

Warszawa 14.07.2025 r

Zapytanie ofertowe nr ZO- 11 /25/KG

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 oraz pytań teoretycznych w ramach realizacji 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 (tj. Dz. U. 2022, poz. 1710 ze zm.) – 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.nio.gov.pl

I. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA

W ramach realizacji umowy nr 1/2-3/1/2025/3846/22 pomiędzy Narodowym Instytutem Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowym Instytutem Badawczym a Ministrem Zdrowia na realizację zadania pn. „Poprawa jakości realizowanych w Polsce badań przesiewowych” stanowiącego część Narodowej Strategii Onkologicznej, Centralny Ośrodek Koordynujący zobligowany jest do przeprowadzenia zadania:
7. Certyfikacja kolposkopistów realizujących Program profilaktyki raka szyjki macicy.

Procedura postępowania

1. Przedmiotem zamówienia jest wyłonienie realizatorów zadania polegającego na przygotowaniu zestawu/ów przypadków klinicznych z dokumentacją kolpofotograficzną i pytaniami zamkniętymi oraz przygotowaniu pytań teoretycznych pozwalających na dokładną ocenę wiedzy teoretycznej uczestników;

2. Realizatorzy zadania muszą spełniać wymagania formalne opisane w części „Warunki udziału w konkursie”;
3. Realizatorzy zadania zostaną wyłonieni do 15 dni od daty ogłoszenia konkursu;
4. Lista wyłonionych realizatorów zostanie opublikowana na stronie internetowej Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowego Instytutu Badawczego.
5. Wyłonieni realizatorzy przygotowują:
 - a. kompletne zestawy przypadków klinicznych (minimum 1 zestaw) zgodnie z wytycznymi określonymi w części „Wymagania dotyczące przygotowania zestawu przypadku klinicznego”
 - b. pytanie teoretyczne (minimum 1) zgodnie z wytycznymi określonymi w części „Wymagania dotyczące przygotowania pytania teoretycznego”;
6. Wyłonieni realizatorzy niezwłocznie podpisują umowę na realizację zadania i w ciągu 25 dni od dnia ogłoszenia wyboru ofert zobowiązują się do przygotowania oraz dostarczenia zestawu/ów przypadku/ów oraz pytań teoretycznych do siedziby Centralnego Ośrodka Koordynującego lub na adres mailowy aneta.chmielewska@nio.gov.pl;
7. Komisja konkursowa dokona wyboru zestawów oraz pytań spełniających wymogi formalne i przekaze je zespołowi ekspertów, tj. komisji merytorycznej w celu wyłonienia zestawów przypadków i pytań teoretycznych zakwalifikowanych do przeprowadzenia zadania, tj. ostatecznego rozstrzygnięcia postępowania;
8. Ostateczny wybór zostanie dokonany przez komisję merytoryczną;
9. Spośród otrzymanych zestawów i pytań, komisja merytoryczna wybierze maksymalnie 30 zestawów o najwyższej jakości merytorycznej w ocenie komisji, oraz 40 pytań teoretycznych, które zostaną włączone do certyfikacji;
10. Zespół ekspertów nie będzie miał wiedzy na temat danych osobowych autorów nadesłanych zestawów i pytań. Wszystkie zestawy i pytania zostaną uprzednio zanonimizowane przez pracowników COK, celem uniknięcia stronniczości w wyborze przypadków;
11. Z tytułu włączenia do zadania jednego zestawu przypadku zgodnego z „Wymaganiami dotyczącymi przygotowania zestawu przypadku klinicznego”, Oferent otrzyma wynagrodzenie w wysokości 1 000 zł brutto.
12. Z tytułu włączenia do zadania jednego pytania teoretycznego zgodnego z „Wymaganiami dotyczącymi przygotowania pytania teoretycznego”, Oferent otrzyma wynagrodzenie w wysokości 70 zł brutto.

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 HPV.
2. Dokumentację kolpofotograficzną składającą się z co najmniej 1 wysokiej jakości kolpofotogramu obrazującego fizjologiczne lub patologiczne zmiany szyjki macicy.

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 Oferent.

Wszelka zastosowana terminologia musi być zbieżna z Polską Nomenklaturą Kolposkopową „KOLPOSKOPIA 2020”.

Oferent, przystępując do konkursu 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

Każdy zestaw przypadku klinicznego musi zostać zapisany i przesłany w oddzielnym folderze:

1. 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 odpowiedzią prawidłową.

2. Oferent 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**

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

Wymagania dotyczące przygotowania pytania teoretycznego

W egzaminie powinny znaleźć się różnorodne typy pytań, takie jak pytania wielokrotnego wyboru, pytania prawda/fałsz, czy pytania typu dopasowania. Różnorodność formatów pozwala na pełniejszą ocenę wiedzy i umiejętności.

1. Pytania wielokrotnego wyboru

- Powinny mieć jednoznaczną prawidłową odpowiedź i kilka wiarygodnych odpowiedzi błędnych.
- Odpowiedzi błędne powinny być realistyczne, aby testować prawdziwą wiedzę uczestnika.

2. Pytania prawda/fałsz

- Powinny być używane oszczędnie i dotyczyć jednoznacznych stwierdzeń.
- Muszą być wolne od niejednoznacznych terminów takich jak "zawsze" czy "nigdy".

Pytania powinny być zróżnicowane pod względem trudności, aby móc ocenić zarówno podstawowe, jak i zaawansowane zrozumienie materiału przez uczestników.

Pytania muszą być merytorycznie poprawne, oparte na aktualnej wiedzy i literaturze w danej dziedzinie.

Pytania muszą być jasno i jednoznacznie sformułowane, aby uniknąć nieporozumień. Każde pytanie powinno być tak skonstruowane, aby jednoznacznie wskazywało, czego dotyczy.

Wszelka zastosowana terminologia musi być zbieżna z Polską Nomenklaturą Kolposkopową „KOLPOSKOPIA 2020”

II. Warunki udziału w postępowaniu

Do złożenia oferty mogą przystąpić wyłącznie:

- a. Lekarze prowadzący indywidualną bądź grupową specjalistyczną praktykę lekarską wykonujący badania kolposkopowe z weryfikacją histopatologiczną;
- b. Lekarze nie prowadzący praktyki lekarskiej, wykonujący badania kolposkopowe 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 31 grudnia 2025r. 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 katarzyna.gulatowska@nio.gov.pl Prosimy oznaczyć ofertę w tytule wiadomości: KOLPOSKOPISCI- ZO-11 /25/KG
2. Termin składania ofert: do dnia 22.07.2025r. do godz. 09:00
3. Termin otwarcia ofert 22.07.2025r. 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 podlegać 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 uprawnionym do bezpośredniego porozumiewania się z Wykonawcami jest:
✓ Katarzyna Gulańska - e-mail: katarzyna.gulanska@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

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Zarządzania
Narodowego Instytutu Onkologii
im. Marii Skłodowskiej Curie
- Państwowego Instytutu Badawczego
Dr n. med. Witold Tomaszewski

KISPOWNIK
SEKCYJA ZAOPATRZENIA
WZROWEK PUBLICZNYCH
OZIAŁ
Katarzyna Kucińska-Kuc

SPECJALISTA
ds. Zaopatrzenia
Katarzyna Kucińska-Kuc