

WZÓR

UMOWA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA NA ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE

Nr ... /P/2025

zawarta w Kielcach, dnia roku, pomiędzy:

Świętokrzyskim Centrum Onkologii Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Kielcach, ul. Artwińskiego 3, 25-743 Kielce, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Kielcach, X Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000004015, NIP: 9591294907, REGON: 001263233 oraz zarejestrowanym w rejestrze podmiotów leczniczych prowadzonym przez Wojewodę Świętokrzyskiego pod nr 000000014611 w imieniu którego działa:

.....
zwanym w treści umowy „**Udzielającym Zamówienia**”,

a

.....
zwanym w treści umowy „**Przyjmującym Zamówienie**”.

Niniejsza umowa została zawarta w oparciu o art. 26 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r.
o działalności leczniczej.

§ 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest wykonanie przez Przyjmującego Zamówienie na rzecz pacjentów Udzielającego Zamówienia świadczeń zdrowotnych w zakresie usług hematopatologii ze szczególnym uwzględnieniem diagnostyki chorób rozrostowych układu krwiotwórczego stanowiących uzupełnienie badań wykonywanych w ŚCO dla pacjentów Kliniki Hematologii i Transplantacji Szpiku Świętokrzyskiego Centrum Onkologii SPZOZ

w Kielcach (kod CPV: 85145000-7 – Usługi świadczone przez laboratoria medyczne, kod CPV: 85150000-0 – Usługi ochrony zdrowia), w oparciu o zamówienie składane przez Udzielającego Zamówienia, obejmujące następujące badania:

- 1) badania histopatologiczne wycinków
- 2) badania materiałów uzyskanych w wyniku biopsji gruboigłowej,
- 3) badania histochemiczne,
- 4) badania immunohistochemiczne,
- 5) konsultacje specjalistyczne,

w zakresie określonym w formularzu asortymentowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do Umowy, zwanych w dalszej części umowy „Badaniami”.

2. Badania, o których mowa w ust. 1 pkt 1) - 2) obejmują następujące etapy:

- 1) przygotowanie preparatów histopatologicznych i cytologicznych (dalej „Preparaty”) z materiału tkankowego lub płynów pobranych przez Udzielającego Zamówienia od pacjentów (dalej „Materiały”),
- 2) ocena Preparatów wraz z opisaniem i zatwierdzeniem diagnozy, poprzedzona w przypadku wystąpienia takiej potrzeby, wykonaniem badań dodatkowych to jest badań histochemicznych, badań immunohistochemicznych i/lub konsultacji specjalistycznych,
- 3) wysyłka do Udzielającego Zamówienia wyniku badania w postaci elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza specjalisty patomorfologa lub dwóch lekarzy specjalistów patomorfologów w przypadku rozpoznań nowotworowych.

3. Badania i konsultacje, o których mowa w ust. 1 pkt. 3-5) obejmują następujące etapy:

- 1) wykonanie dodatkowych barwień histochemicznych,
- 2) przygotowanie dodatkowego preparatu (dalej „Preparat”) z materiału tkankowego lub płynów pobranych przez Udzielającego Zamówienia od pacjentów (dalej „Materiał”),
- 3) wykonanie barwień immunohistochemicznych,
- 4) ocena Preparatów wraz z opisaniem i zatwierdzeniem diagnozy, poprzedzona w przypadku wystąpienia takiej potrzeby konsultacją specjalistyczną,
- 5) wysyłka do Udzielającego Zamówienia wyniku badania w postaci elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza specjalisty patomorfologa lub dwóch lekarzy specjalistów patomorfologów w przypadku rozpoznań nowotworowych.

4. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że spełnia warunki do wykonywania świadczeń medycznych w zakresie określonym w § 1 ust. 1 umowy.

5. Badania wykonywane są każdorazowo na podstawie imiennych skierowań określających rodzaj badania, opatrzonych podpisem z pieczętką lekarza i pieczętką Udzielającego Zamówienia, na druku dostarczonym przez Przyjmującego Zamówienie, zasady jego wypełniania stanowiąc będą załącznik nr 4 do niniejszej umowy. Wzory druków skierowań na badania stanowiąc będą Załącznik nr 4 do niniejszej Umowy.

6. Szacunkowa, maksymalna wartość badań objętych umową wynosi: zł
(słownie:tysięcy złotych/100).

7. Miejsce wykonywania przedmiotu umowy określone jest w załączniku nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy.

8. Udzielający Zamówienia zastrzega sobie możliwość udzielenia zamówienia na inne badania niż wymienione w załączniku nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy, a wykonywane przez Przyjmującego Zamówienie, których cena zostanie ustalona w drodze negocjacji.

9. Wskazana w załączniku nr 2 do umowy liczba Badań oraz odpowiadająca jej wartość całości przedmiotu umowy ma charakter szacunkowy, w związku z czym Udzielający Zamówienia zastrzega sobie prawo zrealizowania badań w liczbie uzależnionej od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia przedmiotu zamówienia w zakresie rzeczowym i ilościowym przy zachowaniu cen jednostkowych.
10. Przyjmujący Zamówienie nie będzie wnosił do Udzielającego Zamówienia roszczeń w przypadku zlecenia mniejszej liczby Badań niż wskazana w załączniku nr 2 do niniejszej umowy, a także nie będzie naliczał dodatkowych opłat za gotowość do wykonania Badań.
11. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się utrzymać przez okres trwania umowy stałe ceny, zaproponowane przez niego przy złożeniu wypełnionego formularza ofertowo-cenowego.

§ 2

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonywać przedmiot umowy z należytą starannością, zgodnie z zasadami aktualnej wiedzy i sztuki medycznej, w poszanowaniu interesów Udzielającego Zamówienia, a także z poszanowaniem interesów i praw pacjenta, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, wymogami Narodowego Funduszu Zdrowia, umowami zawartymi przez Udzielającego zamówienia oraz postanowieniami niniejszej umowy a także zgodnie z obowiązującymi przepisami BHP, ppoż oraz sanitarno - epidemiologicznymi.
2. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że badania wykonywane będą przez osoby o odpowiednich kwalifikacjach, posiadających stosowne i aktualne uprawnienia oraz spełniające wymagania zdrowotne, określone w odrębnych przepisach prawa.
3. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że:
 - 1) posiada laboratorium wpisane w rejestrze laboratoriów Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych,
 - 2) laboratorium poddaje się wewnętrznej i zewnętrznej laboratoryjnej kontroli jakości badań,
 - 3) nadzór nad wykonaniem Badań w laboratorium pełni Kierownik laboratorium posiadający tytuł specjalisty i doświadczenie zgodne z profilem laboratorium.
4. Badania będą wykonywane za pomocą posiadanego przez Przyjmującego Zamówienie sprzętu i aparatury medycznej. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się, że sprzęt i aparatura wykorzystywana przy wykonywaniu Badań będzie spełniała wymagania określone w obowiązujących w tym zakresie przepisach prawa, jak również, że pomieszczenia, wykorzystywane do realizacji niniejszej umowy, będą odpowiadały wymogom sanitarnym określonym w stosownych przepisach.
5. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonywania Badań przy użyciu materiałów i odczynników dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania określone w przepisach szczególnych.
6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się poddać kontroli Narodowemu Funduszowi Zdrowia na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz Udzielającemu Zamówienie (w zakresie wymagań wynikających z umowy zawartej pomiędzy Udzielającym Zamówienie a Narodowym Funduszem Zdrowia).
7. Na żądanie Udzielającego Zamówienia, Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do poddania się kontroli przebiegu wykonywania umowy oraz jakości świadczonych usług przeprowadzonej przez Udzielającego Zamówienia w szczególności: w zakresie oceny merytorycznej udzielanych świadczeń

zdrowotnych, sposobu udzielania świadczeń zdrowotnych, liczby i rodzaju świadczeń zdrowotnych, prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej, prowadzenia wymaganej sprawozdawczości, terminowej realizacji zaleceń pokontrolnych.

8. Przyjmujący Zamówienie zapewni Udzielającemu Zamówienia, a także wskazanemu przez Udzielającego Zamówienia audytorowi oraz innym uprawnionym podmiotom, pełny wgląd we wszystkie dokumenty związane z wykonywaniem umowy.
9. W przypadku kontroli, o której mowa w ust. 7, Przyjmujący Zamówienie udostępnia kontrolującym wgląd w dokumenty, w tym dokumenty finansowe oraz dokumenty elektroniczne związane z wykonywaniem umowy.
10. Prawo kontroli przysługuje Udzielającemu Zamówienia, a także wskazanemu przez Udzielającego Zamówienia audytorowi oraz innym uprawnionym podmiotom zarówno w siedzibie Przyjmującego Zamówienie jak i w miejscu wykonywania umowy lub innym miejscu związanym z wykonywaniem umowy.
11. Prawo kontroli przysługuje Udzielającemu Zamówienia, a także wskazanemu przez Udzielającego Zamówienia audytorowi oraz innym uprawnionym podmiotom w dowolnym terminie w trakcie wykonywania umowy.
12. Na żądanie Udzielającego Zamówienia, a także wskazanego przez Udzielającego Zamówienia audytora lub inny uprawniony podmiot, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do udzielenia bezzwłocznie pełnej informacji o realizacji przedmiotu Umowy.
13. W przypadku stwierdzenia przez Udzielającego Zamówienia lub wskazanego przez Udzielającego Zamówienia audytora lub inny uprawniony podmiot, że Przyjmujący Zamówienie wykonuje umowę lub jej część w sposób sprzeczny z umową lub w realizowanych pracach nie stosuje się do postanowień umowy, Udzielający Zamówienia lub wskazany przez Udzielającego Zamówienia audytor lub inny uprawniony podmiot wezwie Przyjmującego Zamówienie do zmiany sposobu wykonania umowy i usunięcia uchybień lub złożenia wyjaśnień w terminie określonym w wezwaniu pod rygorem odstąpienia od umowy lub naliczenia kar umownych.
14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przekazania Udzielającemu Zamówienie zbiorczej listy badań wykonanych w danym miesiącu wraz z fakturą.
15. Określona liczba badań jest liczbą szacunkową i nie może stanowić podstawy roszczeń Przyjmującego Zamówienie o zapłatę należności z tytułu wykonanych świadczeń zdrowotnych.
16. W zakresie wykonywania umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest ponadto do:
 - 1) prowadzenia systematycznej ewidencji, dokumentacji wykonywanych badań,
 - 2) prowadzenia sprawozdawczości statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz wymogami Narodowego Funduszu Zdrowia,
 - 3) sporządzania rozliczeń stanowiących podstawę do wystawiania faktur.
17. W wypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie nie jest w stanie zrealizować przedmiotu umowy w całości lub w części, Udzielającemu Zamówienie przysługuje prawo zastępczego wykonania Badań u innego wykonawcy obciążając Przyjmującego Zamówienie ewentualną różnicą w cenie między ceną badań a ceną realizacji badań u innego podmiotu.
18. Przyjmujący Zamówienie, na żądanie Udzielającego Zamówienie, w każdym czasie udzieli informacji o przebiegu wykonywania niniejszej umowy.
19. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że spełnia wszystkie wymogi zawarte w ustawie z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej, rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne, oraz kwalifikacji personelu, rozporządzeniu Ministra zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie

rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania w szczególności musi być prawidłowo autoryzowany, tj. opatrzony pieczęcią i podpisem uprawnionego diagnosty oraz zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii.

20. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się, w terminie 30 dni od podpisania niniejszej umowy, do wprowadzenia stosownych danych w Portalu Potencjału NFZ w zakładce „Umowy Podwykonawstwa” i udostępnić je Udzielającemu Zamówienie.
21. Przyjmujący Zamówienie wprowadzi niniejszą umowę do portalu SZOI jako umowę podwykonawstwa.

§ 3

1. W ramach niniejszej umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do:

- 1) oddania Udzielającemu Zamówienia do nieodpłatnego używania system informatyczny pod nazwą, udzielając na rzecz Udzielającego Zamówienia niewyłącznej i ograniczonej czasowo (na czas trwania niniejszej Umowy) oraz bezpłatnej licencji na jego użytkowanie, służące do: odbioru wyników badań przesyłanych elektronicznie i opatrzonych kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza/lekarzy specjalistów patomorfologów, jak również wykonywania wydruków tych wyników przez Udzielającego Zamówienia i ich archiwizowania w systemie informatycznym Udzielającego Zamówienia,
 - 2) zorganizowania i przeprowadzenia, w terminie uzgodnionym z Udzielającym Zamówienia, lecz przed rozpoczęciem wykonywania świadczeń stanowiących przedmiot niniejszej umowy, nieodpłatnego szkolenia dla wskazanych przez Udzielającego Zamówienia osób reprezentujących Udzielającego Zamówienia, które to osoby upoważnione będą do składania Zamówień i wprowadzania danych do systemu informatycznego Przyjmującego Zamówienia w zakresie kodowania i przygotowywania wysyłek Materiałów oraz w zakresie obsługi oprogramowania Przyjmującego Zamówienia do wprowadzania i przesyłania elektronicznego danych pacjentów i elektronicznego odbioru wyników badań; przeprowadzenie szkolenia zostanie potwierdzone protokołami, których wzór stanowi załącznik nr 3A i 3B do niniejszej umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do dostarczenia Udzielającemu Zamówienia pojemników do badań według zamówienia.
 3. Materiał do badań, odpowiednio zabezpieczony przez Udzielającego Zamówienia zostanie przekazany pocztą kurierską do siedziby Udzielającego Zamówienia.
 4. Przyjmujący Zamówienie, od momentu przekazania materiału przez Udzielającego Zamówienia, zobowiązany jest na własny koszt i ryzyko do odbierania i transportu Materiałów w ustalone z Udzielającym Zamówienia dni tygodnia.
 5. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do przygotowania Preparatów zgodnie, ze złożonym Zamówieniem i wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów.
 6. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do zapewnienia dokonania oceny Preparatów przez lekarzy posiadających odpowiednie kwalifikacje zawodowe i uprawnienia wymagane obowiązującymi przepisami prawa.
 7. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do sporządzania i przekazania wyników badań w formie papierowej bądź on-line podpisanymi kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza/lekarzy specjalistów patomorfologów w terminie określonym w umowie.

8. Przyjmujący Zamówienie zapewni na swój koszt wszelkie akcesoria: pojemniki do badań według zamówienia, opakowania i próbówki, pojemniki transportowe na Materiały, kody paskowe do kodowania Materiałów, skierowania, kontenery transportowe oraz formularze skierowania na badanie.
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się na własny koszt i we własnym zakresie utylizować zużyty materiał biologiczny.
10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przechowywania, na własny koszt skierowań na badania, wykonanych bloczków parafinowych, Preparatów i wycinków badań w formie elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza/lekarzy, zgodnie z obowiązującymi przepisami.

§ 4

1. Realizacja zamówienia może objąć, w przypadku wystąpienia takiej potrzeby, wykonanie dodatkowych barwień histochemicznych, badań immunohistochemicznych i/lub konsultacji specjalistycznych tj. świadczeń medycznych o których mowa w § 1 ust. 1 pkt. 3-5).
2. Udzielający Zamówienia jest zobowiązany przygotować i udostępnić Przyjmującemu Zamówienie Materiał do godziny (.....) w robocze dni tygodnia ustalane z Przyjmującym Zamówienie.
3. Udzielający Zamówienia jest zobowiązany przygotować Materiał do wysyłki w sposób umożliwiający sporządzenie Preparatu zgodnie z treścią Zamówienia oraz zgodnie ze standardami świadczenia usług Przyjmującego Zamówienie określonymi w załączniku nr 4 do niniejszej umowy.
4. W przypadku, gdy dostarczony przez Udzielającego Zamówienia Materiał nie spełnia wymogów, o których mowa w ust. 3 Przyjmujący Zamówienie niezwłocznie poinformuje Udzielającego Zamówienia o powyższym fakcie wysyłając wiadomość na wskazany przez Udzielającego Zamówienia adres email. W takim wypadku Przyjmujący Zamówienie może wyznaczyć Udzielającemu Zamówienia odpowiedni termin do dostarczenia Materiału spełniającego uzgodnione wymogi z zastrzeżeniem, iż po bezskutecznym upływie wyznaczonego terminu będzie miał prawo odstąpić w całości lub części od realizacji Umowy Wykonawczej, z uwzględnieniem poniesionych kosztów wykonanych czynności.
5. Przyjmujący Zamówienie jest odpowiedzialny wobec Udzielającego Zamówienia z tytułu uszkodzenia lub przypadkowej utraty Materiału, po jego przyjęciu potwierdzonym stosownym dokumentem przekazania/przyjęcia.
6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest, z zastrzeżeniem ust. 2 i 7, udostępnić Przyjmującemu Zamówienie do odczytu, wydruku i archiwizacji wynik badania w formie elektronicznej podpisany przez lekarza/lekarzy kwalifikowanym podpisem elektronicznym w systemie informatycznym Przyjmującego Zamówienie w terminie do 21 (dwudziestu jeden) dni roboczych od przyjęcia Zamówienia.
7. W przypadku konieczności wykonania dodatkowych barwień histochemicznych, badań immunohistochemicznych i/lub konsultacji specjalistycznych tj. świadczeń medycznych, o których mowa w § 1 ust. 1 pkt. 3-5 umowy), Przyjmujący Zamówienia zobowiązany jest udostępnić Udzielającemu Zamówienia do odczytu, wydruku i archiwizacji wynik badania w formie elektronicznej podpisany przez lekarza/lekarzy kwalifikowanym podpisem elektronicznym w systemie informatycznym Przyjmującego Zamówienia, w terminie do 28 (dwudziestu ośmiu) dni roboczych od chwili przyjęcia Zamówienia.
8. Czas realizacji Zamówienia, o którym mowa w ust. 6 i 7 obejmuje wyłącznie dni robocze. Na potrzeby niniejszej Umowy, Strony zgodnie ustalają, iż do dni roboczych nie jest zaliczana sobota.
9. Diagnostyki będą wykonywane przez lekarzy posiadających stosowne kwalifikacje zawodowe oraz

- uprawnienia wymagane bezwzględnie obowiązującymi przepisami prawa.
10. Lista lekarzy, o których mowa w ust. 9 zawiera załącznik nr 5 do niniejszej umowy. Aktualizacje powyższej listy zamieszczane będą w systemie informatycznym Przyjmującego Zamówienie.
 11. Udzielający Zamówienia ma prawo do zgłoszenia, w każdym czasie, na piśmie sprzeciwu co do realizacji Zamówień zleconych w ramach niniejszej umowy przez określonego lekarza znajdującego się na liście.
 12. Jeśli w ciągu pięciu dni roboczych od daty odbioru wyniku/wyników badań nie nastąpi zgłoszenie zastrzeżeń co do ilości i terminów wykonanych badań uznaje się, że Zamówienie zostało wykonane zgodnie z umową. W przypadku zgłoszenia zastrzeżeń w powyższym terminie Przyjmujący Zamówienie będzie zobowiązany do niezwłocznego współdziałania z Udzielającym Zamówienia celem wyjaśnienia ich podstawy.
 13. Przyjmujący Zamówienie będzie uprawniony do rejestracji Zamówień według numerów przekazanych pojemników zawierających Materiał w celu prowadzenia własnej ewidencji Zamówień. Na żądanie Udzielającego Zamówienia, Przyjmujący Zamówienie udostępni Udzielającemu Zamówienia rejestr zapisów potwierdzających wykonanie zamówionych Preparatów.
 14. Kwestie związane z przetwarzaniem danych osobowych reguluje odrębne porozumienie zawarte pomiędzy Stronami.
 11. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do powtórzenia badań wykonanych w sposób niewłaściwy, na własny koszt, w przypadku gdy jest to następstwem zaniedbań leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie.
 12. Wyniki badań wskazujące prawdopodobieństwo zagrożenia życia i zdrowia pacjenta lub znacznie odbiegające od normy, są przekazywane niezwłocznie Udzielającemu Zamówienie.
 13. Przyjmujący Zamówienie nie może odmówić wykonania badania pacjentowi z przyczyn finansowych leżących po stronie Udzielającego Zamówienia.
 14. Termin wykonania badania uzależniony jest od rodzaju badania zgodnie ze wskazanym czasem oczekiwania w załączniku nr 2 - Formularz asortymentowo-cenowy i jest liczony od momentu odebrania materiału od Udzielającego Zamówienia.
 15. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do dostarczania aktualnych wykazów wykonywanych badań wraz z czasem oczekiwania, metodyką wykonania, wartościami referencyjnymi, potrzebnym materiałem do badań, wartością dopuszczalnego błędu całkowitego. Wykaz ten będzie aktualizowany na bieżąco w czasie trwania umowy.
 16. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do przedłożenia procedury przechowywania materiału od momentu oznaczenia i umieszczenia w formalinie oraz transportu materiału do badań laboratoryjnych będących przedmiotem umowy, która stanowi załącznik nr 4 do niniejszej umowy.

§ 5

1. W ramach niniejszej umowy Udzielający Zamówienia zobowiązuje się do:
 - 1) składania Zamówień w formie określonej w niniejszej Umowie za pośrednictwem osób wskazanych przez Udzielającego Zamówienia jako osoby upoważnione do składania Zamówień i wprowadzania danych do systemu informatycznego Przyjmującego Zamówienie. Strony zgodnie postanawiają, że każda osoba posługująca się loginem (imię i nazwisko) i hasłem przekazanym przez Przyjmującego Zamówienia jest osobą upoważnioną przez Udzielającego Zamówienia,
 - 2) przestrzegania procedur określonych w załączniku nr 4 do umowy, w tym do zgodnego ze

standardami określonymi w tym Załączniku wypełniania skierowań, wprowadzania danych pacjentów do systemu informatycznego, kodowania Materiału, skierowań i kontenerów transportowych oraz przygotowywania Materiału do wysyłki,

- 3) zapewniania właściwej jakości Materiałów umożliwiającej przygotowanie Preparatów zgodnie z Zamówieniem oraz zgodnie ze standardami świadczenia usług Przyjmującego Zamówienie określonymi w załączniku nr 4 do niniejszej umowy,
- 4) odbioru wyników w formie elektronicznej,
- 5) zapłaty wynagrodzenia w wysokości i w terminach określonych w niniejszej umowie.

§ 6

1. Zamówienia składane będą w formie elektronicznej oraz dodatkowo w formie określonej w załączniku nr 1 do niniejszej umowy na następujący adres Przyjmującego Zamówienie: wraz z zamówieniem Udzielającego Zamówienia przygotuje, zgodnie z procedurami określonymi w załączniku nr 4 do niniejszej umowy, stosowną partię Materiału.
2. Przyjmuje się, że każda osoba posługująca się loginem (imię i nazwisko) i hasłem przekazany przez Przyjmującego Zamówienie skutecznie reprezentuje Udzielającego Zamówienia.
3. Warunkiem przyjęcia Zamówienia przez Przyjmującego Zamówienie jest prawidłowe, zgodne ze standardami określonymi przez Przyjmującego Zamówienie, wypełnienie skierowań oraz oznakowanie kodami paskowymi skierowań, pojemników z Materiałem i kontenerów transportowych.
4. Osobami uprawnionymi do znakowania kodami paskowymi są osoby zgłoszone przez Udzielającego Zamówienia, które przeszły szkolenie, o którym mowa w § 3 ust. 1 pkt 2) niniejszej umowy.
5. Odpowiedzialność za poprawne wprowadzenie danych do systemu informatycznego Przyjmującego Zamówienie spoczywa na Udzielającym Zamówienia.
6. Zamówienie będzie uważane za przyjęte przez Przyjmującego Zamówienie wyłącznie w przypadku złożenia potwierdzenia przyjęcia na dokumencie Zamówienia w sposób wskazany w załączniku nr 1 do niniejszej umowy.

§ 7

1. Strony oświadczają, że dokumentacja medyczna, w tym wszelkie dane osobowe, podlegają ochronie zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności postanowieniami rozporządzeń w sprawie zasad prowadzenia i rodzajów dokumentacji medycznej oraz 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).
2. Strony oświadczają, że zarówno dokumentacja, jak i dane osobowe będą podlegały wszelkim rygorom co do zasad ich przechowywania, w szczególności rygorom ich udostępniania.
3. Przyjmujący zobowiązuje się prowadzić rzetelnie i zgodnie z obowiązującymi przepisami dokumentację medyczną związaną z udzielanymi świadczeniami, w tym rejestracji osób zgłaszających się do niego skierowanych przez Udzielającego Zamówienie a w szczególności przechowywania w/w dokumentacji na zasadach określonych w ustawie z dnia 6 listopada 2008 roku o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta.

4. Strony szczegółowo ustaliły warunki przetwarzania danych w umowie o powierzenie przetwarzania danych stanowiącej załącznik nr 6 do niniejszej Umowy (dalej: „Umowa Powierzenia”).
5. W ramach realizacji Umowy, Strony przetwarzać będą dane osób wyznaczonych do bieżącego kontaktu, w tym dane pracowników oraz współpracowników.
6. Zakres danych osobowych, które są udostępniane pomiędzy Stronami obejmuje: imię, nazwisko, służbowy adres e-mail, służbowy numer telefonu, stanowisko zajmowane w podmiocie jednej ze Stron.
7. Każda ze Stron zobowiązuje się przetwarzać udostępnione jej dane osobowe drugiej Strony zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie ochrony danych osobowych, w szczególności zgodnie z postanowieniami Rozporządzenia.
8. Informacja o przetwarzaniu danych osobowych pracowników i współpracowników Przyjmującego Zamówienie wskazanych do kontaktu w celu realizacji Umowy, stanowi załącznik nr 7 do niniejszej umowy.

§ 8

1. Przyjmujący Zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wyrządzone w związku z wykonywaniem niniejszej Umowy, w tym za szkody na osobie i mieniu pacjentów, w szczególności wynikające z:
 - 1) niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania,
 - 2) przedstawienia danych stanowiących podstawę rozliczenia niezgodnie ze stanem faktycznym,
 - 3) braku dokumentacji medycznej lub statystycznej lub prowadzenia jej w sposób nieprawidłowy lub niekompletny,
 - 4) braku realizacji zaleceń pokontrolnych.
2. W przypadku naprawienia szkody przez Udzielającego Zamówienie, Udzielającemu Zamówienie przysługuje roszczenie regresowe w stosunku do Przyjmującego Zamówienie.
3. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że posiada umowę ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej na sumę gwarancyjną nie niższą niż suma określona w obowiązujących przepisach prawa, której kopia stanowi załącznik nr do niniejszej Umowy.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do jej odnawiania przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy. Nieprzedstawienie polisy w ciągu 7 dni od daty zakończenia poprzedniej umowy ubezpieczenia stanowić będzie podstawę do rozwiązania niniejszej Umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia, bez konieczności składania oświadczeń woli przez którąkolwiek ze stron Umowy.

§ 9

1. Przyjmującemu Zamówienie przysługuje wynagrodzenie za wykonanie badań histopatologicznych będących przedmiotem niniejszej Umowy.
2. Całkowite wynagrodzenie Przyjmującego Zamówienie stanowić będzie sumę iloczynów liczby wykonanych usług medycznych oraz cen jednostkowych za wykonanie określonego rodzaju usług medycznych wskazanych w załączniku nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy do niniejszej Umowy.
3. Ceny wskazane w załączniku nr 2 - formularz asortymentowo-cenowy obowiązują przez okres trwania umowy.

4. Za realizację przedmiotu umowy Przyjmujący Zamówienie w miesięcznych okresach rozliczeniowych będzie wystawiał fakturę do której zostanie dołączony wykaz osób, które skorzystały z poszczególnych rodzajów badań.
5. Udzielający Zamówienie zobowiązuje się do zapłaty należności w terminie do 30 dni od daty dostarczenia faktury na rachunek bankowy w niej wskazany. Strony niniejszej Umowy przyjmują, że dniem zapłaty będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego Zamówienie.
6. Udzielający Zamówienie akceptuje faktury elektroniczne przesyłane na adres mailowy: finanse@onkol.kielce.pl.
7. Przyjmujący Zamówienie nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z umowy. Powyższe dotyczy również innych czynności prawnych, które mogą skutkować przeniesienie wierzytelności z niniejszej umowy (factoring, poręczenie etc.).

§ 10

1. W ramach niniejszej umowy strony ponoszą odpowiedzialność solidarną wobec płatników świadczeń gwarantowanych.
2. Udzielający Zamówienie uprawniony jest do żądania wyrównania przez Przyjmującego Zamówienie szkody związanej z nałożeniem przez płatników świadczeń kar umownych lub obowiązków odszkodowawczych na podstawie postanowień umów o udzielenie świadczeń zdrowotnych w ramach powszechnego ubezpieczenia zdrowotnego, jeżeli nałożenie tych kar lub obowiązków zapłaty za odszkodowania było wynikiem niewłaściwego wykonania przez Przyjmującego Zamówienie zadań i obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
3. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń w zakresie udzielonego zamówienia ponoszą solidarnie Udzielający Zamówienia oraz Przyjmujący Zamówienie, stosownie do dyspozycji art. 27 ust. 7 ustawy o działalności leczniczej wyłączając choroby zakaźne, za które w całości odpowiedzialność ponosi Przyjmujący Zamówienie.

§ 11

1. Jeżeli Przyjmujący Zamówienie nie przystąpi lub przerwie wykonywanie przedmiotu umowy z przyczyn nieleżących po stronie Udzielającego Zamówienie, zapłaci Udzielającemu Zamówienie karę umowną w wysokości 10% rocznej wartości umowy brutto określonej w załączniku nr 2 niniejszej umowy.
2. Za opóźnienie w wydaniu wyników badań Przyjmujący Zamówienie zapłaci karę umowną Udzielającemu Zamówienie w wysokości 10% wartości badania za każdy dzień opóźnienia, liczonego od dnia następującego po dniu wskazanym w formularzy asortymentowo-cenowym.
3. Jeżeli szkoda przewyższa wysokość kary umownej, stronie uprawnionej przysługuje roszczenie o zapłatę odszkodowania uzupełniającego do wysokości szkody.
4. Przyjmujący Zamówienie wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z przysługującego mu wynagrodzenia.
5. Zapłata kary umownej nie pozbawia Udzielającego Zamówienia prawa dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 12

1. Zawiadomienia i oświadczenia przewidziane przez niniejszą Umowę wymagają formy pisemnej i będą dostarczone stronom osobiście, pocztą poleconą, pocztą kurierską, pocztą elektroniczną (e-

mailem) lub faksem potwierdzonym na poniższe adresy:

- 1) dla Przyjmującego Zamówienie:
adres:
Fax:
e-mail:
 - 2) dla Udzielającego Zamówienia
adres:
fax
e-mail:.....
2. O wszelkich zmianach adresu należy powiadomić pisemnie drugą Stronę, pod rygorem uznania przestania oświadczenia na dotychczasowy adres, ze skutkiem doręczenia.

§ 13

Umowa zostaje zawarta na okres od **18 września 2025 roku** do **31 sierpnia 2027 roku**.

§ 14

1. Strony zastrzegają sobie prawo do rozwiązania Umowy z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego w przypadku:
 - 1) wystąpienia okoliczności uniemożliwiających Przyjmującemu Zamówienie/Udzielającemu Zamówienia wykonanie postanowień Umowy,
 - 2) stwierdzenia niewłaściwego wykonania Umowy przez drugą stronę,
 - 3) nieprzestrzegania ustalonych terminów udzielania świadczeń przez Przyjmującego Zamówienie.
2. Udzielający Zamówienia może rozwiązać Umowę bez zachowania terminu wypowiedzenia w przypadku, gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy oraz w przypadku:
 - 1) utraty przez Przyjmującego Zamówienie uprawnień do wykonywania badań objętych niniejszą umową,
 - 2) zaprzestania przez Przyjmującego Zamówienie wykonywania umowy,
 - 3) nierzetelnego wykonywania badań przez Przyjmującego Zamówienie (dwukrotne błędne wykonanie tego samego badania),
 - 4) nieterminowego wykonywania przedmiotu niniejszej umowy przez Przyjmującego Zamówienie,
 - 5) odmowy przez Przyjmującego Zamówienie poddania się kontroli, do której Udzielający Zamówienie i Narodowy Fundusz Zdrowia są uprawnione na podstawie niniejszej umowy lub odmowy wykonania zaleceń pokontrolnych.
3. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie na zasadzie porozumienia Stron.
4. W wyżej wymienionych przypadkach Przyjmującemu Zamówienie nie przysługuje prawo do jakiegokolwiek odszkodowania (rekompensaty) poza wynagrodzeniem.
5. Wypowiedzenie Umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 15

1. Wszelkie zmiany postanowień niniejszej Umowy wymagają dla swej ważności formy pisemnej w postaci aneksów podpisanych przez obie strony.
2. Strony są zobowiązane do zachowania w ścisłej tajemnicy wszelkich postanowień niniejszej umowy.

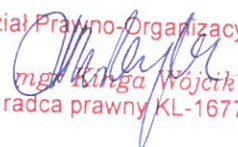
3. Ewentualne spory na tle wykonania niniejszej Umowy strony będą rozstrzygać polubownie. W przypadku braku porozumienia spory będą rozstrzygane przez sąd powszechny właściwy ze względu na siedzibę Udzielającego Zamówienia.
4. W sprawach nieuregulowanych mają zastosowanie przepisy powszechnie obowiązującego prawa.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

.....
Przyjmujący Zamówienie

.....
Udzielający Zamówienia

Załączniki:

1. Formularz asortymentowo-cenowy,
2. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych,
3. Zasady wypełniania skierowań; wzory druków skierowań; Procedura, przechowywania oraz transportu materiału do badań laboratoryjnych,
4. Umowa ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej,
5. Klauzula informacyjna,
6. Wykaz wykonywanych badań wraz z czasem oczekiwania, metodyką wykonania, wartościami referencyjnymi, potrzebnym materiałem do badań, wartością dopuszczalnego błędu całkowitego.

Dział Prawno-Organizacyjny

mgr Kinga Wójcik
radca prawny KL-1677

