

**UMOWA NA UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH
W ZAKRESIE DIAGNOSTYKI HISTOPATOLOGICZNEJ I CYTOLOGICZNEJ
nr 502.02.2023
(projekt)**

zawarta w dniu2023 r. w Parczewie, pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Parczewie z siedzibą przy ul. Kościelnej 136, 21-200 Parczew, wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej pod nr KRS 0000015873, prowadzonego przez Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, wpisanym do Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą pod numerem 000000002950, prowadzonego przez Wojewodę Lubelskiego, REGON: 000306489, NIP: 5391333279

reprezentowanym przez **Jarosława Ostrowskiego – Dyrektora,**
zwanym w dalszej części umowy **Udzielającym Zamówienia,**

a

..... z siedzibą przy ul.
....., REGON:, NIP:

reprezentowanym przez:

zwanym dalej **Przyjmującym Zamówienie**

o treści następującej:

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest zabezpieczenie usług w zakresie wykonania badań materiałów biologicznych dostarczonych przez Udzielającego Zamówienia na rzecz pacjentów Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Parczewie (dalej SPZOZ w Parczewie), ich oceny i opisu oraz wykonania badań materiałów biologicznych pobranych przez Przyjmującego Zamówienie na rzecz pacjentów skierowanych przez SPZOZ w Parczewie, ich oceny i opisu z nieokreśloną liczbą uprawnionych do świadczeń zdrowotnych.
2. Badania, o których mowa w ust. 1 dotyczą:
 - 1) diagnostyka histopatologiczna i cytologiczna,
 - 2) badania histopatologiczne śródoperacyjne,
 - 3) biopsja aspiracyjna cienkoigłowa,
 - 4) badania immunohistochemiczne i immunofluorescencyjne.
3. Zakres ww. badań oraz cennik stanowią załącznik nr 1.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się udzielać świadczeń zdrowotnych w oparciu o sprzęt i aparaturę medyczną zgodnie z wymogami określonymi przez NFZ dla pracowni diagnostycznych, posiadających stosowne certyfikaty, atesty uzyskane w trybie przewidzianym odrębnymi przepisami, aktualne przeglądy wykonane przez uprawnione serwisy oraz przy udziale personelu, posiadającego odpowiednie kwalifikacje potwierdzone stosownymi dokumentami.
5. W przypadku, gdy po stronie Udzielającego Zamówienia wystąpi konieczność zlecenia wykonania świadczeń zdrowotnych z zakresu diagnostyki histopatologicznej, cytologicznej, immunohistochemicznej

i immunofluorescencyjnej innych niż określone w załączniku nr 1, ale uwzględniających kompetencyjnie i możliwości Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do ich wykonania lub zapewnienia, że zostaną wykonane. Termin wykonania, wynagrodzenie Przyjmującego Zamówienie, zostanie określone przez Strony, w miarę możliwości zanim zostanie zlecone wykonanie świadczenia zdrowotnego, o którym mowa w poprzednim zdaniu.

6. Udzielający Zamówienia zastrzega sobie prawo do zlecenia udzielania świadczeń w ilości mniejszej lub większej niż wskazana w załączniku nr 2 do MI (dopuszcza się przesunięcia w ilości badań zlecanych między poszczególnymi pozycjami, w ramach badań określonych w załączniku nr 1).
7. Wyniki dostarczane przez Przyjmującego Zamówienia Udzielającemu Zamówienia muszą być przekazywane zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1923, ze zm.) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. z 2017 r. poz. 2435, ze zm.). Wyniki będą dostarczane w formie papierowej na adres siedziby Udzielającego Zamówienia na koszt Przyjmującego Zamówienie, a także będą zgodne z obowiązującymi przepisami w zakresie dokumentacji medycznej. Do czasu pełnej integracji przesyłu zleceń/wyników pomiędzy systemami Przyjmującego Zamówienia i Udzielającego Zamówienia wyniki będą również dostarczane w formie elektronicznej w oparciu o system informatyczny Przyjmującego Zamówienia, a także w przypadku badania śródoperacyjnego wynik tego badania będzie dostarczany do Udzielającego Zamówienia drogą telefoniczną lub mailową z potwierdzeniem odbioru.
8. Dopuszcza się dostarczanie wyników za pośrednictwem strony internetowej Przyjmującego Zamówienia z możliwością pobrania pliku z indywidualnym wynikiem (co najmniej w formacie *pdf). w zamian za formę papierową.
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do udzielania świadczeń zdrowotnych, o których mowa w § 1 ust. 2 pkt 1, 2, 4 umowy w możliwie największej dostępności w ciągu tygodnia do badań (możliwie największa liczba dni w tygodniu oraz godzin w ciągu dnia), zgodnie z wymogami określonymi przez NFZ dla pracowni diagnostycznych.
10. W zakresie badania, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt 3 Przyjmujący Zamówienie dokonuje badania i pobiera materiał od pacjenta minimum jeden raz w miesiącu, we własnym zakresie przy pomocy wykwalifikowanego personelu zgodnie z obowiązującymi procedurami i przepisami, w miejscu i godzinach ustalonych przez Strony.

§ 2

1. Przyjmujący Zamówienie zapewni Udzielającemu Zamówienia druki skierowań na badania zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. z 2017 r. poz. 2435, ze zm.).
2. Skierowanie (formularz zlecenia) winno zawierać przynajmniej:
 - 1) dane pacjenta lub zmarłego pacjenta:
 - a) imię (imiona) i nazwisko,
 - b) płeć,
 - c) adres miejsca zamieszkania,
 - d) datę urodzenia,
 - e) numer PESEL, jeżeli został nadany, w przypadku noworodka - numer PESEL matki, a w przypadku osób, które nie mają nadanego numeru PESEL - rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość,

- f) w przypadku gdy pacjentem jest osoba małoletnia, całkowicie ubezwłasnowolniona lub niezdolna do świadomego wyrażenia zgody - imię (imiona) i nazwisko przedstawiciela ustawowego oraz adres jego miejsca zamieszkania;
- 2) nazwę podmiotu Udzielającego Zamówienia;
- 3) rodzaj materiału i lokalizacja zmiany anatomicznej;
- 4) datę i godzinę pobrania materiału;
- 5) wskazania medyczne do wykonania badania:
 - a) rozpoznanie wstępne kliniczne, numery statystyczne ustalone według Międzynarodowej Statystycznej Klasyfikacji Chorób i Problemów Zdrowotnych Rewizji Dziesiątej;
 - 6) oznaczenie lekarza zlecającego i kierującego na badanie:
 - a) imię i nazwisko, posiadaną specjalizację, numer prawa wykonywania zawodu,
 - b) podpis;
 - 7) tryb wykonania badania;
 - 8) datę wystawienia skierowania.
- 3. Przyjmujący Zamówienie dokona integracji własnego systemu informatycznego z systemem informatycznym używanym przez Udzielającego Zamówienia w niżej wymienionym zakresie, w terminie do 180 dni od rozpoczęcia trwania umowy do przesyłania zleceń/skierowań oraz wyników (pod warunkiem późniejszego obowiązkowego skutecznego przesłania (uzupełnienia) wyników do systemu szpitalnego wszystkich badań wykonanych od początku umowy). W przypadku wskazanym w niniejszym ustępie:
 - 1) Komunikacja między systemami Udzielającego Zamówienia i Przyjmującego Zamówienie powinna być zapewniona przez bezpieczny tunel VPN.
 - 2) Udzielający Zamówienia wymaga, aby laboratoryjny system informatyczny Przyjmującego Zamówienia był zintegrowany po HL7 z użytkowanym szpitalnym systemem informatycznym Udzielającego Zamówienia CompuGroup Medical CliniNET co najmniej w zakresie:
 - a) automatycznego przyjmowania/wysyłania zleceń oraz przesyłania wyników badań. Zlecenie na badanie musi pojawić się w obu systemach niezależnie od tego, w którym zostało zarejestrowane. Zlecenie/wynik dotyczący badania musi być prawidłowo podłączone do odpowiedniej wizyty/pobytu pacjenta,
 - b) przesyłane wyniki badań muszą być w postaci umożliwiającej uzyskanie po stronie systemu szpitalnego prezentacji tych wyników w formie opisowej (tekstowej),
 - c) prawidłowej identyfikacji danych pacjentów pomiędzy systemami. Podstawowymi identyfikatorami pacjenta jest PESEL lub identyfikator pacjenta w systemie szpitalnym,
 - d) wyniki przesyłane powinny być do systemu Udzielającego Zamówienia bezpośrednio po ich opracowaniu / pojawieniu się w systemie Przyjmującego Zamówienie.
 - 3) Udzielający Zamówienia wymaga, aby laboratoryjny system informatyczny Przyjmującego Zamówienia był zintegrowany z użytkowanym szpitalnym systemem informatycznym Udzielającego Zamówienia CompuGroup Medical CliniNET również w zakresie przesyłania wyników badań w standardzie HL7 CDA wymaganym z ustawy o EDM. Taki dokument powinien trafić do repozytorium Udzielającego Zamówienia
- 4. Koszty integracji, o której mowa w ust. 3 ponosi Przyjmujący Zamówienie.
- 5. Z wykonanych badań Przyjmujący Zamówienie wykona i dostarczy comiesięczny wykaz pozwalający na:
 - 1) analizę ilościową i asortymentową m.in.
 - a) raport ogólny - ze względu na rodzaj badania, cenę i wartość;
 - b) raport szczegółowy - ze względu na zlecającą komórkę organizacyjną, rodzaj badania, cenę i wartość;

- c) raport szczegółowy - ze względu na zlecającego lekarza;
- d) raport szczegółowy – ze względu na numer PESEL pacjenta, imię i nazwisko pacjenta oraz rodzaj badania, cenę i wartość,
- 2) archiwizację danych dotyczących wykonanych badań,
6. Wykaz, o którym mowa w ust. 5 pkt 1 lit. a zostanie sporządzony w formie papierowej i dołączony do faktury VAT przekazywanej Udzielającemu Zamówienia.
7. Wykazy, o których mowa w ust. 5 pkt 1 lit. a, b, c, d zostaną sporządzone w formie cyfrowej w formacie arkusza kalkulacyjnego *.xls lub *.xlsx lub *.csv oraz *.pdf oraz zabezpieczone hasłem i dostarczone na adresy e-mail: metorg@spzozparczew.pl oraz koszty@spzozparczew.pl najpóźniej do dnia 10 każdego miesiąca za miesiąc poprzedni.
8. Przesyłane pliki z wykazami, o których mowa w ust. 6 będą zabezpieczone hasłem o brzmieniu
9. Przyjmujący Zamówienie posiada aktywne konto w Systemie Zarządzania Obiegiem Informacji (SZOI), obsługiwane przez Narodowy Fundusz Zdrowia i w związku z realizacją umowy zobowiązuje się niezwłocznie po jej zawarciu dokonać aktualizacji wymaganych przez Narodowy Fundusz Zdrowia danych w ww. systemie.

§ 3

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonywać na rzecz Udzielającego Zamówienia badania oraz opisy i oceny wyniku:
 - 1) materiału badawczego pobranego przez Udzielającego Zamówienia,
 - 2) materiału badawczego pobranego przez Przyjmującego Zamówienie od pacjenta skierowanego przez Udzielającego Zamówienia
2. **W przypadku określonym w ust. 1 pkt 2, w zakresie badania, o którym mowa w § 1 ust. 2 pkt 3 badanie będzie pobierane w siedzibie Udzielającego Zamówienia.**
3. Odbiór i transport materiału do badań oraz materiały transportowe zabezpiecza Przyjmujący Zamówienie na swój koszt.
4. Materiały do badań odbierane będą w siedzibie Udzielającego Zamówienia (pod adresem: Dział Diagnostyki Laboratoryjnej SPZOZ w Parczewie, ul. Kościelna 136, 21-200 Parczew) w dniach roboczych w godzinach, z wyjątkiem sobót oraz dni ustawowo wolnych od pracy. **W przypadku badania śródoperacyjnego materiały do badań odbierane będą w siedzibie Udzielającego Zamówienia (pod adresem: Blok Operacyjny SPZOZ w Parczewie, ul. Kościelna 136, 21-200 Parczew).**
5. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się w zależności od rodzaju badania i związanej z jego wykonaniem specyfiki, do maksymalnego skrócenia okresu oczekiwania na wynik. Okres oczekiwania na wyniki badań nie może przekroczyć czasookresu określonego w załączniku nr 1 do umowy.
6. Przyjmujący Zamówienie ma obowiązek archiwizowania skierowań na badania oraz wyników badań zgodnie z obowiązującymi przepisami.
7. Przyjmujący Zamówienie zapewnia, że w przypadku uzyskania informacji o wynikach badania świadczących o ciężkim zagrożeniu zdrowia i/lub życia pacjenta, diagnosta laboratoryjny ma obowiązek niezwłocznego i skutecznego przekazania informacji o wynikach lekarzowi zlecającemu badanie lub lekarzowi dyżurnemu lub dyżurującemu pracownikowi Działu Diagnostyki Laboratoryjnej Udzielającego Zamówienia (faxem: 83 3552188 lub tel.: 83 3552182).

§ 4

1. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do prowadzenia dokumentacji medycznej oraz sprawozdawczości statystycznej, na zasadach obowiązujących w podmiotach leczniczych.
2. Przyjmujący Zamówienie na swój koszt, w razie niemożliwości wykonania niektórych świadczeń zdrowotnych, o których mowa w § 1 może skorzystać z innego laboratorium diagnostycznego prowadzonego w ramach prowadzonej działalności diagnostyki będącej przedmiotem niniejszej umowy, bądź z usług innych osób lub podmiotów wskazanych przez Przyjmującego Zamówienie i zaakceptowanych (na piśmie) przez Dyrektora Udzielającego Zamówienie (lub jego zastępcę). Za działanie tych osób lub podmiotów Przyjmujący Zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność.

§ 5

1. Przyjmujący Zamówienie zapewnia, iż świadczenia w zakresie badań diagnostycznych stanowiących przedmiot niniejszej umowy będą zgodne z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U. z 2019 r. poz. 1923, ze zm.) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. z 2017 r. poz. 2435, ze zm.) a także zgodnie ze standardami i wytycznymi w patomorfologii Polskiego Towarzystwa Patologów.
2. Przyjmujący Zamówienie zapewnia, iż świadczenia zdrowotne w zakresie badań specjalistycznych wykonane będą przez specjalistów danego zakresu, na aparaturze gwarantującej skuteczną diagnostykę oraz zgodnie z warunkami i wymaganiami określonymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz.U. z 2022 r., poz. 974, ze zm.).
3. Przyjmujący zamówienia zapewni wykonywanie świadczeń objętych niniejszą umową przez co najmniej osób
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych.
5. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do rzetelnego wykonywania świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy z wykorzystaniem wiedzy medycznej i umiejętności zawodowych oraz z uwzględnieniem postępu w zakresie diagnostyki laboratoryjnej.
6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się przestrzegać:
 - 1) przepisów określających prawa pacjenta,
 - 2) przepisów prawnych obowiązujących w ochronie zdrowia, w szczególności wszelkich przepisów wprowadzonych przez Narodowy Fundusz Zdrowia obowiązujących podmioty wykonujące działalność leczniczą,
6. Przyjmujący Zamówienie (w zakresie badań diagnostycznych) zobowiązany jest do przedłożenia, najpóźniej w dniu podpisania umowy:
 - 1) procedury przygotowania pacjenta i pobierania materiału, przechowywania oraz transportu materiału do badań laboratoryjnych będących przedmiotem umowy, która stanowi Załącznik nr 3 do niniejszej umowy.

§ 6

1. Przyjmujący Zamówienie, zobowiązuje się prowadzić wewnętrzną i zewnętrzną kontrolę jakości wykonywanych badań zgodnie z rozporządzeniem ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r.

w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.

2. Przyjmujący Zamówienie, zobowiązuje się do prowadzenia rejestru błędów laboratoryjnych i przed-laboratoryjnych i minimum jeden raz na 6 miesięcy, przygotuje informację o pojawiających się błędach przed-laboratoryjnych, w szczególności:
 - 1) błędów w technice pobrania, znakowania, przechowywania, popełnionych przez pracowników Zamawiającego,
 - 2) jakości dostarczonego materiału,
 - 3) jakości wykonywanych usług zgłaszanych przez pracowników Udzielającego Zamówienia,
 - 4) błędów w technice odbioru materiału, transportu, przechowywania, przekazania do badań przez personel Przyjmującego Zamówienie.

§ 7

1. Za wykonanie przedmiotu umowy określonego w § 1 strony ustalają wynagrodzenie określone w cenniku stanowiącym Załącznik nr 1 do niniejszej umowy, zgodne z Załącznikiem nr 2 MI wg. oferty złożonej przez Przyjmującego Zamówienie, (w sytuacji gdy zostaną przeprowadzone negocjacje: z uwzględnieniem cen jednostkowych ustalonych w toku negocjacji, określonych szczegółowo w protokołach stanowiących załącznik nr 1a do umowy).
2. Wynagrodzenie umowne ustalone w ust. 1 obejmuje wszystkie koszty związane z realizacją umowy.
3. Wypłata wynagrodzenia za realizację przedmiotu umowy określonego w § 1 ust. 1 uzależniona jest od prawidłowego sporządzenia faktury wraz z załączonym szczegółowym ilościowym i asortymentowym wykazem wykonanych świadczeń (o którym mowa w § 2 ust. 5).
4. Faktura powinna być wystawiona w terminie do 15. dni po zakończeniu m-ca obrachunkowego (kalendarzowego) przez Przyjmującego Zamówienie, wraz z wykazem, o którym mowa w ust. 3.
5. Zapłata z tytułu wykonania umowy nastąpi w terminie do 60 dni, licząc od dnia złożenia Udzielającemu Zamówienia prawidłowo wystawionej faktury z załączonym wykazem, o którym mowa w ust. 3 na wskazane konto bankowe Przyjmującego Zamówienie. Jeżeli termin płatności upływa w sobotę, niedzielę lub inny dzień wolny od pracy, to płatności dokonuje się następnego dnia roboczego.
6. Jako datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego Zamówienia.
7. Wynagrodzenie ustalone w ust. 1 nie zostanie podwyższone przez okres miesięcy od dnia podpisania niniejszej umowy, z zastrzeżeniem ust. 8 i 9.
8. Po upływie okresu wskazanego w ust. 7 dopuszcza się możliwość podwyższenia wysokości wynagrodzenia na pisemny wniosek Przyjmującego Zamówienie, nie więcej niż o średnioroczny wskaźnik zmiany cen towarów i usług za ostatni rok kalendarzowy ogłaszany przez Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Każdorazowa zmiana wysokości wynagrodzenia może być dokonana nie wcześniej niż po upływie 12 miesięcy od daty poprzedniej waloryzacji.
9. W przypadku pogorszenia się sytuacji finansowej Udzielającego Zamówienia z przyczyn niezależnych od niego (w szczególności skutek braku, zmniejszenia finansowania świadczeń przez NFZ ponad limity określone umową o świadczenia zdrowotne) strony dopuszczają możliwość obniżenia wynagrodzenia, o którym mowa w ust. 1, również w okresie niezmienności, o której mowa w ust. 7 i 8. Zmiany te mogą być wprowadzone po przeprowadzeniu negocjacji za porozumieniem stron.
10. W przypadku nałożenia na Przyjmującego Zamówienie, na podstawie niniejszej umowy, jakiegokolwiek kary umownej, nałożona kara umowna będzie płatna na podstawie noty obciążeniowej, w terminie wskazanym w notcie.

11. Udzielający Zamówienia zastrzega sobie prawo do potrącania kar wynikających z umowy, jak też kar (innych obciążeń) nałożonych przez np.: NFZ w związku ze stwierdzonymi nieprawidłowościami w udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych niniejszą umową, z należnościami wynikającymi z faktur wystawionych przez Przyjmującego Zamówienie.
12. Ewentualna czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Udzielającego Zamówienia z niniejszej umowy może odbyć się wyłącznie za zgodą podmiotu, który utworzył Udzielającego Zamówienie, wyrażoną pod rygorem nieważności na piśmie.

§ 8

1. W przypadku wystąpienia okoliczności, gdy dane badanie specjalistyczne nie będzie mogło być wykonane na warunkach określonych niniejszą umową, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonać je na swój koszt w innym laboratorium podmiotu leczniczego, spełniającym warunki wymagane niniejszą umową.
2. Niewywiązanie się przez Przyjmującego Zamówienie z obowiązku określonego w ust. 1 spowoduje, iż Udzielający Zamówienia skorzysta z usług innego świadczeniodawcy, a wszelkie z tego tytułu poniesione koszty (oprócz samej ceny) w kwocie przekraczającej cenę, która byłaby należna za prawidłowe wykonanie badania przez Przyjmującego Zamówienie, zostaną pokryte przez Przyjmującego Zamówienie.

§ 9

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do poddania się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie spełniania wymagań niezbędnych do wykonania usług medycznych będących przedmiotem niniejszej umowy, na zasadach określonych ustawą z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. z 2022 r. poz. 2561, ze zm.).
2. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, iż spełnia standardy określone przez Narodowy Fundusz Zdrowia w zakresie diagnostyki laboratoryjnej będącej przedmiotem niniejszej umowy.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do poddania się kontroli przez osobę wyznaczoną przez Udzielającego Zamówienia w zakresie należytego wykonywania świadczeń objętych niniejszą umową.
4. Przyjmujący Zamówienie przyjmuje obowiązek poddania się kontroli przeprowadzonej przez organy zewnętrznie upoważnione ustawowo do kontrolowania jednostki, w szczególności co do:
 - 1) sposobu udzielania przedmiotowych świadczeń;
 - 2) dokonywania rozliczeń ustalających koszty udzielanych świadczeń i należności za udzielane świadczenia;
 - 3) prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej;
 - 4) prowadzenia wymaganej sprawozdawczości statystycznej;
 - 5) używania sprzętu, aparatury medycznej i innych środków niezbędnych do udzielania świadczeń.
6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do terminowej realizacji zaleceń pokontrolnych.

§ 10

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń będących przedmiotem umowy ponoszą solidarnie Udzielający Zamówienia i Przyjmujący Zamówienie.
2. Przyjmujący Zamówienie ponosi odpowiedzialność za nienależyte i nieterminowe wykonywanie

obowiązków związanych z wykonywaniem świadczeń stanowiących przedmiot niniejszej umowy.

3. W zakresie rozliczeń regresowych między stronami umowy w związku z odpowiedzialnością solidarną, o której mowa w ust. 1 Udzielający Zamówienia nie ponosi odpowiedzialności, jeśli szkoda powstała z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie lub też nie ponosi odpowiedzialności w stopniu w jakim szkoda była następstwem przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie. Powyższe oznacza w szczególności, że w przypadku, kiedy Udzielający Zamówienia zapłaci odszkodowanie (w tym zadośćuczynienie) jako dłużnik solidarny, Udzielający Zamówienia będzie uprawniony do żądania od Przyjmującego Zamówienie zwrotu całości lub części zapłaconej przez niego kwoty tytułem takiego odszkodowania (w tym zadośćuczynienia) w zależności od okoliczności, a zwłaszcza od winy Przyjmującego Zamówienie oraz od stopnia w jakim przyczynił się do powstania szkody.

§ 11

Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że świadczenia zdrowotne wykonywane przez niego na podstawie umów z innymi podmiotami (w tym z podmiotami leczniczymi) nie będą ograniczały realizacji obowiązków określonych niniejszą umową, jak też nie będą zwiększały kosztów świadczeń stanowiących przedmiot tej umowy.

§ 12

1. Przyjmujący Zamówienie posiada umowę ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej, która obejmuje szkody będące następstwem udzielania świadczeń zdrowotnych albo niezgodnego z prawem zaniechania udzielania świadczeń zdrowotnych zgodnie z art. 17 ust. 1 pkt 4 lit. a ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2023 r. poz. 991, ze zm.).
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do utrzymywania ważnego ubezpieczenia i niezmnieszenia jego zakresu oraz sumy przez cały okres obowiązywania umowy (zgodnie z rozporządzeniem wydanym na podstawie art. 25 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej).
3. W przypadku, gdy umowa ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej ulega rozwiązaniu w trakcie obowiązywania umowy, Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest dostarczyć kopię nowej polisy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej lub innego dokumentu potwierdzającego zawarcie umowy ubezpieczenia na następny okres, najpóźniej w ostatnim dniu obowiązywania poprzedniej polisy.
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się przestrzegać zasad uczciwej konkurencji, za naruszenie której Strony uważają w szczególności:
 - 1) wskazywanie pacjentom Udzielającego Zamówienia innych niż Udzielający Zamówienia wykonawców usług medycznych w zakresie prowadzonym przez Udzielającego Zamówienia,
 - 2) udzielanie osobom trzecim informacji, których ujawnienie mogłoby być szkodliwe dla interesów Udzielającego Zamówienia.

§ 13

Przyjmującego Zamówienie obowiązuje zakaz pobierania jakichkolwiek opłat na własną rzecz od pacjentów lub ich opiekunów z tytułu wykonywania świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy pod rygorem

rozwiązania niniejszej umowy w trybie natychmiastowym.

§ 14

1. Udzielający Zamówienia wprowadza kary umowne za nieprzestrzeganie lub niewykonywanie postanowień umowy oraz naruszenie praw pacjenta w wysokości: 500,00 zł (pięćset złotych) za każdy stwierdzony i udokumentowany przypadek:
 - 1) niewykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy, tj. w szczególności wykazania w fakturach i sprawozdaniach większej liczby świadczeń niż faktycznie udzielono lub niedostarczenie wraz z fakturą załączenia, o którym mowa w § 2 ust. 5 lub realizację świadczeń niezgodnie z określonymi terminami, innymi wymogami,
 - 2) nieterminowej realizacji lub brak realizacji zaleceń i wniosków pokontrolnych,
 - 3) obniżenia jakości świadczeń zdrowotnych polegające na braku wymaganych kwalifikacji osób udzielających świadczeń zdrowotnych,
 - 4) nieuzasadnionej odmowy udzielania pacjentowi świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy,
 - 5) przerwy w udzielaniu świadczeń zdrowotnych bez podania uzasadnionej przyczyny i uzyskania zgody Udzielającego Zamówienia,
 - 6) pobierania nienależnych opłat od pacjenta za świadczenia zdrowotne będące przedmiotem umowy,
 - 7) utrudniania przeprowadzenia kontroli osobom działającym w imieniu Udzielającego Zamówienia,
 - 8) braku lub nie w pełni prowadzonej dokumentacji (również w systemie informatycznym),
2. Przyjmujący Zamówienie zapłaci karę umowną za rozwiązanie umowy przez Udzielającego Zamówienia bądź Przyjmującego Zamówienia z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienia w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy na dzień rozwiązania.
3. Stosowanie kar umownych jest niezależne od postanowień umowy w zakresie jej rozwiązania z zachowaniem okresu wypowiedzenia.
4. Udzielający zamówienie, ma prawo dochodzenia odszkodowania, przenoszącego wysokość kary umownej.

§ 15

1. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, o których powzięły wiadomość przy realizacji postanowień niniejszej umowy i które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993r o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji oraz/lub podlegają ochronie w rozumieniu ustawy o ochronie danych osobowych.
2. Strony zgodnie oświadczają, że są niezależnymi administratorami danych osobowych i zobowiązują się przy ich przetwarzaniu do przestrzegania zasad określonych w Rozporządzeniu 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 (RODO).

§ 16

Umowa zostaje zawarta na czas określony **od dnia 01.01.2024 r. do dnia 31.12.2026 r.**

§ 17

1. Umowa może zostać rozwiązana bez okresu wypowiedzenia, gdy druga Strona w sposób rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
2. Za rażące naruszenie istotnych postanowień umowy przez Przyjmującego Zamówienie, uprawniające Udzielającego Zamówienia do rozwiązania umowy w trybie, o którym mowa w ust. 1 uznaje się w szczególności, podanie nieprawdziwych danych, naruszenie zapisów § 1 ust. 1-3, ust. 7, 9, § 2, § 3, § 4, § 5, § 12, § 13, § 15.
3. Udzielający Zamówienia może rozwiązać umowę za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego z ważnych i uzasadnionych przyczyn.
4. Umowa może ulec rozwiązaniu za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego przez Przyjmującego zamówienie w przypadku niezapłacenia przez Udzielającego Zamówienia należności, o których mowa w § 7 ust. 5, za okres co najmniej trzech pełnych, kolejnych miesięcznych okresów rozliczeniowych.
5. Przed podjęciem decyzji o rozwiązaniu umowy za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, o którym mowa w ust. 4, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wezwać Udzielającego Zamówienia do zapłaty zaległości wyznaczając mu dodatkowy 30 dniowy termin. Po bezskutecznym upływie ww. 30 dniowego terminu, Przyjmujący Zamówienie może skorzystać z możliwości rozwiązania umowy za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia, o którym mowa w ust. 4. W przypadku uregulowania zaległości, o której mowa w ust. 4 przez Udzielającego Zamówienia w dodatkowo wyznaczonym terminie bądź w okresie wypowiedzenia, umowa nie ulega rozwiązaniu.
6. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie za porozumieniem Stron.

§ 19

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej, Ustawy z dnia 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych oraz przepisy Kodeksu Cywilnego.
2. Spory, które mogą wynikać w trakcie realizacji umowy, a które nie zostaną rozstrzygnięte polubownie, będą rozpatrywane przez sąd właściwy miejscowo dla Udzielającego Zamówienia.

§ 20

Strony ustaliły, że „Materiały informacyjne i szczegółowe warunki konkursu na zawarcie umowy o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne” wraz z załącznikami, w szczególności z formularzem cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do formularza oferty, w zakresie w jakim regulują wzajemne zobowiązania umowne włączone są do stosunku umownego łączącego strony.

§ 21

1. Strony oświadczają, że mają prawo do zawarcia umowy o niniejszej treści i że postanowienia umowy nie naruszają praw osób trzecich.

2. Wszelkie zmiany i uzupełnienia niniejszej umowy wymagają formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności.
3. Integralną część umowy stanowią załączniki, a ich zmiana jest zmianą umowy.
4. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

.....
UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

.....
PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

Załączniki do umowy:

- 1) Załącznik nr 1 – Cennik
- 2) Załącznik nr 1a - Protokół z przeprowadzonych negocjacji (o ile wystąpią)
- 3) Załącznik nr 2 - Polisa ubezpieczeniowa
- 4) Załącznik nr 3 - Procedury przygotowania pacjenta i pobierania materiału, przechowywania oraz transportu materiału do badań laboratoryjnych będących przedmiotem umowy