

Warszawa, 23 lutego 2011 r.

OGŁOSZENIE

Na podstawie art. 8 ust. 2 ustawy z dnia 1 lipca 2005 r. o ustanowieniu programu wieloletniego „Narodowy program zwalczania chorób nowotworowych” (Dz. U. z 2005 r. Nr 143, poz. 1200z późn. zm.) Ministerstwo Zdrowia ogłasza **konkurs ofert** na wybór realizatorów Narodowego programu zwalczania chorób nowotworowych, zadania pn.:

Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach, w tym:

I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów

II. Opracowanie i wdrożenie patologicznego i klinicznego rejestru nowotworów kości.

Przedmiotem konkursu jest wybór realizatorów programu na rok 2011.

Cel zadania:

Utrzymanie wysokiej jakości i kompletności rejestracji w 16 rejestrach wojewódzkich i Krajowym Rejestrze Nowotworów.

Propozycje działań do realizacji w 2011 r.:

I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów

1. WERYFIKACJA DANYCH: wprowadzanie i weryfikacja nowych przypadków zachorowań na nowotwory złośliwe obejmujące następujące działania:
 - weryfikacja postaci histologicznej,
 - weryfikacja stopnia zaawansowania,
 - uzupełnienie vital status przypadków zachorowania z lat 1999-2008 (konieczne do analizy przeżyć),
 - uzupełnienie populacji wg płci, wieku i jednostek administracyjnych (konieczne do naliczania współczynników i wskaźników).
2. SZKOLENIA: kursy szkoleniowe dla pracowników rejestrów, kursy szkoleniowe dla lekarzy współpracujących z rejestrami, kursy szkoleniowe dla pracowników Krajowego Rejestru Nowotworów; szkolenie dla patologów w zakresie korzystania z modułu „Rejestr histopatologiczny”, promocja rejestru nowotworów, wizytacje rejestrów.
3. OPRACOWANIA NAUKOWE: opracowanie raportów dotyczących epidemiologii nowotworów, w tym rocznego biuletynu zachorowań i zgonów na poziomie ogólnopolskim oraz wojewódzkim (raporty wojewódzkie), utrzymanie i rozbudowa internetowej bazy danych będącej elektronicznym źródłem danych (<http://epid.coi.waw.pl/krn>).
4. OBSŁUGA TECHNICZNA: obsługa programu, serwis, drobny sprzęt techniczny, pomoce naukowe.

II. Opracowanie i wdrożenie kliniczno-patologicznego Polskiego Rejestru Nowotworów Kości, w tym: działań dla ośrodka koordynującego oraz ośrodków regionalnych.

1) Zadania dla Ośrodka Koordynującego

- ✓ stworzenie informatycznego systemu działania rejestru oraz elektronicznej sprawozdawczości z wykorzystaniem internetowej strony; (*www.polskirejstrguzowkosci.pl*) przy użyciu serwera Centrum Onkologii-Instytutu w Warszawie;
- ✓ zapewnienie biostatystycznej obsługi bieżącej (w tym – zarządzanie informacjami i przygotowanie analiz eksperckich zawartości portalu i bazy danych);
- ✓ przygotowanie materiałów informacyjnych, edukacyjnych, naukowych i promocyjnych;
- ✓ organizacja 2 szkoleń dla środowisk medycznych;
- ✓ koszty administracyjne.

2) Zadania dla Ośrodków regionalnych współpracujących w ramach Polskiego Rejestru Nowotworów Kości:

- ✓ wprowadzanie testowe danych do systemu informatycznego.

W ramach programu finansowane będą:

1. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów:

- ✓ Weryfikacja danych
- ✓ Szkolenia
- ✓ Opracowania naukowe
- ✓ Obsługa techniczna

2. Opracowanie i wdrożenie kliniczno-patologicznego Polskiego Rejestru Nowotworów Kości.

Kompletna oferta powinna zawierać:

1. Oświadczenia o:

- ✓ Zapoznaniu się z treścią ogłoszenia,
- ✓ Prawdziwości danych zawartych w ofercie,
- ✓ Zapoznaniu się ze skrótowym opisem celów i podstawowych elementów zadania określonych w załączniku nr 1 pn. *Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach* oraz informację, że program będzie realizowany zgodnie z opisem zawartym w w/w załączniku.

2. Dane identyfikujące Oferenta określone w załączniku nr 2 do niniejszego ogłoszenia pn. *Zgłoszenie ofertowe*.

3. Ofertę realizacji proponowanych zadań wraz z planem rzeczowo – finansowym, sporządzone wg załącznika nr 3 do niniejszego programu pn. *Plan rzeczowo – finansowy*.

4. Harmonogram realizacji zadania, w tym dla;

- ✓ Działania Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów
- ✓ Opracowania i wdrożenia kliniczno-patologicznego rejestru nowotworów kości.

5. Informację o prowadzonej działalności zawierającą dane o:

- ✓ wielkości i strukturze zasobów Oferenta, zapewniających wykonanie działań będących przedmiotem zadania,
 - ✓ doświadczeniu w realizacji działań będących przedmiotem zadania,
 - ✓ aktualny (zgodny ze stanem faktycznym i prawnym na dzień złożenia oferty) wyciąg z rejestru zakładów opieki zdrowotnej w przypadku zakładów opieki zdrowotnej,
 - ✓ aktualny (zgodny ze stanem faktycznym i prawnym na dzień złożenia oferty) odpis z Krajowego Rejestru Sądowego lub kopię innego właściwego dokumentu rejestrowego potwierdzającego status prawny Oferenta wraz z danymi osób (osoby) upoważnionej do reprezentowania Oferenta,
 - ✓ statut jednostki,
 - ✓ informację o przychodach z innych źródeł lub ich braku na wykonywanie świadczeń,
6. Pozytywną opinię wojewódzkiego lub krajowego konsultanta w dziedzinie onkologii klinicznej o możliwości prowadzenia przez jednostkę zadania w zakresie prowadzenia i przetwarzania danych o nowotworach złośliwych i/lub opracowanie i wdrożenie kliniczno- patologicznego rejestru nowotworów kości.
 7. Prawidłowo wypełnione załączniki 2,3
 8. Plan i harmonogram działań w zakresie przyspieszenia procedury zbierania i przetwarzania danych o nowotworach.

Wymagania stawiane oferentom:

Realizatorem zadania może być jednostka:

- ✓ prowadząca rejestr nowotworów złośliwych i przesyłająca dane do Krajowego Rejestru Nowotworów Złośliwych,
- ✓ gromadząca dane z obszaru całego województwa (Rejestry Wojewódzkie) lub kraju (Rejestr Krajowy), na temat nowotworów złośliwych na podstawie ustawy o statystyce publicznej oraz ujętych w planie badań statystycznych,
- ✓ posiadająca doświadczenie i praktykę w zakresie gromadzenia informacji o wszystkich jednostkach chorobowych umieszczonych w Międzynarodowej Statystycznej Klasyfikacji Chorób i Problemów Zdrowotnych (X rewizja) w przedziale kodów C00-D09,
- ✓ posiadająca doświadczenie w realizacji i koordynacji działań w zakresie zbierania, przetwarzania i analizowania danych o stanie zdrowia i poziomie zachorowań na nowotwory złośliwe,

- ✓ dysponująca zapleczem technicznym i organizacyjnym umożliwiającym przechowywanie, analizę i przetwarzanie danych epidemiologicznych oraz zapewniającym wysoki poziom ochrony danych osobowych.
- ✓ Dysponująca zapleczem technicznym i organizacyjnym umożliwiającym stworzenie i prowadzenie kliniczno-patologicznego rejestru nowotworów kości:
- ✓ posiadająca pisemne potwierdzenie przez Konsultanta Krajowego lub Wojewódzkiego w dziedzinie onkologii klinicznej prowadzenia przez jednostkę rejestru nowotworów złośliwych.
- ✓ posiadająca program i harmonogram działania w zakresie przyspieszenia procedury zbierania i przetwarzania danych o nowotworach.

Kryteria wyboru oferenta:

- ✓ Spełnienie wymagań określonych w programie.
- ✓ Koszt realizacji poszczególnych zadań.
- ✓ Plan rzeczowo – finansowy

Sposób sporządzenia oferty:

- ✓ Załączniki przedstawione przez Oferenta, stanowiące składowe części ofert, winny być ponumerowane oraz wyszczególnione na piśmie,
- ✓ Oferta powinna zawierać wyłącznie dokumenty posiadające atrybut wiarygodności, tzn.: kserokopie oryginałów aktualnych dokumentów i certyfikatów zebranych w celu złożenia oferty, uwiarygodnione przez upoważnionego przedstawiciela Oferenta, przez zapis na każdej kserokopii formuły: Za zgodność z oryginałem, data i podpis,
- ✓ Upoważnienie do podpisania oferty winno być dołączone do oferty, o ile nie wynika to z innych dokumentów załączonych przez Oferenta,
- ✓ **Oferty składane są w dwóch oddzielnych kopertach:**

1. **Pierwsza koperta** pozwalająca stwierdzić spełnienie warunków formalnych pn. **Warunki formalne** powinna zawierać wszystkie dokumenty wymienione w pozycji pt. „*Kompletna oferta powinna zawierać*” oraz dodatkowo **Formę elektroniczną Oferty (Płyta CD)** zawierającą Dane identyfikujące Oferenta oraz Plan rzeczowo-finansowy.
2. **Druga koperta** zawierająca dane merytoryczne pn. **Dane merytoryczne** – powinna zawierać dokumenty zawarte w kopercie pierwszej z wyjątkiem:

- ✓ aktualnego (zgodnego ze stanem faktycznym i prawnym na dzień złożenia oferty) wyciągu z rejestru zakładów opieki zdrowotnej w przypadku zakładów opieki zdrowotnej,
 - ✓ aktualnego (zgodnego ze stanem faktycznym i prawnym na dzień złożenia oferty) odpisu z Krajowego Rejestru Sądowego lub kopię innego właściwego dokumentu rejestrowego potwierdzającego status prawny Oferenta wraz z danymi osób (osoby) upoważnionej do reprezentowania Oferenta,
 - ✓ statutu jednostki,
 - ✓ Formy elektronicznej Oferty (Płyta CD)
- ✓ **Obie odpowiednio opisane koperty należy umieścić w jednej kopercie z dopiskiem:**

Konkurs na wybór realizatorów zadania Narodowego programu zwalczania chorób nowotworowych pn. **Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach w 2011 roku**, w tym:

I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów

II. Opracowanie i wdrożenie kliniczno-patologicznego polskiego rejestru nowotworów kości.

Uwaga!

1. Zastrzega się możliwość przesunięcia terminu składania ofert, odwołania konkursu lub unieważnienia konkursu.
2. Informacja o przesunięciu terminu składania ofert, odwołaniu konkursu lub unieważnieniu konkursu jest zamieszczana na tablicy ogłoszeń w siedzibie i na stronie internetowej urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw zdrowia.
3. Lista ofert spełniających warunki formalne zostanie umieszczona na tablicy ogłoszeń w siedzibie i na stronie internetowej urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw zdrowia.
4. Lista ofert nie spełniających warunków formalnych zawierająca wskazanie braków formalnych zostanie umieszczona na tablicy ogłoszeń w siedzibie i na stronie internetowej urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw zdrowia wraz z informacją o możliwości uzupełniania przez Oferenta braków formalnych w 7 – dniowym terminie liczonym od dnia ukazania się listy.
5. O zachowaniu terminu złożenia oferty/uzupełnienia braków formalnych decyduje dzień wpływu oferty/przedmiotowych braków do siedziby urzędu obsługującego ministra właściwego do spraw Zdrowia. W przypadku niedotrzymania tego terminu oferta podlega odrzuceniu.

6. Możliwe jest uwzględnienie oferty/uzupełnienia braków formalnych nadesłanych po upływie terminu, jeżeli Oferent uprawdopodobni, iż niedotrzymanie terminu nastąpiło bez jego winy.

Termin i miejsce składania ofert:

Oferty należy składać listownie w nieprzekraczalnym terminie do **25 marca 2011 roku** na adres: Ministerstwo Zdrowia, Departament Polityki Zdrowotnej, ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa z dopiskiem na kopercie:

Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach w 2011 roku, w tym:

I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów

II. Opracowanie i wdrożenie kliniczno-patologicznego polskiego rejestru nowotworów kości.

Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach w 2011 roku, w tym:

I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów

II. Opracowanie i wdrożenie kliniczno- - patologicznego polskiego rejestru nowotworów kości.

Propozycje działań do realizacji w 2011 r.:

1. WERYFIKACJA DANYCH: wprowadzanie i weryfikacja nowych przypadków zachorowań na nowotwory złośliwe obejmujące następujące działania:
 - weryfikacja postaci histologicznej,
 - weryfikacja stopnia zaawansowania,
 - uzupełnienie vital status przypadków zachorowania z lat 1999-2008 (konieczne do analizy przeżyć),
 - uzupełnienie populacji wg płci, wieku i jednostek administracyjnych (konieczne do naliczania współczynników i wskaźników).
2. SZKOLENIA: kursy szkoleniowe dla pracowników rejestrów, kursy szkoleniowe dla lekarzy współpracujących z rejestrami, kursy szkoleniowe dla pracowników Krajowego Rejestru Nowotworów; szkolenie dla patologów w zakresie korzystania z modułu „Rejestr histopatologiczny”, promocja rejestru nowotworów, wizytacje rejestrów.
3. OPRACOWANIA NAUKOWE: opracowanie raportów dotyczących epidemiologii nowotworów, w tym rocznego biuletynu zachorowań i zgonów na poziomie ogólnopolskim oraz wojewódzkim (raporty wojewódzkie), utrzymanie i rozbudowa internetowej bazy danych będącej elektronicznym źródłem danych (<http://epid.coi.waw.pl/krn>).
4. OBSŁUGA TECHNICZNA: obsługa programu, serwis, drobny sprzęt techniczny, pomoce naukowe.

Uzasadnienie kontynuacji zadania:

Dzięki realizacji zadania możliwa jest poprawa kompletności danych o nowotworach. Krajowy i Wojewódzkie rejestry nowotworów są jedynym, wiarygodnym źródłem rejestracji danych o nowotworach w Polsce. Rejestracja danych odbywa się na podstawie zgłoszeń o nowotworach złośliwych dokonywanych przez ZOZ za pomocą druku MZ1a. Prowadzenie rejestracji nowotworów złośliwych na podstawie zgłoszenia MZ1a, jest uwzględnione w programie badań statystycznych w realizowanych w ramach ustawy o statystyce publicznej, prowadzonym przez GUS.

Środki pozyskiwane w ramach programu pozwalają na prawidłową realizację działań i doposażenie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów.

Kolejnym działaniem zaproponowanym w ramach przedmiotowego programu jest:

5. Opracowanie i wdrożenie kliniczno-patologicznego Polskiego Rejestru Nowotworów Kości, w tym: działań dla ośrodka koordynującego oraz ośrodków regionalnych.

1) Zadania dla Ośrodka Koordynującego

- ✓ stworzenie informatycznego systemu działania rejestru oraz elektronicznej sprawozdawczości z wykorzystaniem internetowej strony;

(www.polskirejstrguzowkosci.pl) przy użyciu serwera Centrum Onkologii-Instytutu w Warszawie;

- ✓ zapewnienie biostatystycznej obsługi bieżącej (w tym – zarządzanie informacjami i przygotowanie analiz eksperckich zawartości portalu i bazy danych);
- ✓ przygotowanie materiałów informacyjnych, edukacyjnych, naukowych i promocyjnych;
- ✓ organizacja 2 szkoleń dla środowisk medycznych;
- ✓ koszty administracyjne.

2) Zadania dla Ośrodków regionalnych współpracujących w ramach Polskiego Rejestru Nowotworów Kości:

- ✓ wprowadzanie testowe danych do systemu informatycznego.

Uzasadnienie realizacji zadania:

Zakres realizowanego od 2006 Programu poprawy działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach złośliwych, (jednego z zadań Narodowego programu), mającego na celu zapewnienie rejestracji nowotworów prowadzonej przez Krajowy i Wojewódzkie Rejestry Nowotworów, został rozszerzony o opracowanie i wdrożenie działania ogólnopolskiego rejestru nowotworów kości, którego potrzebę utworzenia zgłosił zespół ekspertów z Centrum Onkologii w Warszawie.

Spodziewane efekty funkcjonowania rejestru nowotworów kości to poprawa danych epidemiologicznych pierwotnych nowotworów kości, danych dotychczas niedostępnych.

Wdrożenie i opracowanie wielospecjalistycznych rekomendacji i metod terapii pierwotnych nowotworów kości. Rozpowszechnienie wiedzy o pierwotnych nowotworach kości w środowisku medycznym.

.....
pieczęć nagłówkowa Oferenta

ZGŁOSZENIE OFERTOWE

Pełna nazwa Oferenta	
Adres wraz z kodem pocztowym	
Województwo	
Numer telefonu	
Numer faxu	
Adres e-mail	
Nazwisko i imię Dyrektora zakładu opieki zdrowotnej	
Data i numer wpisu do KRS lub innego właściwego dokumentu rejestrowego, nazwa i siedziba sądu	
Nr wpisu do rejestru ZOZ	
Nazwa banku i numer konta bankowego Oferenta	

.....
Pieczęć i podpis głównego księgowego /
osoby odpowiedzialnej za sprawy finansowe

.....
Pieczęć i podpis Dyrektora

Data

Plan rzeczowo-finansowy

Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach w 2011 roku, w tym:

I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów

Lp	Zadania	Kwota na realizację
I.	Działania Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów	
1	Weryfikacja danych: wprowadzanie i weryfikacja nowych przypadków zachorowań na nowotwory złośliwe obejmujące następujące działania: <ul style="list-style-type: none"> o weryfikacja postaci histologicznej, o weryfikacja stopnia zaawansowania, o uzupełnienie vital status przypadków zachorowania z lat 1999-2008 (konieczne do analizy przeżyć), o uzupełnienie populacji wg płci, wieku i jednostek administracyjnych (konieczne do naliczania współczynników i wskaźników) 	
2	Szkolenia: kursy szkoleniowe dla pracowników rejestrów, kursy szkoleniowe dla lekarzy współpracujących z rejestrami, kursy szkoleniowe dla pracowników Krajowego Rejestru Nowotworów; szkolenie dla patologów w zakresie korzystania z modułu „Rejestr histopatologiczny”, promocja rejestru nowotworów, wizytacje rejestrów,	
3	Opracowania naukowe: opracowanie raportów dotyczących epidemiologii nowotworów, w tym rocznego biuletynu zachorowań i zgonów na poziomie ogólnopolskim oraz wojewódzkim (raporty wojewódzkie), utrzymanie i rozbudowa internetowej bazy danych będącej elektronicznym źródłem danych (http://epid.coi.waw.pl/km)	
4	Obsługa techniczna: obsługa programu, serwis, pomoce naukowe	
5	Zakup drobnego sprzętu technicznego (cena jednostkowa sprzętu poniżej 3 500 zł.) Rodzaj sprzętu:.....	
	Razem:	

II. Opracowanie i wdrożenie kliniczno- - patologicznego polskiego rejestru nowotworów kości.

II.	Opracowanie klinicznego i patologicznego ogólnopolskiego rejestru nowotworów kości , w tym:	
1	Zadania dla Ośrodka Koordynującego	
	stworzenie informatycznego systemu działania rejestru oraz elektronicznej sprawozdawczości z wykorzystaniem internetowej strony (www.polskirejestruguzowkosci.pl) przy użyciu serwera Centrum Onkologii-Instytutu w Warszawie – środki bieżące -	
	zapewnienie biostatystycznej obsługi bieżącej (w tym – zarządzanie informacjami i przygotowanie analiz eksperckich zawartości portalu i bazy danych)	
	przygotowanie materiałów informacyjnych, edukacyjnych, naukowych i promocyjnych	
	organizacja 2 szkoleń dla środowisk medycznych	

	koszty administracyjne	
2	Zadania dla ośrodków regionalnych współpracujących w ramach ogólnopolskiego rejestru nowotworów kości	
	wprowadzanie testowe danych do systemu informatycznego	
	Razem:	

.....

Podpis Dyrektora