/2016 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 udzielenie 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.
10. Polisę lub promesę ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej oferenta w zakresie przedmiotu zamówienia.
11. Potwierdzenie bankowe dokonania wpłaty wadium
12. Opis systemu wewnętrznej kontroli jakości badań w laboratorium
13. Proponowany plan pracy i wykonywania badań w okresie przejściowym
14. Bilans i rachunek zysków i strat oferenta na dzień 30.09.2017 r. potwierdzony dodatkowo przez głównego księgowego
15. Kserokopie podpisanych umów outsourcingowych i referencje
16. Certyfikat potwierdzający wdrożony system zarządzania jakością zgodny z normą ISO 9001:2000 lub z normą ISO 15189:2006 lub ISO 17025

Uwaga: Wyciąg z aktu prawnego o wpisie dotyczącym wpisu do działalności jednostki winien odzwierciedlać stan faktyczny na dzień złożenia oferty.

VIII. Sposób obliczania wartości złożonej oferty:

1. W zadaniach, na które Oferent składa ofertę, w tabeli formularza cenowego w kolumnie nr 4 należy wpisać cenę brutto jednego badania natomiast w kolumnie 5 wartość brutto badania stanowiącą iloczyn planowanej ilości badań oraz ceny brutto jednego badania (kolumna 3 × kolumna 4).
2. W dole tabeli w wierszu „RAZEM” należy wpisać sumę wartości brutto dla całego zadania.
3. Każda cena wpisana w formularzu cenowym musi być wyrażona w zł, z dokładnością do drugiego miejsca po przecinku (tj. w groszach) i obejmować wszystkie koszty związane z realizacją przedmiotu zamówienia.
4. We wzorze formularza cenowego w zadaniach, na które Wykonawca składa ofertę, wszystkie wyszczególnione pola tabeli muszą być wypełnione.

Zamawiający zastrzega sobie prawo do poprawy oczywistych omyłek rachunkowych

IX. Forma przygotowania i składania ofert

1. Ofertę należy złożyć na załączonych drukach (lub na ich podstawie) wypełniając je czytelnym pismem maszynowym lub drukowanym.
2. Ofertę i wszystkie wymagane dokumenty należy sporządzić w języku polskim z wyłączeniem pojęć medycznych.

3. Każdy dokument należy sygnować oryginalnym podpisem osoby upoważnionej do reprezentowania firmy na zewnątrz, natomiast strony należy zaparafować. Parafowane muszą być wszystkie miejsca, w których Oferent naniósł zmiany.
4. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy umieścić w zapieczętowanej kopercie i opatrzyć następującymi danymi:

**Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA
35-111 Rzeszów ul. Krakowska 16
konkurs ofert w zakresie... (podać rodzaj świadczenia zdrowotnego)**

X. Miejsce i termin składania ofert

Ofertę należy złożyć w Kancelarii Zamawiającego:

1. **Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej MSWiA 35-111 Rzeszów, ul. Krakowska 16** najpóźniej do dnia **05.12.2017 r.** do godz. **12:00**
2. Oferty złożone po w/w terminie nie będą rozpatrywane.

XI. Termin otwarcia złożonych ofert

1. Komisja konkursowa dokona otwarcia ofert dniu **05.12.2017 r.** o godz. **12:15** w siedzibie Zamawiającego tj. w **Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej MSWiA 35-111 Rzeszów, ul. Krakowska 16.**
2. Dalsze czynności w Komisji odbędą się bez udziału Oferentów.

XII. Przewidywany termin rozstrzygnięcia konkursu ofert

1. Przewidywany termin rozstrzygnięcia konkursu ofert to **12.12.2017 r.**
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odwołania konkursu, przesunięcia terminu składania ofert, przesunięcia terminu rozstrzygnięcia konkursu ofert bez podania przyczyny.

XIII. Wybór Oferenta i ogłoszenie wyniku konkursu

1. Komisja konkursowa dokona wyboru najkorzystniejszej oferty w oparciu o złożoną dokumentację oraz informacje zawarte w formularzu ofertowym, w szczególności oceniając cenę.
2. Zamawiający udzieli zamówienia Oferentowi, którego oferta odpowiadać będzie warunkom zamówienia, a także zostanie uznana za najkorzystniejszą.
3. Udzielający zamówienia zastrzega prawo odrzucenia oferty przewyższającego środki finansowe, które Udzielający Zamówienia przeznaczył na realizację przedmiotowego zadania
4. Zamawiający niezwłocznie powiadomi o wyniku konkursu podając nazwę (firmę) albo imię i nazwisko i siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres świadczeniodawcy, który został wybrany.
5. W razie gdy została złożona tylko jedna oferta Zamawiający może przyjąć tą ofertę, jeżeli komisja konkursowa stwierdzi, że spełnia ona wymagania.

XIV. Związanie ofertą

Składający ofertę jest nią związany przez okres 30 dni od daty upływu terminu składania ofert.

XV. Istotne warunki umowy

Ubezpieczenie OC

1. Oferent zobowiązany jest do ubezpieczenia się od odpowiedzialności cywilnej za szkody wyrządzone ubezpieczonym w związku z udzieleniem bądź zaniechaniem udzielenia świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem konkursu ofert obejmujące przypadki przeniesienia chorób zakaźnych, w tym zakażeń wirusem HIV i WZW na czas trwania umowy.
2. Oferent zobowiązany jest do utrzymania ważnego ubezpieczenia i jego zakresu oraz sumy ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania umowy.
3. Oferent zobowiązany jest do złożenia Zamawiającemu kopii polisy ubezpieczeniowej