

Do wszystkich zainteresowanych

**Dotyczy postępowania konkursowego WSz.DOP/4/46/IX/KO/2026**

Szanowni Państwo,

Wojewódzki Szpital im. Św. Ojca Pio w Przemyślu informuje, iż wpłynęło pytanie w związku z Konkursem Ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie **wykonywania świadczeń zdrowotnych w postaci badań molekularnych i cytogenetycznych** - na rzecz pacjentów hospitalizowanych w Wojewódzkim Szpitalu im. Św. Ojca Pio w Przemyślu

**Pytanie 1**

„Prosimy o potwierdzenie, iż „BRCA1/BRCA2 – badanie całej sekwencji kodującej genów techniką sekwencjonowania następnej generacji NGS” (poz. 12, Załącznik nr 2 do SWKO) dotyczy nie tylko badania prostych mutacji (SNV i indel), ale również dużych delecji i duplikacji eksonów (mutacje typu CNV) w genach BRCA1 i BRCA2;”

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 2**

„Prosimy o potwierdzenie, iż opis badania „PIK3CA badanie mutacji genu” (poz. 13, Załącznik nr 2 do SWKO) zawiera omyłkę pisarską i Udzielający Zamówienia wymaga, by obejmowało minimum badanie mutacji: C420R, E542K, E545A, E545D, E545G, **E545K**, Q546E, Q546R, H1047L, H1047R i H1047Y, zgodnie ze wskazaniem Charakterystyki produktu leczniczego – alpelisib i wytycznymi Polskiego Towarzystwa Genetyki Człowieka (PTGC);”

**Odpowiedź: TAK**

**Pytanie 3**

„Prosimy o potwierdzenie, iż w przypadku „KIT/PDGFR – badanie mutacji genu” (poz. 15, Załącznik nr 2) Udzielający Zamówienia wymaga badania pełnej sekwencji eksonów 9, 11, 13 i 17 w genie KIT oraz 12, 14 i 18 w genie PDGFRA zgodnie z najnowszymi Standardami diagnostyki genetycznej w guzach litych Polskiego Towarzystwa Genetyki Człowieka (Nowotwór podścieliskowy przewodu pokarmowego (GIST));”

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 4**

*„Prosimy o informację, czy badanie genu TTR (poz. 27, Załącznik nr 2 do SWKO) powinno obejmować pełną sekwencję kodującą?”*

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 5**

*„Prosimy o informację, czy w związku z faktem, iż przedmiotem konkursu są badania molekularne i cytogenetyczne, Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na usunięcie zapisu dotyczącego „wartości referencyjnych” (rozd. III, pkt. 3.16, ppkt. c)? Wyniki badań genetycznych są zmienną dychotomiczną i nie posiadają one wartości referencyjnych;”*

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 6**

*„W związku z zapisem zawartym w SWKO (rozd. III, pkt. 3.16, ppkt. d) prosimy o informację czy Udzielający Zamówienia dokonał oceny zasadności dołączania do oferty konkursowej dokumentów potwierdzających posiadane kwalifikacje zawodowe przez osoby udzielające świadczeń, w zakresie niezbędności przetwarzania takiego zakresu danych w stosunku do etapu konkursu ofert?”*

*Zgodnie z RODO - art. 5, ust. 1, lit. c – zakres przetwarzanych danych osobowych musi być adekwatny oraz ograniczony do tego, co niezbędne do celów w których są one przetwarzane. Kopie dokumentów potwierdzających wykształcenie i specjalizację (dyplomy) oraz prawa wykonywania zawodu osób udzielających świadczeń zawierają natomiast, prócz danych dotyczących kwalifikacji zawodowych (niezbędnych do przeprowadzenia postępowania konkursowego), dane takie jak numer PESEL, dane dotyczące miejsca urodzenia czy też wizerunek osoby, do której dokument ten należy.*

*Wobec powyższego prosimy o informację czy Udzielający Zamówienia jest skłonny odstąpić od wymogu przedstawienia kopii dokumentów potwierdzających kwalifikacje zawodowe na etapie konkursu, na rzecz wymogu przedstawienia w Ofercie konkursowej Listy osób udzielających świadczeń (zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWKO, rozdz. 2) oraz wymogu przedstawienia wspomnianych dokumentów na żądanie Udzielającego Zamówienia już na etapie zawierania umowy z Przyjmującym Zamówienie po zakończeniu postępowania konkursowego;*

**Odpowiedź: TAK** *Udzielający zamówienia odstępuje od wymogu przedstawienia kopii dokumentów potwierdzających kwalifikacje zawodowe na etapie konkursu. Wymaga jednak aby dokumenty były przedstawione po zakończeniu postępowania konkursowego na etapie zawierania umowy”*

#### **Pytanie 7**

*„Prosimy o informację, czy na etapie konkursu ofert, Udzielający Zamówienia wyrazi zgodę na dołączenie wyłącznie wykazu posiadanego sprzętu (zgodnie z załącznikiem nr 1 do SWKO, rozdz. 3),*

*natomiast kopie aktualnych paszportów zostaną przestawione na etapie zawierania umowy z Przyjmującym Zamówienie po zakończeniu postępowania konkursowego?;"*

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 8**

*Prosimy o potwierdzenie, iż dokumenty potwierdzające jakość pracy laboratorium, tj. aktualne certyfikaty z zewnętrznych kontroli jakości, jako dokumenty służące ocenie zgodności oferty z wymaganiami zawartymi w SWKO (rozdz. III, pkt. 3.10) oraz formularzu Oferty (Zał. nr 1, Załączniki wymagane, pkt. 7,8,9), nie powinny być objęte tajemnicą przedsiębiorstwa i powinny pozostać jawne. Na powyższe wskazują wymagania stawiane przez NFZ, który jest organem nadzorującym realizację umów na świadczenia zdrowotne, na podstawie warunków określających wymogi dla realizujących umowy finansowe ze środków publicznych, zgodnie z Ustawą o finansowaniu świadczeń ze środków publicznych. Uprzedzając próby uzasadniania objęcia certyfikatów tajemnicą przedsiębiorcy, należy wskazać, że takie zastrzeżenie będzie nieskuteczne co najmniej z dwóch powodów:*

- Brak możliwości wykazania na czym miałyby polegać wartość gospodarcza treści tych certyfikatów oraz na jaką szkodę byłby narażony oferent gdyby te certyfikaty zostały ujawnione (w szczególności jego konkurentom). Jeżeli bowiem te dokumenty potwierdzają prawidłową jakość wykonywanych badań (wymaganą przez Szpital) to nie są nośnikami żadnej innej informacji niż ta wynikająca z treści oferty (samo złożenie oferty jest równoznaczne z twierdzeniem, że spełnia się postawione warunki). Jeżeli jednak z ich treści wynika że jakość badań została oceniona jako niewystarczająca (albo, że przedłożono nie tyle dokument potwierdzający pozytywny wynik sprawdzianu, a dokument potwierdzający udział w sprawdzianie), to szkoda oferenta musiałaby polegać jedynie na tym, że podmiot ten by nie mógł uzyskać zamówienia w konkursach, w których zamierzał za pomocą przedłożonych dokumentów wprowadzić zamawiającego w błąd co do swojej fachowości(!). Taka zaś motywacja, z całą pewnością nie zasługuje na ochronę i nie ma nic wspólnego z uczciwą konkurencją, której ochrona tajemnicy przedsiębiorcy miałyby służyć.*
- Niedopuszczalność utajniania tych elementów oferty, które są istotne dla spełnienia warunków dla skutecznego złożenia oferty oraz dla uzyskania w nich konkretnej punktacji. Potwierdza to orzecznictwo sądów administracyjnych (np. NSA – wyrok z dnia 17.11.2015 r., I OSK 2130/14 oraz WSA w Krakowie – wyrok z dnia 17.07.2018, III SA/Kr 1553/17). NSA w przywołanym wyroku (a za nim WSA w Krakowie) wskazał, że „elementy bezpośrednio pozwalające ocenić spełnienie wskazanych kryteriów cieszą się (...) szczególnym domniemaniem jawności, a przedsiębiorca przystępując do konkursu ofert w przedmiocie udzielenia świadczenia opieki zdrowotnej musi mieć świadomość, iż dane te mogą podlegać udostępnieniu w takim zakresie, w jakim determinują wybór oferenta. Tajemnica przedsiębiorcy, (...) dotyczy w tym świetle przede wszystkim wszelkich pozostałych informacji odpowiadających materialnie tajemnicy przedsiębiorca, zastrzeżonych jako takie przez przedsiębiorcę. Odmienna interpretacja w istocie podważałaby zasadę jawności. Skoro zatem jest oczywiste, że bez przedłożenia*

*certyfikatów oferent nie mógłby uzyskać zamówienia (podobnie jak wówczas gdyby certyfikaty te w rzeczywistości nie potwierdzały spełnienia warunków postawionych przez Szpital), to oferent, przystępując do konkursu musi mieć świadomość, że staną się one publicznie dostępne (a zatem także dostępne dla jego konkurencji).*

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 9**

*„Prosimy o informację, czy zawarcie z Przyjmującym Zamówienie dodatkowej Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych jest warunkiem obligatoryjnym, czy też Udzielający Zamówienia wyraża zgodę na zawarcie w jej miejsce porozumienia regulującego zasady wymiany danych między dwoma odrębnymi administratorami danych. (Zgodnie z opinią UODO z dnia 03.06.2020, zawieranie umów powierzenia przetwarzania danych osobowych nie jest wymagane, jeśli umowa zawierana jest pomiędzy dwoma podmiotami leczniczymi, np. szpitalem i laboratorium na wykonywanie świadczeń medycznych)?”*

**Odpowiedź: TAK** Udzielający zamówienia wyraża zgodę na zawarcie porozumienia regulującego zasady wymiany danych między dwoma odrębnymi administratorami danych.

#### **Pytanie 10**

*„Prosimy o potwierdzenie, że certyfikaty powinny zawierać informację o zakresie badanych genów lub do certyfikatu powinien być załączony dokument, który takie informacje zawiera, a nie wskazuje jedynie na technikę badania;”*

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 11**

*„Prosimy o potwierdzenie, iż certyfikat w zakresie badań immunohistochemicznych (badanie ALK-IHC, poz. 5 oraz badanie PD-L1 poz. 7, Załącznik nr 2 do SWKO) powinien obejmować pełny proces oceny próbki a nie tylko parametry techniczne barwienia?;”*

**Odpowiedź: TAK**

#### **Pytanie 12**

*„Prosimy o potwierdzenie, iż w związku z zapisem zawartym w Załączniku nr 2 do oferty, poz. 12, dołączony do oferty certyfikat dla badania mutacji genów BRCA1 i BRCA2 wykonywanego metodą NGS, powinien obejmować badania zarówno mutacji somatycznych, jak i germinalnych;”*

**Odpowiedź: TAK**

### **Pytanie 13**

*„W związku z zapisem SWKO (rozdz. III pkt. 1.2) – prosimy o usunięcie omyłki pisarskiej „z minimalnym stażem pracy 4 lata na stanowisku kierownika”. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne oraz kwalifikacji personelu stawia bowiem wymaganie dotyczące stażu pracy, aby kierownik laboratorium posiadał min. 7-letnie doświadczenie w pracy zawodowej na stanowisku diagnosty laboratoryjnego.”*

**Odpowiedź: W SWKO w rozdz. III ust. 1 pkt. 2) „Personel” otrzymuje nowe brzmienie:**

„Przyjmujący zamówienie dysponuje przynajmniej:

- a) kierownikiem posiadającym prawo wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego i tytuł specjalisty zgodny z profilem laboratorium z minimalnym stażem pracy 7 lat na stanowisku kierownika,
- b) Patomorfologiem, posiadającym tytuł specjalisty,
- c) diagnostami laboratoryjnymi, którzy sprawują nadzór nad badaniami w poszczególnych pracowniach.”