

**UMOWA O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA
NA ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE**

Nr 1 /CYT/HEM 2026

(WZÓR)

zawarta w Kielcach, dnia 2025 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 polegających na wykonywaniu badań cytogenetycznych z zakresu diagnostyki i czynników rokowniczych, u pacjentów z hematologicznymi chorobami rozrostowymi, stanowiących uzupełnienie badań wykonywanych w ŚCO dla pacjentów Kliniki Hematologii i Transplantacji Szpiku Świętokrzyskiego Centrum Onkologii SPZOZ w Kielcach, w zakresie określonym w formularzu asortymentowo-cenowy, stanowiącym **załącznik nr 1** do Umowy, zwanych w dalszej części umowy „Badaniami”.
2. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że usługi będące przedmiotem zamówienia są zgodne z rodzajem działalności leczniczej i zakresem świadczeń zdrowotnych wykonywanych przez Przyjmującego Zamówienie zgodnie z wpisem do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą.

3. Materiał do badania będzie pobierany oraz dostarczony do Przyjmującego Zamówienie zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz Procedurą Przyjmującego Zamówienie, która stanowi **załącznik nr 2** do niniejszej Umowy.
4. 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. Wzory druków skierowań na badania stanowić będzie **załącznik nr 3** do niniejszej Umowy. W przypadkach wymagających pilnego wykonania badania, na skierowaniu należy umieścić adnotację „CITO”.
5. Udzielający Zamówienia zobowiązany jest uzyskać deklarację świadomej zgody pacjenta na wykonanie zleconego badania, której wzór stanowi **załącznik nr 4** do niniejszej Umowy.
6. Zmiana wzoru skierowania, deklaracji świadomej zgody pacjenta, procedury pobrania i transportu materiału do badania nie wymagają zmian postanowień niniejszej umowy.
7. Materiał do badań, odpowiednio zabezpieczony przez Udzielającego Zamówienia zostanie przekazany transportem medycznym ŚCO do siedziby Przyjmującego Zamówienie na koszt Udzielającego Zamówienia.
8. Przyjmujący Zamówienie ponosi odpowiedzialność za jakość dostarczonego materiału do badań od chwili jego odbioru, zgodnie z formą i warunkami ustalonymi wspólnie z Udzielającym Zamówienie.
9. Udzielający Zamówienia zobowiązuje się dostarczyć materiał do badań do laboratorium Przyjmującego Zamówienie w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach od 8:00 do godziny 14:00 z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.
10. Szacunkowa, maksymalna wartość badań objętych umową wynosi:**00 zł (słownie: złotych 00/100).**
11. Udzielający Zamówienia zastrzega sobie możliwość udzielenia zamówienia na inne badania niż wymienione w załączniku nr 1 - formularz asortymentowo-cenowy, a wykonywane przez Przyjmującego Zamówienie, których cena zostanie ustalona w drodze negocjacji.
12. Wskazana w załączniku nr 1 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.
13. Przyjmujący Zamówienie nie będzie wnosił do Udzielającego Zamówienia roszczeń w przypadku zlecenia mniejszej liczby Badań niż wskazana w załączniku nr 1 do niniejszej umowy, a także nie będzie naliczał dodatkowych opłat za gotowość do wykonania badań.
14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się utrzymać stałe ceny, wskazane w złożonym formularzu ofertowo-cenowym, w okresie trwania niniejszej umowy.
15. Strony umowy oświadczają, że działalność laboratorium objętego niniejszą umową musi być prowadzona zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30 czerwca 2025 r. w sprawie standardów jakości dla laboratoriów. W szczególności, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do spełnienia wszystkich wymagań określonych w załącznikach do ww. rozporządzenia, w tym dotyczących jakości badań analitycznych, mikrobiologicznych, genetycznych, toksykologicznych i cytomorfologii, oraz procedur laboratoryjnej interpretacji i autoryzacji wyników badań. W przypadku niewystarczającego poziomu jakości w dniu zawarcia umowy, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do pełnego dostosowania się do standardów jakości w terminie wskazanym ww. rozporządzeniu.

§ 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, a w szczególności: ustawą z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej, ustawą z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych i wydanych na ich podstawie aktów wykonawczych oraz ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta, rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 30 czerwca 2025 r. w sprawie standardów jakości dla laboratoriów, a także normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, wymogami Narodowego Funduszu Zdrowia, umowami zawartymi przez Udzielającego Zamówienia oraz postanowieniami niniejszej umowy oraz 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 do ewidencji prowadzonej przez Krajową Izbę 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) pracownie diagnostyczne, w których będą wykonywane badania spełniają warunki określone przez Narodowy Fundusz Zdrowia.
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. Świadczenia zdrowotne wykonywane będą przez minimum osoby.
7. W razie potrzeby Udzielający Zamówienia udostępni Przyjmującemu Zamówienie dokumentację medyczną pacjentów Udzielającego Zamówienia konieczną do wykonywania świadczeń.
8. Badania będą wykonywane w Przyjmującego Zamówienie w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach oddo z wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy.

§ 3

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zapewnienia prawidłowego transportu i przechowywania powierzonego przez Udzielającego Zamówienie materiału biologicznego, zgodnie

- ze standardami jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych oraz zgodnie z obowiązującymi zaleceniami i aktualną wiedzą chroniąc go przed utratą i zniszczeniem.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się na własny koszt i we własnym zakresie utylizować zużyty materiał biologiczny.
 3. 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.
 4. Wyniki badań wskazujące prawdopodobieństwo zagrożenia życia i zdrowia pacjenta lub znacznie odbiegające od normy, są przekazywane niezwłocznie Udzielającemu Zamówienie, zgodnie z procedurą opisaną w § 6 ust. 2.
 5. Przyjmujący Zamówienie nie może odmówić wykonania badania pacjentowi z przyczyn finansowych leżących po stronie Udzielającego Zamówienia.
 6. Termin wykonania badania uzależniony jest od rodzaju badania zgodnie ze wskazanym czasem oczekiwania w załączniku nr 1 - Formularz asortymentowo-cenowy i jest liczony od momentu otrzymania materiału od Udzielającego Zamówienia.
 7. W przypadku, gdy dostarczony przez Udzielającego Zamówienia materiał nie spełnia wymogów, o których mowa **§ 1 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 wyznacza Udzielającemu Zamówienia odpowiedni termin do dostarczenia materiału spełniającego uzgodnione wymogi.
 8. Przyjmujący Zamówienie jest odpowiedzialny wobec Udzielającego Zamówienia z tytułu uszkodzenia lub przypadkowej utraty materiału, po jego przyjęciu potwierdzonym stosownym dokumentem przekazania/przyjęcia.
 9. 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.
 10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do dostarczania aktualnych wykazów wykonywanych badań wraz z czasem oczekiwania, metodyką wykonania, potrzebnym materiałem do badań. Wykaz ten będzie aktualizowany na bieżąco w czasie trwania umowy.

§ 4

1. 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).
2. 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.

3. 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.
4. W przypadku kontroli, o której mowa w ust. 2, Przyjmujący Zamówienie udostępnia kontrolującemu wgląd w dokumenty, w tym dokumenty finansowe oraz dokumenty elektroniczne związane z wykonywaniem umowy.
5. 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.
6. Prawo kontroli przysługuje Udzielającemu Zamówienia, a także wskazanemu przez Udzielającego Zamówienia audytorowi oraz innym uprawnionym podmiotom w dowolnym terminie w trakcie wykonywania umowy.
7. 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.
8. 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.
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przekazania Udzielającemu Zamówienie zbiorczej listy badań wykonanych w danym miesiącu wraz z fakturą.
10. Określona liczba badań jest liczbą szacunkową i nie może stanowić podstawy roszczeń Przyjmującego Zamówienie o zapłatę należności z tytułu wykonanych świadczeń zdrowotnych.
11. Przyjmujący Zamówienie, na żądanie Udzielającego Zamówienie, w każdym czasie udzieli informacji o przebiegu wykonywania niniejszej umowy.
12. 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 a w szczególności musi być prawidłowo autoryzowany, tj. opatrzony pieczęcią i podpisem uprawnionego diagnosty.
13. 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.
14. Przyjmujący Zamówienie wprowadzi niniejszą umowę do portalu SZOI jako umowę podwykonawstwa.

§ 5

Przyjmujący Zamówienie oraz osoby, którymi posługiwać się będzie przy wykonywaniu świadczeń zobowiązane są:

- 1) udzielać świadczeń, objętych niniejszą Umową, zgodnie z aktualną wiedzą medyczną, standardami postępowania i procedurami medycznymi,
- 2) znać i przestrzegać przepisy określające prawa pacjenta,
- 3) znać i przestrzegać przepisy ustawy z dnia 15 września 2022r o medycynie laboratoryjnej,
- 4) znać i przestrzegać zasady kodeksu etyki diagnosty laboratoryjnego,
- 5) przestrzegać przepisy ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/697 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.U.UE.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04.,
- 6) znać i przestrzegać przepisy rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania,
- 7) prowadzić sprawozdawczość statystyczną na zasadach określonych w odrębnych przepisach,
- 8) poddawać się kontroli przeprowadzonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia, w zakresie określonym przepisami ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w zakresie obowiązków wynikających z Umowy oraz poddać się kontroli Udzielającego zamówienia w zakresie wykonywania obowiązków wynikających z niniejszej Umowy,
- 9) nie pobierać opłat od pacjentów lub ich rodzin z tytułu wykonywania świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy, pod rygorem jej rozwiązania bez zachowania okresu wypowiedzenia,
- 10) sporządzać rozliczenia stanowiące podstawę do wystawiania faktur.

§ 6

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonania badania oraz przekazania Udzielającemu Zamówienia jego wyniku w terminie do 14 dni roboczych, od dnia otrzymania materiału do badania, z zastrzeżeniem przedłużenia terminu wykonania badania wynikającego z konieczności uzyskania dodatkowych informacji od Udzielającego Zamówienia.
2. Wyniki badania przekazywane będą Udzielającemu Zamówienia pocztą elektroniczną, poprzez wprowadzenie wyników badań do środka komunikacji elektronicznej w taki sposób, żeby Udzielający Zamówienia mógł zapoznać się z ich treścią. Wyniki badania przekazywane pocztą elektroniczną będą w postaci zaszyfrowanej **przy użyciu hasła** nadanego przez Przyjmującego Zamówienie, które będzie obowiązywało przez okres nie dłuższy niż 1 rok. Po upływie tego okresu lub w razie potrzeby hasło zostanie zmienione. Przekazanie wyników pocztą elektroniczną (e-mail), w postaci niezaszyfrowanej, możliwe jest jedynie w przypadku pilnym, na żądanie Udzielającego Zamówienia po zastosowaniu pseudonimizacji. (Pseudonimizacja – zastąpienie danych osobowych (imię, nazwisko, PESEL) numerem identyfikacyjnym pacjenta podanym przez Udzielającego Zamówienia).
3. Wyniki badania mogą być na wniosek Udzielającego Zamówienia przekazane w formie pisemnej w postaci papierowej listem poleconym na adres wskazany w skierowaniu.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest dostarczyć wyniki badania Udzielającemu Zamówienia na własny koszt.

§ 7

1. Ze strony Udzielającego Zamówienia do kontaktu z Przyjmującym Zamówienie wyznacza się:
.....
2. Ze strony Przyjmującego Zamówienie osobami do kontaktu z Udzielającym Zamówienia wyznacza się:
.....

§ 8

1. Za wykonane na podstawie niniejszej umowy badania, Udzielający Zamówienia zobowiązuje się zapłacić Przyjmującemu Zamówienie wynagrodzenie będące iloczynem liczby wykonanych badań i ich cen jednostkowych określonych w **załączniku nr 1** do Umowy.
2. Za realizację przedmiotu umowy, Przyjmujący Zamówienie będzie wystawiał fakturę za każdy miesięczny okres rozliczeniowy. Do faktury każdorazowo zostanie dołączony wykaz badań przeprowadzonych w danym okresie rozliczeniowym.
3. Wykaz, o którym mowa w ust. 2 zawierać będzie: datę skierowania lub wykonania badania, nazwę badania, wewnętrzny kod procedury (jeśli dotyczy), cenę badania oraz kwotę łącznego wynagrodzenia.
4. Udzielający Zamówienia zobowiązuje się do zapłaty należności w terminie 60 dni od daty wystawienia faktury na rachunek bankowy w niej wskazany.
5. Udzielający Zamówienia akceptuje faktury elektroniczne przesyłane na adres mailowy: finanse@onkol.kielce.pl.
6. Przyjmujący Zamówienia nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z umowy. Powyższe dotyczy również innych czynności prawnych, które mogą skutkować przeniesieniem wierzytelności z niniejszej umowy (factoring, poręczenie etc.).

§ 9

1. Przyjmujący Zamówienia 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 Zamówienia, Udzielającemu Zamówienia przysługuje roszczenie regresowe w stosunku do Przyjmującego Zamówienia.
3. Przyjmujący Zamówienia oświadcza, że posiada umowę ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej na sumę gwarancyjną nie niższą niż suma określona w obowiązujących przepisach prawa, której kopia stanowi **załącznik nr 5** do niniejszej Umowy.
4. Przyjmujący Zamówienia 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 ze skutkiem

natychmiastowym, bez konieczności składania oświadczeń woli przez którąkolwiek ze stron Umowy.

§ 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 obowiązku 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.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie informować Udzielającego Zamówienia o wszelkich zdarzeniach mogących skutkować zgłoszeniem wobec niego roszczeń odszkodowawczych.

§ 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 1** 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. 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 osobowych, 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.

§ 13

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się, że bez zgody Udzielającego Zamówienia, wyrażonej w formie pisemnej, pod rygorem nieważności:
 - 1) nie dokona cesji wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy,
 - 2) nie udzieli pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy na drodze sądowej lub pozasądowej, za wyjątkiem pełnomocnictwa dla radcy prawnego lub adwokata,
 - 3) nie zawrze umowy poręczenia dotyczącej wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją niniejszej umowy.

§ 14

Umowa zostaje zawarta na okres **od 01.01.2026 roku do 31.12.2027 roku**.

§ 15

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) 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,
 - 6) nieposiadania ważnej umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej.
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.

§ 16

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. Wzór druku skierowania,
3. Procedura przygotowania pacjenta i pobierania materiału, przechowywania oraz transportu materiału do badań laboratoryjnych,
4. Deklaracja świadomej zgody pacjenta na badanie genetyczne,
5. Umowa ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej,
6. Klauzula informacyjna,

7. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych,
8. Wykaz wykonywanych badań wraz z czasem oczekiwania, metodyką wykonania, potrzebnym materiałem do badań,
9. Aktualny wydruk z Krajowego Rejestru Sądowego.

