

Warszawa 03.09.2020 r

Zapytanie ofertowe nr ZO-21/20/BD

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 dot. wyłonienia 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 Prawo Zamówień Publicznych z dnia 29 stycznia 2004r. zgodnie z art. 4 pkt 8 ww. ustawy.

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 zamówienia odbyła się na podstawie umowy nr 1/2-3/1/2016/97/640 z dnia 25.07.2016r. z Ministerstwem Zdrowia w ramach zadania pn. „Poprawa jakości realizowanych w Polsce badań przesiewowych” stanowiącego część Narodowej Strategii Onkologicznej. 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.
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, laserowaporizacji 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. Poprawne odpowiedzi wskazuje Wykonawca.

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

Wykonawca 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

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 odpowiedzią prawidłową.
2. Wykonawca przekaże 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 przekaże 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. Wykonawca spełniający warunki udziału w postępowaniu podpisze umowę na realizację zadania i w ciągu **30 dni od dnia zawarcia umowy** zobowiąże się do przygotowania zestawu/ów przypadków klinicznych zgodnie z wymaganiami i specyfikacją techniczną ich zapisu.
2. Kompletne zestawy przypadków klinicznych Wykonawca dostarczy na adres mailowy: julia.olkowicz@pib-nio.pl

Zasady wyboru zestawu/ów przypadków klinicznych

- komisja konkursowa dokona wyboru zestawów spełniających wymogi formalne określone w wymaganiach dotyczących przygotowania zestawu przypadku klinicznego oraz specyfikacji technicznej zapisu danych dla każdego przypadku i przekaże je zespołowi ekspertów, tj. komisji merytorycznej w celu wyłonienia zestawów przypadków zakwalifikowanych do przeprowadzenia zadania, tj. ostatecznego rozstrzygnięcia konkursu;
- ostateczny wybór zostanie dokonany przez komisję merytoryczną;
- spośród otrzymanych zestawów przypadków klinicznych komisja merytoryczna dokona wyboru maksymalnie 25 zestawów o najwyższej jakości merytorycznej, które zostaną włączone do certyfikacji;
- w skład komisji wejdą: przewodniczący – kierownik Centralnego Ośrodka Koordynującego dr hab. n. med. Andrzej Nowakowski, profesor instytutu oraz eksperci w dziedzinie kolposkopii (członkowie Polskiego Towarzystwa Kolposkopii i Patofizjologii Szyjki Macyj)
- zespół ekspertów nie będzie posiadał wiedzy na temat danych osobowych autorów nadesłanych zestawów przypadków klinicznych. Wszystkie zestawy zostaną uprzednio

zanonimizowane przez pracowników Zakładu Profilaktyki Nowotworów/Centralnego Ośrodka Koordynującego celem uniknięcia stronniczości w ich wyborze. W przypadku zgłoszenia mniejszej niż 25 liczby zestawów przypadków klinicznych komisja merytoryczna dokona oceny i zakwalifikuje wyłącznie zestawy spełniające odpowiednie kryteria merytoryczne i jakościowe;

- w skład komisji nie mogą wchodzić eksperci, którzy zgłosili się do udziału w konkursie.
- z tytułu włączenia do zadania jednego zestawu przypadku, zgodnego z wymaganiami dot. przygotowania zestawu przypadku klinicznego, Wykonawca otrzyma wynagrodzenie w wysokości 1 000 PLN.

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

Do udziału w postępowaniu 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.

III. TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA

30 dni od daty ogłoszenia wyboru oferty.

IV. TERMIN PŁATNOŚCI

14 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury/rachunku

V. MIEJSCE I TERMIN SKŁADANIA OFERT

Formularze ofertowe prosimy nadsyłać w wersji elektronicznej na adres e-mail: beata.dymek@pib-nio.pl. do dnia 11.09.2020 do godz. 10.00 . W tytule prosimy podać: ZO-21/20/BD - zestawy przypadków klinicznych.

VI. DODATKOWE INFORMACJE

1. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.
2. Oferent przed upływem terminu składania ofert może zmienić lub wycofać swoją ofertę.
3. Osoba uprawniona do porozumiewania się z Wykonawcami
Pracownikiem uprawnionymi do bezpośredniego porozumiewania się z Wykonawcami jest:
 - w kwestiach formalnoprawnych – p. Beata Dymek
 - e-mail: beata.dymek@pib-nio.pl
4. Treść Zapytania Ofertowego , treść zapytań wraz z wyjaśnieniami, modyfikacje Zapytania Ofertowego, informacje o przedłużeniu terminu składania ofert, ogłoszenie wyników Zamawiający zamieszcza na stronie internetowej pod adresem [www.pib-nio](http://www.pib-nio.pl) w dziale/zakładce "ZAMÓWIENIA PUBLICZNE".
5. Złożenie oferty jest równoznaczne z wyrażeniem zgody na publikację danych Wykonawcy;
6. Zamawiający zastrzega sobie prawo do unieważnienia postępowania bez podania przyczyny

na każdym etapie.

VII. KLAUZULA INFORMACYJNA Z ART. 13 RODO

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuję, że:

1. administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowy Instytut Badawczy, ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa
2. kontakt do Inspektora Ochrony Danych w Narodowym Instytucie Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie - Państwowym Instytucie Badawczym, adres email: iod@pib-nio.pl;
3. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego numer ZO-21/20/BD, prowadzonym w trybie zapytania ofertowego.
4. odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), dalej „ustawa Pzp” oraz inne podmioty upoważnione na podstawie przepisów prawa.
5. Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji praw i obowiązków Zamawiającego wynikających bądź powstałych w związku z realizacją zawartej umowy;
6. obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
7. w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
8. 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;
9. 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. b/c RODO

Załączniki:

1. Załącznik nr 1 - formularz ofertowy
2. Załącznik nr 2 – wzór umowy

KIEROWNIK
DZIAŁU ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH

mgr Monika Szwarzewska