

Zapytanie ofertowe nr ZO-18/23/MG

Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy z siedzibą w Warszawie przy ul. W.K. Roentgena 5 zaprasza wszystkich zainteresowanych do złożenia oferty na zapytanie ofertowe na wyłonienie realizatorów do przygotowania zestawów przypadków klinicznych w ramach zadania:

„Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy” w Zakładzie Profilaktyki Nowotworów/ Centralnym Ośrodku Koordynującym.

Do niniejszego zapytania ofertowego nie stosuje się przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo Zamówień Publicznych (t.j. Dz.U. z 2023 r. poz. 1605) – ze względu na wartość zamówienia, która nie przekracza 130 000 złotych

ZAMAWIAJĄCY

Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie
- Państwowy Instytut Badawczy
ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa
NIP: 525 000 80 57, REGON: 000288366, KRS: 0000144803
strona internetowa: www.pib-nio.pl

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

Realizacja umowy nr 1/2-3/1/2016/97/640 z dnia 25.07.2016r. z Ministerstwem Zdrowia w ramach Narodowej Strategii Onkologicznej pn. "Poprawa jakości realizowanych w Polsce badań przesiewowych". Realizacja zadania 8. Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy.

Przedmiotem niniejszego zamówienia jest wyłonienie realizatorów zadania polegającego na przygotowaniu zestawu/ów przypadków klinicznych z dokumentacją kolpofotograficzną i pytaniami zamkniętymi.

Wymagania dotyczące przygotowania zestawu przypadku klinicznego

Każdy kompletny zestaw przypadku musi zawierać:

1. Opis kliniczny przypadku składający się z:
 - a. obowiązkowo: wieku pacjentki, wyniku badania cytologicznego, wskazania do badania kolposkopowego, liczby oraz drogi przebytych porodów, liczby poronień;
 - b. fakultatywnie., wyniku badania histopatologicznego, statusu zakażenia wirusem HPV.
2. Dokumentację kolpofotograficzną składającą się z co najmniej 1 wysokiej jakości kolpofotogramu obrazującego fizjologiczne lub patologiczne zmiany szyjki macicy.

Piksele/cm (min. 72 dpi)	9x13	10x15	13x18
800x600	Niska jakość	Zła jakość	Zła jakość
1024x768	Dobra jakość	Niska jakość	Zła jakość
1600x1200	Wysoka jakość	Dobra jakość	Niska jakość
2048x1536	Wysoka jakość	Wysoka jakość	Dobra jakość

Piksele/cm (min. 72 dpi)	15x21	20x30	25x38
2048x1536	Dobra jakość	Niska jakość	Zła jakość
2272x1704	Dobra jakość	Niska jakość	Zła jakość
2592x1944	Wysoka jakość	Dobra jakość	Niska jakość
3072x2304	Wysoka jakość	Wysoka jakość	Dobra jakość

Nazwa każdego pliku z kolpofotogramem musi zawierać informację o zastosowanej metodzie badania:

- a) zdjęcie wykonano bezpośrednio po założeniu wziernika;
- b) przemyciu szyjki macicy solą fizjologiczną;
- c) próbie z kwasem octowym;
- d) próbie z płynem Lugola;
- e) użyciu zielonego filtra;
- f) zastosowaniu innej procedury np. bezpośrednio po celowanej biopsji, laserowaporyzacji lub innych;
- g) fakultatywnie: rodzaj zastosowanego powiększenia.

Dodatkowo, w przypadku dołączenia do zestawu więcej niż jednego zdjęcia kolpofotograficznego nazwa pliku z kolpofotogramem musi zawierać numer zdjęcia dla ustalenia kolejności w jakiej ma być prezentowany.

3. Pytanie zamknięte jednokrotnego wyboru wraz z propozycją 4 odpowiedzi. Poprawną odpowiedź wskazuje Wykonawca.
4. Wszelka zastosowana terminologia musi być zbieżna z Polską Nomenklaturą Kolposkopową „KOLPOSKOPIA 2020”

Wykonawca przystępując do Zapytania ofertowego jednocześnie oświadcza, iż posiada prawa autorskie do przygotowanych zestawów przypadków klinicznych. Z dniem podpisania umowy prawa autorskie na zestawy, które zostaną wybrane przez komisję merytoryczną zostają przekazane Zamawiającemu. Jeżeli zestaw przypadku nie zostanie zakwalifikowany do zadania, wówczas Zamawiający nie przejmuje praw autorskich. Zamawiający ma możliwość dowolnego przetwarzania, modyfikowania, nanoszenia zmian w zakwalifikowanych do zadania zestawach przypadków.

Specyfikacja techniczna zapisu danych dla każdego przypadku klinicznego

1. Każdy zestaw przypadku klinicznego musi zostać zapisany w oddzielnym folderze. Każdy folder składa się z min. 3 plików:
 - I. Opis kliniczny przypadku
 - II. Dokumentacja kolpofotograficzna
 - III. Treść pytania zamkniętego jednokrotnego wyboru wraz z propozycjami min. 4 odpowiedzi oraz wskazaną prawidłową odpowiedzią.
2. Wykonawca przekaze Zamawiającemu przygotowane zestawy przypadków klinicznych w następujących formatach:
 - I. Opis kliniczny przypadku. Format: **doc lub docx**
 - II. Dokumentacja kolpofotograficzna. Format: **JPG lub PNG**
 - III. Treść pytania zamkniętego wraz z odpowiedziami. Format: **doc lub docx**

Wykonawca przekaze Zamawiającemu dokumentację kolpofotograficzną w formie elektronicznej (opis kliniczny, dokumentację kolpofotograficzną oraz pytanie wraz z odpowiedziami)

I etap postępowania

1. Wykonawca złoży formularz ofertowy wraz z oświadczeniem o spełnieniu warunków udziału w postępowaniu.

II etap postępowania

1. Zamawiający podpisze umowę na realizację zadania ze wszystkimi Wykonawcami, którzy złożą ofertę i spełniają warunki udziału w postępowaniu. Wykonawca w ciągu 20 dni od daty

zawarcia umowy dostarczy Zamawiającemu min jeden zestaw przypadków klinicznych, zgodnie z wymaganiami i specyfikacją techniczną ich zapisu, na adres mailowy: aneta.szczesna@nio.gov.pl

Zasady wyboru zestawu/ów przypadków klinicznych

- Spośród otrzymanych zestawów przypadków klinicznych komisja ekspertów dokona wyboru maksymalnie 30 zestawów przypadków, które w ocenie komisji reprezentują najwyższą jakość merytoryczną oraz najwyższą jakość wykonania kolpofotogramów, które finalnie zostaną włączone do zadania.
- W skład komisji wchodzi: przewodniczący - kierownik Centralnego Ośrodka Koordynującego Program profilaktyki raka szyjki macicy oraz eksperci w dziedzinie kolposkopii, którzy zostali wskazani przez Prezesa Polskiego Towarzystwa Kolposkopii i Patofizjologii Szyjki Macicy.
- W skład komisji merytorycznej nie mogą wchodzić eksperci, którzy zgłosili się do udziału w postępowaniu.
- Wszystkie zestawy zostaną uprzednio zanonimizowane celem uniknięcia stronniczości w ich wyborze. W przypadku zgłoszenia mniejszej niż 30 liczby zestawów przypadków klinicznych komisja dokona oceny i zakwalifikuje jedynie zestawy spełniające odpowiednie kryteria merytoryczne i jakościowe.
- Za wykonanie jednego zestawu przypadku klinicznego i włączenie go do zadania Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w wysokości 1000 PLN brutto. Łączne wynagrodzenie Wykonawcy zależne jest od liczby wybranych przez komisję i włączonych do zadania zestawów przypadków klinicznych.

II. WARUNKI UDZIAŁU W POSTĘPOWANIU

1. O udzielenie niniejszego zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy posiadają niezbędną wiedzę do wykonania przedmiotu zamówienia tj. posiadają:
 - a) dyplom lekarza medycyny
 - b) prawo wykonywania zawodu
 - c) specjalizację w dziedzinie ginekologii i położnictwa
 - d) udokumentowane certyfikatami umiejętności w wykonywaniu badań kolposkopowych z weryfikacją histopatologicznąDo udziału w postępowaniu mogą przystąpić wyłącznie:
 - a) lekarze prowadzący indywidualną bądź grupową specjalistyczną praktykę lekarską wykonujący badania kolposkopowe wraz z weryfikacją histopatologiczną
 - b) lekarze nie prowadzący praktyki lekarskiej wykonujący badania kolposkopowe wraz z weryfikacją histopatologiczną

Zamawiający zastrzega sobie prawo weryfikacji informacji podanych przez Wykonawcę zgodnie z treścią oświadczenia zawartą w załączniku nr 1 niniejszego Zapytania ofertowego – formularz ofertowy.

III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

do dnia 10 grudnia 2022r. od daty zawarcia umowy

IV. TERMIN PŁATNOŚCI

14 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury/rachunku

V. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy przysyłać elektronicznie w postaci zeskanowanej oferty oryginalnej pocztą elektroniczną na adres marek.grochowski@nio.gov.pl Prosimy oznaczyć ofertę w tytule wiadomości: KOLPOSKOPISCI- ZO-18/23/MG

2. Termin składania ofert: do dnia 17.10.2023 r. do godz. 09:00
3. Termin otwarcia ofert 17.10.2023 r. godz. 09:15
4. Zamawiający niezwłocznie zawiadamia Wykonawcę o złożeniu oferty po terminie.

VI. OPIS SPOSOBU PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Wykonawca może złożyć tylko jedną ofertę.
2. Wykonawca ponosi wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
3. W toku badania i oceny ofert Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert.
4. Ocenie poddane zostaną tylko te oferty, które zawierają wszystkie elementy wymienione w Zapytaniu ofertowym.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo wprowadzania zmian do niniejszego zapytania ofertowego przed upływem terminu składania ofert.
6. Wykonawca może zwrócić się do Zamawiającego o wyjaśnienie treści zapytania ofertowego - pod warunkiem, że wniosek o wyjaśnienie wpłynie do Zamawiającego nie później niż do końca dnia, w którym upływa połowa wyznaczonego terminu do składania ofert. Treść zapytań wraz z wyjaśnieniami Zamawiający przekazuje Wykonawcom bez ujawniania źródła zapytania a jeżeli zapytanie ofertowe jest udostępnione na stronie internetowej, zamieszcza na tej stronie.
7. Jeżeli wniosek o wyjaśnienie treści Zapytania Ofertowego wpłynie po upływie terminu, o którym mowa w ust. 6 lub dotyczy udzielonych wyjaśnień, Zamawiający może udzielić wyjaśnień lub pozostawić wniosek bez rozpoznania.
8. Przedłużenie terminu składania ofert nie wpływa na bieg terminu składania wniosku, o którym mowa w ust. 6.
9. Zamawiający może żądać od Wykonawców wyjaśnień dotyczących treści złożonych ofert oraz uzupełniania żądanych dokumentów i oświadczeń.
10. Oferty w postępowaniu są jawne. Złożenie oferty jest równoznaczne z wyrażeniem zgody na publikację danych Wykonawcy.
11. Wykonawca może wprowadzić zmiany do oferty lub wycofać złożoną przez siebie ofertę, poprzez pisemne zawiadomienie Zamawiającego przed upływem terminu składania ofert.
12. Zamawiający zastrzega sobie prawo do odrzucenia oferty, która nie spełnia wymagań określonych w niniejszym Zapytaniu Ofertowym (Zamawiający poinformuje Wykonawcę o odrzuceniu jego oferty poprzez przesłanie informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie).
13. Zamawiający zastrzega sobie prawo poprawienia w ofercie Wykonawcy: oczywistych omyłek pisarskich, rachunkowych oraz innych omyłek niepowodujących istotnych zmian. W przypadku wystąpienia w ofertach oczywistych omyłek rachunkowych, pisarskich lub innych oczywistych omyłek Zamawiający poprawi te omyłki (poprzez przesłanie stosownej informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie).
14. W przypadku wystąpienia niezgodności w złożonych ofertach lub zagadnień wymagających wyjaśnienia, Zamawiający zwróci się do Wykonawcy o przekazanie stosownych wyjaśnień i uzupełnień (poprzez przesłanie stosownej informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie) – wyznaczając termin na udzielenie odpowiedzi.
15. W przypadku braku udzielenia odpowiedzi na wezwanie, o którym mowa powyżej lub, gdy wyjaśnienia przekazane przez Wykonawcę nie będą kompletne i wyczerpujące, Zamawiający odrzuci ofertę (Zamawiający poinformuje Wykonawcę o odrzuceniu jego oferty poprzez przesłanie informacji e-mail na adres Wykonawcy wskazany w ofercie).
16. Zamawiający ma prawo odrzucić ofertę Wykonawcy, który nie wykonał lub nienależycie wykonał inne zamówienie na rzecz NIO-PIB.
17. Ocenie będą podlegały tylko oferty nie podlegające odrzuceniu.
18. Zamawiający zastrzega sobie prawo do nieudzielenia zamówienia, będącego przedmiotem niniejszego postępowania bez podania przyczyny oraz do unieważnienia postępowania.

VII. DODATKOWE INFORMACJE

1. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami:
Pracownikiem uprawnionymi do bezpośredniego porozumiewania się z Wykonawcami jest:
✓ Marek Grochowski - e-mail: marek.grochowski@nio.gov.pl
2. Adres strony internetowej Zamawiającego:
Treść Zapytania Ofertowego , treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, modyfikacje Zapytania Ofertowego, informacje o przedłużeniu terminu składania ofert Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej pod adresem www.nio.gov.pl w dziale/zakładce "ZAMÓWIENIA PUBLICZNE".

VIII. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO

Zgodnie z art. 13 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. 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. Urz. UE L 119 z 04.05.2016), dalej „RODO”, informujemy, że:

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy (dalej „NIO-PIB”) ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa.
2. Z Inspektorem Ochrony Danych w NIO-PIB można się skontaktować telefonicznie lub e-mailowo. **Telefon 22 5462889, e-mail iod@nio.gov.pl .**
3. Pani/Pana dane osobowe zawarte w:
 - a) ofercie złożonej w niniejszym postępowaniu;
 - b) zapytaniach i wnioskach złożonych w trakcie trwania niniejszego postępowania;
 - c) pismach dotyczących niniejszego postępowania;NIO-PIB będzie przetwarzał w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia postępowania zakupowego.
4. Podstawę prawną przetwarzania stanowi:
 - a) art. 6 ust. 1 lit. c) RODO, w związku z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności z:
 - ustawą z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej,
 - ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;
 - b) art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, gdy jest niezbędne podjęcie działań przed zawarciem umowy, na żądanie osoby, której dane dotyczą;
 - c) art. 6 ust. 1 lit. f) RODO, ze względu na uzasadnione interesy Administratora, w zakresie: przeprowadzenia procedury zakupowej, ustalenia, obrony i dochodzenia roszczeń, tworzenia zestawień, analiz i statystyk na potrzeby wewnętrzne Administratora.
5. Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych mogą być osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania zakupowego na podstawie przepisów prawa, w tym ustawy o dostępie do informacji publicznej, podmioty kontrolne i nadzorcze, procesorzy w związku ze zleconymi przez Administratora działaniami, osoby lub podmioty wykonywujące na rzecz NIO-PIB usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe oraz świadczące pomoc prawną.
6. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez okres 5 lat od końca roku w którym zakończono postępowanie o udzielenie zamówienia. Po tym okresie dane będą przetwarzane jedynie w zakresie i przez czas wymagany ustawą o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
7. Podanie przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest dobrowolne, jednakże ich brak może uniemożliwić udział w postępowaniu zakupowym oraz zawarcie umowy.
8. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, zgodnie z art. 22 RODO.
9. Posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych;

- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO.

10. Nie przysługuje Pani/Panu:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 - formularz ofertowy
2. Załącznik nr 2 – projektowane postanowienia umowy


SPECJALISTA
ds. Zakupów
mgr Marek Grochowski

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

Milena Kozłowska-Nowak

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Zarządzania
Narodowego Instytutu Onkologii
im. Marii Skłodowskiej-Curie
- Państwowego Instytutu Badawczego

Dr. med. Witold Tomaszewski