

SZCZEGÓLNE WARUNKI KONKURSU OFERT

na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań molekularnych i cytogenetycznych do postępowania konkursowego nr 6 /2022

PODSTAWA PRAWNA: art. 26 ust. 3 i 4, art. 26a oraz art. 27 ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. (Dz. U. z 2022 poz.633) w związku z art. 140, art.141, art.146 ust.1, art.147, art.148 ust.1, art.149, art.150, art.151 ust.1,2 i 4-6, art.152, art.153 i art.154 ust.1 i 2 ustawy z 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2021 poz. 1285 z późn. zm.).

I. UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Opolskie Centrum Onkologii im. prof. Tadeusza Koszarowskiego w Opolu ul. Katowicka 66a, 45-061 Opole wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000001712, Regon 531420768, NIP 754-25-57-814.

II. PRZEDMIOT KONKURSU:

1. Przedmiotem konkursu jest **udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań molekularnych i cytogenetycznych** zgodnie z poniższym wykazem:

Tabela 1

L.p.	Rodzaj badania	Szacunkowa liczba badań / 12 mc.	Maksymalny czas oczekiwania na wynik (w dniach)
1.	ALK – badanie rearanżacji genu ALK metodą FISH -Badanie FISH/ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu 2 sond - proste badanie genetyczne	15	10
2.	BRAF – badanie mutacji V600 czułym testem qPCR Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu reakcji PCR - proste badanie genetyczne	10	7
3.	EGFR – badanie mutacji (badanie obejmuje również mutację T790M) Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu reakcji PCR lub sekwencjonowania Sangera - proste badanie genetyczne	15	5
4.	EGFR ctDNA – badanie mutacji EGFR w osoczu (badanie obejmuje również mutację T790M). Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu reakcji PCR - proste badanie genetyczne	5	7
5.	EGFR + ALK Badanie FISH/ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu 2 sond - złożone badanie genetyczne	1	10
7.	IDH1/IDH2 - badanie mutacji Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu sekwencjonowania Sangera - proste badanie genetyczne	2	10
8.	Kodelecja 1p/19q – badanie metodą FISH Badanie FISH /ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu co najmniej 4 sond - zaawansowane badania genetyczne	1	10
9.	KIT - badanie mutacji Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu sekwencjonowania Sangera -	2	10

	proste badanie genetyczne		
10.	KIT i PDGFRA -badanie mutacji Analiza 7 amplikonów metodą sekwencjonowania Sangera - złożone badanie genetyczne	2	10
11.	MGMT – badanie metylacji promotora genu MGMT Analiza metylacji - złożone badanie genetyczne	1	10
12.	MSI – badanie niestabilności mikrosatelitarnej Analiza mutacji dynamicznych - złożone badanie genetyczne	10	10
13.	PD-L1 – badanie ekspresji antygenu PD-L1 Badanie wykonywane techniką IHC z zastosowaniem przeciwciała 22C3	35	10
14.	RAS (KRAS + NRAS), BRAF – badanie mutacji Analiza 7 amplikonów metodą sekwencjonowania Sangera - złożone badanie genetyczne	120	7
15.	RET – badanie mutacji Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu sekwencjonowania Sangera - proste badanie genetyczne	1	10
16.	ROS1 – Badanie rearanżacji genu ROS1 metodą FISH Badanie FISH/ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu 2 sond - proste badanie genetyczne	15	10
17.	BRAF gen Fuzyjny – Badanie rearanżacji genu BRAF metodą FISH (ICD-10 C71) Badanie FISH/ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu 2 sond – proste badanie genetyczne	1	20
18.	H3F3A – badanie mutacji (ICD-10 C71) Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu sekwencjonowania Sangera – proste badanie genetyczne	1	10
19.	NDRP- panel kliniczny NGS (badanie techniką NGS obejmujące proste mutacje w genach ALK, BRAF, EGFR, KRAS, PIK3CA, HER2 oraz warianty fuzyjne genów ALK, MET, NTRK1, NTRK2, NTRK3, RET, ROS1- zaawansowane badanie genetyczne	15	20
20.	TERT- Badanie mutacji aktywującej genu TERT- badanie metodą sekwencjonowania Sangera- proste badanie genetyczne	2	10
21.	EGFR- Amplifikacja genu EGFR wykonywane techniką FISH- proste badanie genetyczne	2	10
22.	BRCA1/BRCA2 – Badanie z wykorzystaniem sekwencjonowania nowej generacji (technika NGS)- zaawansowane badanie genetyczne (badanie z tkanki nowotworowej)	10	30

(CPV:85100000-0 Usługi ochrony zdrowia, CPV: 85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne)

1.Warunki wymagane dla poszczególnych badań:

- Badanie mutacji genu **EGFR** – badanie musi obejmować mutacje zlokalizowane w eksonach 18, 19, 20, 21 genu EGFR (w tym badanie mutacji EGFR w osoczu ctDNA). Badanie musi obejmować mutację T790M.
- Badanie mutacji w kodonie V600 genu **BRAF** – wymagane jest zastosowanie testu umożliwiającego wykrycie co najmniej mutacji V600E, V600K, V600D w genie BRAF.
- Badanie mutacji w genach RAS (**KRAS i NRAS**) i **BRAF (pakiet)** – test musi obejmować mutacje zlokalizowane w kodonach 12, 13, 59, 61, 117, 146 genów KRAS i NRAS oraz mutację V600E genu BRAF. Wymagane jest zastosowanie testu umożliwiającego wykrycie m.in. mutacji G13C, A59T, A146P w genie KRAS oraz G12A, G12V, G13D w genie NRAS.

- Badanie mutacji w genach **KIT i PDGFRA** – badanie musi obejmować mutacje zlokalizowane w eksonach 9, 11, 13, 17 genu KIT i eksonach 12, 14, 18 genu PDGFRA. Wymagane jest zastosowanie techniki umożliwiającej wykrycie każdej możliwej mutacji w badanych eksonach.

- Badanie mutacji w genach **IDH1 i IDH2** – wymagane jest zastosowanie testu umożliwiającego wykrycie mutacji w kodonach 132 genu IDH1 i 140 i 172 genu IDH2.

- Badanie kodelekcji **1p/19q** - wymagane wykonanie metodą FISH.

- Badanie **PD-L1** – wymagane jest stosowanie metody wskazanej w Charakterystyce Produktu Leczniczego lub przy użyciu koncentratu przeciwciała DAKO 22C3 lub przeciwciała Ventana SP263.

- Badanie **NGS (sekwencjonowanie nowej generacji)** dla panelu badań w raku płuca obejmującego min. EGFR, ALK, ROS1 (RET, BRAF, HER2, KRAS, NTRK, MET)

2.Liczba badań objętych przedmiotem postępowania jest zależna od rzeczywistych potrzeb Udzielającego zamówienia. Podana liczba w Tabeli nr 1 jest liczbą szacunkową.

3.Okres realizacji umowy wynosi 12 miesięcy, począwszy od dnia zawarcia umowy.

4.Udzielający zamówienia nie dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Ofertę należy złożyć całościowo na wszystkie wyszczególnione w Tabeli 1 badania, bez podziału na części.

III. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU KONKURSOWYM WYMAGANE OD OFERENTÓW

Ofertę na wykonywanie świadczeń zdrowotnych może złożyć podmiot wykonujący działalność leczniczą w zakresie dotyczącym wykonywania świadczeń zdrowotnych objętych przedmiotem niniejszego postępowania konkursowego w rozumieniu obowiązujących przepisów, w szczególności, który spełnia następujące warunki :

1. Posiada uprawnienia do występowania w obrocie prawnym, zgodnie z wymogami ustawowymi, tj. jest uprawniony do udzielania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem konkursu, zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2022 poz.633) oraz właściwymi przepisami szczególnymi regulującymi zakres świadczeń objętym postępowaniem – wpis do właściwego rejestru i wymagane prawem zezwolenia na prowadzenie działalności.

2.Posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie oraz potencjał techniczny tj. aparaturę i sprzęt medyczny oraz warunki lokalowe (w miejscu udzielania świadczenia zapewnia co najmniej: termocykler, termocykler real-time PCR, sekwenator sangerowski, sekwenator NGS, mikrotom, komora laminarna, mikroskop fluorescencyjny, hybrydyzator).

3.Dysponuje wykwalifikowanym personelem posiadającym uprawnienia i doświadczenie do wykonywania świadczeń objętych konkursem (uprawnienia wynikające z obowiązujących przepisów w szczególności ustawy z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U. z 2022 r. poz. 134) – posiada co najmniej 2 diagnostów laboratoryjnych.

4.Posiada w strukturze zakład patomorfologii (i zatrudnia patomorfologa) lub zatrudnia patomorfologa w miejscu udzielania świadczeń.

5.Zapewni realizację świadczeń będących przedmiotem konkursu samodzielnie bez udziału podwykonawców.

6.Zapewni podgląd wyników badań drogą internetową i stosowne oprogramowanie i zabezpieczenia w tym zakresie.

7. Posiada certyfikaty zewnętrznej kontroli jakości badań z programu lekowego raka płuc zgodnie z aktualnymi przepisami, w tym Zarządzeniem Prezesa NFZ w przedmiocie leczenia niedrobnokomórkowego lub drobnokomórkowego raka płuc, w tym EGFR, ALK, ROS1, potwierdzające pozytywne przejście kontroli jakości dla danego testu, aktualne na dzień składania ofert.

8. Posiada certyfikaty zewnętrznej kontroli jakości badań z programu lekowego raka jelita grubego zgodnie z aktualnym Rozporządzeniem w sprawie świadczeń gwarantowanych z zakresu leczenia szpitalnego, BRAF, RAS, MSI potwierdzające pozytywne przejście kontroli jakości, aktualne na dzień składania ofert.
9. W przypadku testu NGS posiada aktualny certyfikat europejskiego programu jakości zakończony pozytywną oceną aktualny na dzień składania ofert.
10. W przypadku testu mutacji EGFR w osoczu ctDNA posiada aktualny certyfikat europejskiego programu jakości zakończony pozytywną oceną aktualny na dzień składania ofert.

Jeśli certyfikat, o których mowa w ppkt 7-10, nie zawiera daty ważności, Udzielający zamówienia uzna za aktualny - certyfikat z kontroli jakości przeprowadzonej w cyklu rocznym, w roku poprzedzającym rok złożenia oferty lub taki dokument, który na dzień złożenia oferty dokumentuje przejście wszystkich etapów wymaganych do uzyskania certyfikatu i wskazuje na ich zakończenie, a podmiot oczekuje jedynie na wydanie przez jednostkę certyfikującą certyfikatu. Powyższe musi być potwierdzone stosownym dokumentem wydanym przez jednostkę certyfikującą.

Na dowód spełniania powyższych warunków udziału w postępowaniu Oferent przedłoży stosowne dokumenty potwierdzające w/w okoliczności. W przypadku certyfikatów wydanych w języku innym niż język polski wymagane jest przedłożenie stosownego tłumaczenia na język polski.

11. Szczegółowy opis i warunki realizacji świadczeń będących przedmiotem konkursu określony został we wzorze umowy, stanowiącym Załącznik nr 4 do niniejszych Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert.
12. Ocenę spełniania warunków Udzielający zamówienia przeprowadzi na podstawie złożonych przez Oferentów oświadczeń i zobowiązań o spełnianiu tych warunków – zgodnie z załączonym do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert formularzami oraz w oparciu o wymagane dokumenty wyszczególnione w punkcie IV niniejszego SWKO.

IV. WYKAZ WYMAGANYCH OD OFERENTÓW DOKUMENTÓW

1. Wypełniony Formularz ofertowy - cenowy - według wzoru stanowiącego Załącznik nr 1 do SWKO.
2. Wypełniony Formularz ofertowy - dane oferenta i oświadczenia - według wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SWKO.
3. Wypełniony wykaz wyposażenia w aparaturę i sprzęt medyczny niezbędny do wykonania laboratoryjnych badań diagnostycznych oraz opis warunków lokalowych - według wzoru stanowiącego Załącznik nr 3 do SWKO.
4. Aktualny odpis z właściwego rejestru, w tym rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, w oryginale lub poświadczony za zgodność z oryginałem przez osobę uprawnioną, dotyczy warunku określonego w pkt III ppkt 1 – lub wskazanie właściwego numeru ewidencji, rejestru, lub innego zbioru danych, co do których jest zapewniony powszechny dostęp w drodze elektronicznej.
5. Kopie wpisu do ewidencji laboratoriów prowadzonego przez Krajową Izbę Diagnostów Laboratoryjnych.
6. Pełnomocnictwo dla osoby podpisującej ofertę, o ile jej uprawnienia nie wynikają z dokumentu określonego w punkcie 4.
7. Oświadczenia, dokumenty i certyfikaty celem potwierdzenia warunków, o których mowa w pkt III ppkt 7-10.

V. WYMAGANIA DOTYCZĄCE OFERTY – OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Ofertę sporządza się w języku polskim, z zachowaniem zwykłej formy pisemnej pod rygorem nieważności, zgodnie z wymogami SWKO oraz podpisaną przez osobę uprawnioną do reprezentacji, a w przypadku gdy umocowanie nie wynika bezpośrednio z dokumentów określających status prawny oferenta (KRS lub odpis z ewidencji) koniecznym jest przedłożenie oryginału pełnomocnictwa. Zamawiający dopuszcza ręczne, czytelne wypełnianie formularzy ofertowych (według załączników).

2. Jeżeli do oświadczeń i wykazów przewidziany jest wzór – załącznik do SWKO, dokumenty te sporządza się według tych wzorów, jeżeli nie ma - Oferent sporządza go samodzielnie.
3. Udzielający zamówienie zastrzega sobie prawo do odwołania niniejszego postępowania konkursowego do dnia składania ofert lub do przedłużenia terminu składania ofert, zmiany terminu otwarcia ofert, zmiany terminu ogłoszenia rozstrzygnięcia postępowania.
4. O odwołaniu konkursu / unieważnieniu Udzielający zamówienie informuje oferentów biorących w nim udział w sposób przyjęty dla ogłoszenia o konkursie.
5. Dokumenty załączone do oferty (inne niż pełnomocnictwo) winny być złożone w oryginałach bądź kopiach uwierzytelnionych przez osoby uprawnione do reprezentacji Oferenta, notariusza lub radcę prawnego za ich zgodność z oryginałem. Pełnomocnictwo wymaga sporządzania poświadczenia odpisu dokumentu za zgodność z okazanym oryginałem w zakresie określonym odrębnymi przepisami przez radcę prawnego, adwokata lub notariusza (lub inną osobę uprawnioną do tego rodzaju czynności zgodnie z przepisami prawa).
6. Każda strona oferty powinna być opatrzona kolejnym numerem i podpisana przez Oferenta lub osobę przez niego upoważnioną.
7. Do zachowania zwykłej pisemnej formy czynności prawnej wymagane jest złożenie własnoręcznego podpisu na dokumencie obejmującym treść oświadczenia woli.
8. Wszelkie zmiany lub poprawki w składanej ofercie muszą być parafowane przez osobę podpisującą ofertę.
9. Oferent ponosi wszystkie koszty związane z przygotowaniem oferty.
10. Oferta powinna być trwale zabezpieczona uniemożliwiając zmianę jej zawartości.
11. Ofertę wraz z wymaganymi załącznikami należy umieścić w zamkniętej kopercie opatrzonej danymi Oferenta oraz opisem tematu, którego konkurs dotyczy: **„Konkurs ofert: udzielanie świadczeń zdrowotnych z zakresu wykonywania badań molekularnych i cytogenetycznych dla bieżących potrzeb Opolskiego Centrum Onkologii w Opolu; Nie otwierać przed dniem 15 czerwca 2022r. do godz. 9.30”**.
12. Osobami uprawnionymi do porozumiewania się z Oferentami są:
 - Marzena Glapa – tel. 77 441 60 01, e-mail: mglapa@onkologia.opole.pl
 - dr n.med. Barbara Radecka tel. 77 441 60 88, e-mail: brad@onkologia.opole.pl

VI. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA I OTWARCIA OFERT

1. Konkurs ofert rozpoczyna się w miejscu i terminie wskazanym w Ogłoszeniu o konkursie i trwa do czasu jego rozstrzygnięcia.
2. Otwarcie ofert nastąpi na posiedzeniu Komisji Konkursowej, które odbędzie się w dniu: **15 czerwca 2022 r.** o godz. **9.30** w siedzibie Udzielającego zamówienie: Opolskie Centrum Onkologii w Opolu, ul. Katowicka 66a, Budynek Administracji – Sala Konferencyjna.
3. Oferenci lub ich przedstawiciele mogą być obecni w części jawnej konkursu.
4. Oferta, która wpłynie do Udzielającego zamówienia po upływie terminu składania ofert, będzie odesłana bez otwierania.

VII. PRZEBIEG KONKURSU I SPOSÓB OCENY OFERT

1. Prace związane z oceną ofert prowadzi Komisja Konkursowa, powołana przez Dyrektora OCO w Opolu.
2. W części jawnej konkursu ofert Komisja:
 - 1) stwierdza prawidłowość ogłoszenia konkursu ofert oraz liczbę złożonych ofert;
 - 2) otwiera koperty lub paczki z ofertami,
 - 3) dokonuje weryfikacji formalnej ofert,
 - 3) przyjmuje do protokołu zgłoszone przez oferentów wyjaśnienia lub oświadczenia.
3. Komisja Konkursowa na posiedzeniu niejawnym odrzuca ofertę:
 - 1) złożoną przez świadczeniodawcę po terminie;
 - 2) zawierającą nieprawdziwe informacje;

- 3) jeżeli świadczeniodawca nie określił przedmiotu oferty lub nie podał proponowanej liczby lub ceny świadczeń opieki zdrowotnej;
 - 4) jeżeli zawiera rażąco niską cenę w stosunku do przedmiotu zamówienia;
 - 5) jeżeli jest nieważna na podstawie odrębnych przepisów;
 - 6) jeżeli świadczeniodawca złożył ofertę alternatywną;
 - 7) jeżeli oferent lub oferta nie spełniają wymaganych warunków określonych w SWKO;
 - 8) złożoną przez oferenta, z którym w okresie 5 lat poprzedzających ogłoszenie postępowania, została rozwiązana umowa o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w zakresie lub rodzaju odpowiadającym przedmiotowi ogłoszenia, bez zachowania okresu wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie świadczeniodawcy,
 - 9) jeżeli świadczeniodawca nie posiada pozytywnej opinii, o której mowa w art. 95d ust. 1 ustawy o oświadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (*jeśli dotyczy*).
4. W przypadku gdy braki, o których mowa powyżej w ppkt 3, dotyczą tylko części oferty, ofertę można odrzucić w części dotkniętej brakiem.
5. W przypadku gdy oferent nie przedstawił wszystkich wymaganych dokumentów lub gdy oferta zawiera braki formalne, Komisja wzywa oferenta do usunięcia tych braków w wyznaczonym terminie pod rygorem odrzucenia oferty.
6. Komisja konkursowa może doręczać oferentowi oświadczenia, wezwania i zawiadomienia za pośrednictwem środków komunikacji elektronicznej na podany przez Oferenta adres e mail.
7. Dokonując wyboru najkorzystniejszej oferty Komisja Konkursowa kieruje się kryteriami określonymi w SWKO.
8. Jeżeli w toku konkursu ofert wpłynęła tylko jedna oferta i nie podlega ona odrzuceniu, Komisja może przyjąć tę ofertę, gdy z okoliczności wynika, że na ogłoszony ponownie na tych samych warunkach konkurs ofert nie wpłynie więcej ofert.

VIII. KRYTERIA OCENY OFERT

1. Przy wyborze ofert Komisja konkursowa będzie kierowała się następującymi kryteriami :

- a) **Cena – waga kryterium 80%**
- b) **Jakość - waga kryterium 10%**
- c) **Dostępność i Kompleksowość – waga kryterium 3%**
- d) **Ciągłość – waga kryterium 7%**

2. Sposób obliczania wartości punktowej.

2.1 Wartość punktowa dla kryterium „cena” jest wyliczona wg wzoru:

$$W_c = \text{RANGA [80\%]} \times \frac{C_{min}}{C_\mu} \times 100\text{pkt.}$$

W_c - wartość punktowa w zakresie kryterium CENA

C_{min} - cena minimalna (najniższa spośród zaoferowanych)

C_μ - cena oferty badanej

UWAGA: OFEROWANA CENA BADANIA WINNA OBEJMOWAĆ KOMPLEKSOWE KOSZTY, W TYM RÓWNIEŻ KOSZT TRANSPORTU MATERIAŁU DO BADANIA ORAZ DOSTARCZENIA WYNIKU WRAZ Z POZOSTAŁYM MATERIAŁEM (transport tam i z powrotem) ORAZ OBSŁUGĘ INFORMATYCZNĄ.

2.2 Wartość punktowa dla kryterium „jakość”:

Punkty otrzyma Oferent, który udokumentuje posiadanie aktualnego certyfikatu Polskiego Towarzystwa Genetyki Człowieka.

Posiada certyfikat 10 pkt

Nie posiada certyfikatu – 0 pkt

2.3 Wartość punktowa dla kryterium „dostępność” i „kompleksowość”:

Punkty otrzyma Oferent, który zapewni możliwość konsultacji z patomorfologiem w dni robocze w godz. 8.00-14.00, z wyłączeniem sobót i dni ustawowo wolnych od pracy.

Zapewnia dostępność – 3 pkt

Nie zapewnia dostępności – 0 pkt

2.4 Wartość punktowa dla kryterium „ciągłość”:

Punkty otrzyma Oferent, który realizuje badania w przedmiocie oferty na zlecenie podmiotów leczniczych w okresach:

Powyżej 5 lat- 7 pkt

5 lata – 6 pkt

Powyżej 3 lat – 5 pkt

3 lata – 4 pkt

poniżej 3 lat – 0 pkt

3. Ocena końcowa stanowić będzie sumę punktów uzyskanych za każde z ww. kryteriów.

4. Oferta może uzyskać maksymalnie 100 punktów.

IX. ROZSTRZYGNĘCIE POSTĘPOWANIA

1. Jeżeli nie nastąpiło unieważnienie postępowania konkursowego na udzielenie świadczeń zdrowotnych objętych niniejszym postępowaniem, Komisja ogłasza o rozstrzygnięciu postępowania.

2. Ogłoszenie o rozstrzygnięciu postępowania zostaje zamieszczone w miejscu i terminie określonym w Ogłoszeniu o konkursie ofert.

3. Ogłoszenie zawiera nazwę (firmę) albo imię i nazwisko oraz siedzibę albo miejsce zamieszkania i adres oferenta, który został wybrany.

4.Z chwilą ogłoszenia rozstrzygnięcia postępowania w sprawie zawarcia umów o udzielenie świadczeń opieki zdrowotnej następuje jego zakończenie i komisja ulega rozwiązaniu.

X. ŚRODKI ODWOŁAWCZE

1.W toku postępowania o udzielenie świadczeń opieki zdrowotnej do czasu zakończenia postępowania Oferent może złożyć do komisji prowadzącej postępowanie umotywowany protest w terminie 7 dni roboczych od dnia dokonania zaskarżonej czynności.

2.Do czasu rozpatrzenia protestu postępowanie w sprawie zawarcia umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej ulega zawieszeniu, chyba że z treści protestu wynika, że jest on oczywiście bezzasadny.

3.Komisja rozpatruje i rozstrzyga protest w ciągu 7 dni od dnia jego otrzymania i udziela pisemnej odpowiedzi składającemu protest. Nieuwzględnienie protestu wymaga uzasadnienia.

4.Protest złożony po terminie nie podlega rozpatrzeniu.

5.Informację o wniesieniu protestu i jego rozstrzygnięciu niezwłocznie zamieszcza na tablicy ogłoszeń oraz na stronie internetowej Udzielającego zamówienie.

6.W przypadku uwzględnienia protestu komisja powtarza zaskarżoną czynność.

7.Oferenci biorący udział w postępowaniu może wnieść do Dyrektora (kierownika Udzielającego zamówienia) w terminie 7 dni od dnia ogłoszenia o rozstrzygnięciu postępowania, odwołanie dotyczące rozstrzygnięcia postępowania. Odwołanie wniesione po terminie nie podlega rozpatrzeniu.

8.Odwołanie rozpatrywane jest w terminie 14 dni od dnia jego otrzymania. Wniesienie odwołania wstrzymuje zawarcie umowy o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej do czasu jego rozpatrzenia.

XI. ZAWARCIE UMOWY

1. Dyrektor OCO zawiera umowę z wybranym w konkursie Oferentem.

2. Umowa sporządzona zostanie w oparciu o wzór stanowiący załącznik do niniejszych warunków.



DYREKTOR
Opolskiego Centrum Onkologii
w Opolu
Marek Staszewski