Projekt umowy na świadczenie medyczne

Umowa o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne

nr ..../

zawarta w dniu pomiędzy:

Szpitalem Czerniakowskim sp. z o. o. z siedzibą w Warszawie, ul. Stępińska 19/25, 00-739 Warszawa, wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000678693, NIP 521-293-24-55, Regon 011026815, wysokość kapitału zakładowego 33.427.000,00 zł reprezentowanym przez:

zwaną dalej „ Udzielającym zamówienie"

a:

zwanym dalej „ Przyjmującym zamówienie"

W wyniku konkursu ofert na udzielenie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i histopatologii oraz prowadzenia Banku Krwi przeprowadzonego zgodnie z art. 26 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. 2024. 799.), przystępujące do organizowanego konkursu ofert Strony na podstawie art. 27 ust 1 w/w ustawy zgodnie zawierają umowę o następującej treści:

§ 1.

1. Udzielający zamówienia zleca, a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonania świadczeń zdrowotnych z zakresu diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i histopatologii oraz prowadzenia Banku Krwi na rzecz Udzielającego zamówienie.
2. Podstawę wykonywania świadczeń, o których mowa w ust. 1 będzie stanowić pisemne imienne zlecenie, opatrzone pieczęcią Udzielającego zamówienie i podpisem lekarza kierującego lub zlecenie przekazane drogą elektroniczną.
3. Szczegółowy zakres świadczeń wraz z ich ceną, terminem wykonania oraz szacunkową liczbą, będących przedmiotem umowy określają załącznik nr 1 i załącznik nr 2 do umowy zgodnie z ofertą konkursową, zwane łącznie dalej cennikiem.
4. Szczegółowe warunki prowadzenia Banku Krwi określają Standardowe Procedury Operacyjne, stanowią załącznik nr 3 do umowy.
5. Szczegółowe zasady postępowania z materiałem histopatologicznym w badaniu śródoperacyjnym (INTRA) określa załącznik nr 4 do umowy.
6. Cena jednostkowa brutto w cenniku może ulec zmianie w przypadku wprowadzenia innej stawki podatku VAT, dokonanej w oparciu o zmianę przepisów prawa powszechnie obowiązującego.
7. W przypadku, o którym mowa w ust. 6 zmiana stawki podatku od towarów i usług następuje z dniem wejścia w życie aktu prawa powszechnie obowiązującego wprowadzającego nową stawkę podatku od towarów i usług.
8. W przypadku innym niż w ust. 6, ewentualny koszt związany ze wzrostem ceny jednostkowej leży po stronie Przyjmującego zamówienie, który odpowiednio zmniejszy cenę jednostkową netto tak, aby cena jednostkowa brutto pozostała stała.
9. Umowa zostaje zawarta na okres 18 miesięcy od dnia 1 lutego 2025 roku do 31 lipca 2026 roku, z zastrzeżeniem ust. 11 niniejszej umowy.
10. Szacunkowe wynagrodzenie Przyjmującego zamówienie, bez podatku od towaru i usług, ustalone przez Udzielającego zamówienie w oparciu o ofertę złożoną przez Przyjmującego zamówienie wynosi ……
11. Umowa ulega rozwiązaniu:
12. z upływem czasu, na który była zawarta,
13. z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych,
14. wskutek oświadczenia jednej ze stron z zachowaniem okresu wypowiedzenia, z zastrzeżeniem ust. 12,
15. wskutek oświadczenia jednej ze stron, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
16. Rozwiązanie umowy przez każdą ze stron z zachowaniem 1 (jedno) - miesięcznego okresu  
    wypowiedzenia, ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego jest możliwe w szczególności w przypadku:
17. zaistnienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w której ze stron,
18. zmiany formy prawnej którejś ze stron,
19. połączenia jednej ze stron z innym podmiotem,
20. gdy wartość wykonanych w ramach umowy świadczeń zdrowotnych wraz z wartością wynagrodzenia z tytułu prowadzenia Banku Krwi osiągnie kwotę, o której mowa w ust. 10.

§ 2.

1. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo rezygnacji z części badań określonych w załączniku nr 1 i w załączniku nr 2 do niniejszej umowy, w przypadku zmiany okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie zawarcia umowy lub wykonanie tej umowy nie leż w interesie publicznym.
2. Prognozowana liczba badań określona w załączniku nr 1 i w załączniku nr 2 może ulec zmianie w czasie obowiązywania umowy w zależności od bieżących potrzeb Udzielającego zamówienie i zawartych kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia.
3. Udzielający zamówienia zastrzega sobie możliwość rozszerzenia panelu badań w sytuacji wystąpienia konieczności wprowadzenia nowych badań. Cena badań nowowprowadzonych do katalogu świadczeń wykonywanych będzie każdorazowo negocjowana przez strony umowy.

§ 3.

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że przyjmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zapewnienie udzielenia świadczeń zdrowotnych przez osoby o odpowiednich uprawnieniach i kwalifikacjach zawodowych oraz wymaganiach zdrowotnych określonych w odrębnych przepisach.
2. Świadczenia zdrowotne, określone w załączniku nr 1 i załączniku nr 2, będą wykonywane pacjentom hospitalizowanym w oddziałach Udzielającego zamówienie lub będą zlecone przez Udzielającego zamówienie w trybie ambulatoryjnym, za wyjątkiem badań śródoperacyjnych, które będą wykonywane tylko pacjentom hospitalizowanym w oddziałach Udzielającego zamówienie.
3. Świadczenia zdrowotne dla pacjentów hospitalizowanych w oddziałach Udzielającego zamówienie, będą wykonywane na podstawie materiału diagnostycznego pobieranego przez personel Udzielającego zamówienie i przekazywanego w siedzibie Udzielającego Zamówienie upoważnionym przedstawicielom Przyjmującego zamówienie.
4. Świadczenia zdrowotne, zlecone przez Udzielającego zamówienie w trybie ambulatoryjnym, będą wykonywane na podstawie materiału diagnostycznego pobieranego w punkcie pobrań Przyjmującego zamówienie, zwanym dalej „Punktem pobrań".
5. Punkt pobrań powinien być zlokalizowany w odległości nie większej niż 1 km od siedziby Przyjmującego zamówienie i być dostępny dla osób z niepełnosprawnościami.
6. Punkt pobrań, będzie dostępny dla pacjentów Udzielającego zamówienie od poniedziałku do piątku w godz. 7.30-12.00, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od pracy. Punkt pobrań winien spełniać wymagania dla pomieszczeń podmiotu wykonującego działalność leczniczą, określone we właściwych przepisach.
7. Przyjmujący Zamówienie będzie wykonywał świadczenia będące przedmiotem umowy według sposobu organizacji udzielenia świadczeń opisanego w ofercie konkursowej (zawierającego m. in. miejsce, dni i godziny udzielania świadczeń oraz minimalną liczbę osób udzielających świadczeń), który stanowi załącznik nr 5 do umowy.
8. Udzielający zamówienia ponosi pełną odpowiedzialność za kwalifikację zleceń do wykonania badań.
9. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za powierzony materiał diagnostyczny, jakość wykonanych badań i jakość wyników zgodnie z obowiązującymi standardami i aktualnymi wymaganiami prawnymi.
10. Przyjmujący zamówienie zapewnia na swój koszt odbiór i transport pobranego materiału z siedziby Udzielającego zamówienia do laboratorium Przyjmującego zamówienie oraz z punktu pobrań do laboratorium Przyjmującego zamówienie.
11. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania pojazdu uprzywilejowanego do przewozu materiałów do badań, objętych niniejszą umową lub zapewnienia takiego pojazdu na potrzeby wykonania świadczeń objętych niniejszą umową.
12. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania laboratorium oraz laboratorium zastępczego, w których będzie wykonywał świadczenia zdrowotne, będące przedmiotem niniejszej umowy w zakresie badań śródoperacyjnych, w odległości do 15 km od siedziby Udzielającego zamówienie.
13. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania laboratorium, w którym będzie wykonywał świadczenia zdrowotne, będące przedmiotem niniejszej umowy inne niż określone w ust 12, w odległości gwarantującej uzyskanie wyników badań w czasie określonym, w Załączniku nr 1 i Załączniku nr 2.
14. Materiał diagnostyczny będzie odbierany przez przedstawicieli Przyjmującego zamówienie ze  
    Szpitalnego Oddziału Ratunkowego Udzielającego zamówienia o każdej pełnej godzinie w godzinach od 6.00 do 23.00 oraz w ciągu 30 min od telefonicznego zgłoszenia na numer……………………………………………………………………………………………..  
    w godzinach od 23.00 do 6.00, z zastrzeżeniem ust. 16.
15. Materiał diagnostyczny na badania wykonywane w trybie CITO, będzie o odbierany, przez całą dobę w ciągu 20 min. od zgłoszenia, o którym mowa w ust. 14.
16. Udzielający Zamówienia będzie zgłaszał potrzeby wykonywania badań śródoperacyjnych Przyjmującemu zamówienie na 24 godziny przed planowanym zabiegiem operacyjnym.
17. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do odbierania zgłoszeń na świadczenia, zlecane przez  
    Udzielającego zamówienia, pod numerem telefonu, o którym mowa w ust. 14, przez całą dobę.  
    W przypadku niemożności złożenia zgłoszenia w sposób określony w zdaniu poprzednim,  
    Udzielający Zamówienie wyśle zgłoszenie na adres poczty  
    elektronicznej
18. Terminy wykonania świadczeń, określone w załączniku nr 1 i w załączniku nr 2 do umowy, liczone są od chwili odebrania materiału diagnostycznego przez przedstawiciela Przyjmującego zamówienie, bądź pobrania materiału w punkcie pobrań.
19. Przyjmujący zamówienie zapewnia na swój koszt wszystkie komponenty potrzebne do realizacji badań diagnostycznych (w szczególności probówki, podłoża na posiew, odczynniki, sprzęt do pobierania materiału do badań, system oznakowania - kodowania probówek i pojemników, druki skierowań, pojemniki i opakowania transportowe.
20. Materiały i odczynniki używane do wykonywania badań muszą posiadać datę ważności min. 12 miesięcy.
21. W przypadku otrzymania „wątpliwego" wyniku badanie winno zostać powtórzone.
22. O zaistnieniu „wątpliwego" wyniku decyduje Udzielający zamówienia.
23. Z chwilą gdy powtórzony wynik będzie istotnie inny niż pierwotny, koszt powtórzonego badania pokrywa Przyjmujący zamówienie.
24. Z chwilą gdy powtórzony wynik będzie zbliżony jak pierwotny, koszt powtórzonego badania pokrywa Udzielający zamówienie.
25. Udzielający zamówienie zastrzega sobie możliwość zlecenia wykonania poszczególnych badań wymienionych w cenniku w trybie CITO.
26. Udzielający zamówienie wymaga od Przyjmującego zamówienie stałego kontaktu z komórką organizacyjną zlecającą wykonanie badania w sprawie jego realizacji.
27. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do współpracy z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych Udzielającego zamówienie i dostarczania mu dwa razy w roku kalendarzowego następujących danych: ilość wykonanych rocznie wszystkich badań mikrobiologicznych z rozbiciem na badania bakteriologiczne, mykologiczne, wirusologiczne i serologiczne, wykonanych u pacjentów hospitalizowanych w każdym oddziale wg. stanu wpisów na dni 30 czerwca i 31 grudnia danego roku oraz na każde żądanie pielęgniarki epidemiologicznej Udzielającego zamówienie, z wyszczególnieniem liczby pacjentów, u których wykonano powyższe badania oraz wykaz flory patogennej wyhodowanej od pacjentów z podziałem na komórki organizacyjne Udzielającego zamówienie.
28. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do corocznego uczestnictwa w sprawdzianach jakości badań POLMIKRO i posiadania zaświadczeń o uzyskaniu pozytywnych wyników z ostatnich 2 lat.
29. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do udostępnienia instrukcji pobierania, przechowywania i transportu materiałów do badania mikrobiologicznego.
30. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do przeprowadzania okresowych szkoleń dla personelu Udzielającego zamówienie dotyczących diagnostyki mikrobiologicznej.
31. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do raportowania do Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych (ZKZS), zgodnie z zasadami, określonymi w ust. 32.
32. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do:
33. codziennego przesyłania raportów do ZKZS drogą elektroniczną o zleconych badaniach i wszystkich wydanych wynikach z wyszczególnieniem drobnoustrojów alarmowych,
34. okresowego comiesięcznego oraz na kwartalnego na koniec umowy zestawienia do ZKZS o liczbie zleconych badań, drobnoustrojach wyhodowanych z poszczególnych materiałów z rozbiciem na oddziały, w tym „mapy epidemiologicznej" poszczególnych oddziałów,
35. okresowego półrocznego zestawienia lekowrażliwości szczepów wyhodowanych w Oddziale Anestezjologii i Intensywnej Terapii,
36. dodatkowego zestawienia na żądanie ZKZS wynikającego z bieżącej sytuacji epidemiologicznej.
37. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest stosować się do i przestrzegać Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2019 roku w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
38. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do wykonywania świadczeń zdrowotnych z zakresu histopatologii (w tym badań śródoperacyjnych i cytologii) zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii oraz zgodnie zasadami współczesnej wiedzy technicznej, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, sztuką i etyką zawodu, obowiązującymi przepisami prawa, przy zachowaniu należytej staranności oraz całodobowej, nieprzerwanej pracy na rzecz Udzielającego zamówienie,
39. Przyjmujący zamówienie zobowiąże się do poddania kontroli przeprowadzanej przez Narodowy Fundusz Zdrowia w zakresie wykonywania niniejszej umowy.
40. W zakresie wynikającym z niniejszej umowy Przyjmujący zamówienie zobowiąże się do poddania kontroli, prowadzonej przez zewnętrznych audytorów Udzielającego zamówienia, w tym audytorów lub inspektorów Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych oraz Sponsora prowadzonych badań klinicznych, których to czynności kontrolne wynikają z prowadzonych badań klinicznych w ramach prowadzonej działalności Udzielającego zamówienia.
41. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia w siedzibie Udzielającego zamówienia dostępu do punktu automatycznego poboru wyników badań.

§ 4.

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia rejestru przyjmowanych zleceń i wyników badań wykonanych na ich podstawie - w wersji papierowej i elektronicznej oraz udostępnienia rejestru bądź też zestawień utworzonych na jego podstawie na każde żądanie Udzielającego zamówienie lub osoby przez niego upoważnionej.
2. Wzór rejestru, o którym mowa w ust. 1, stanowi załącznik nr 6 do umowy.
3. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż posiada w swojej strukturze:
4. Pracownię analityczną,
5. Pracownię bakteriologiczną,
6. Pracownię biochemiczną,
7. Pracownię hematologiczną,
8. Pracownię serologiczną,
9. Pracownię immunologii transfuzjologicznej,
10. Pracownię histopatologiczną.

- oraz, że spełnia wymogi określone dla w/w pracowni oraz iż będzie posiadał w swojej strukturze te pracownie w okresie trwania niniejszej umowy.

1. Kierownik Banku Krwi, prowadzonego przez Przyjmującego zamówienie na rzecz Udzielającego zamówienie, winien posiadać wymagane kwalifikacje.
2. Kierownik pracowni, o której mowa w ust. 1 pkt 6, jest zobowiązany do uczestniczenia w pracach Komitetu Transfuzjologicznego Udzielającego zamówienia w charakterze członka w okresie trwania niniejszej umowy.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania wymogów określonych w **Załączniku nr 8:** Zasady integracji systemów Przyjmującego zamówienie i Udzielającego zamówienie oraz dostosowania swojego systemu LIS do wymagań integracyjnych HIS Zamawiającego – z zastrzeżeniem ust. 7.
4. W przypadku braku zgodności technicznej systemów w dniu zawarcia umowy, Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wdrożenia niezbędnych zmian i aktualizacji – w terminie do dwóch miesięcy od dnia zawarcia niniejszej umowy.
5. Wszelkie koszty związane z wdrożeniem integracji systemów, o której mowa w ust. 6 i 7 ponosi Przyjmujący zamówienie.

§ 6.

1. Rozliczenie stron za wykonanie świadczeń będących przedmiotem umowy dokonywane będą miesięcznie na podstawie cen jednostkowych brutto oraz ilości świadczeń określonej w oparciu o rejestr, o którym mowa w § 4 niniejszej umowy
2. Należności za wykonane świadczenia płatne będą w terminie 60 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury wraz z rejestrem świadczeń wykonanych na rzecz Udzielającego zamówienie w danym miesiącu.
3. Za datę zapłaty strony przyjmują datę obciążenia rachunku Udzielającego zamówienia.
4. W przypadku zamówienia na świadczenia usług nie będących przedmiotem niniejszej umowy, strony ustalą każdorazowo w wyniku negocjacji ceny, które zostaną zawarte w formie pisemnego aneksu do umowy.

§ 7.

1. W przypadku nieodebrania przez przedstawiciela Przyjmującego Zamówienia materiału diagnostycznego w terminach określonych w § 3 ust. 14 i 15 Przyjmujący Zamówienie ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości: 10 % ceny jednostkowej brutto poszczególnego badania, a w przypadku badań zleconych w trybie CITO - 100 zł, za każde rozpoczęte 30 min przekroczenia terminu odebrania materiału diagnostycznego, z zastrzeżeniem, iż prawo naliczenia kary umownej Przez Udzielającego zamówienie przysługuje w przypadku, gdy opóźnienie w odebraniu materiału diagnostycznego wynosi co najmniej 10 min.
2. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie nie dotrzyma terminu podstawowego realizacji badania, który został określony w cenniku - załącznik nr 1, Udzielający zamówienia ma prawo nałożyć karę umowną w wysokości 10 % ceny jednostkowej brutto poszczególnego badania, za każdą rozpoczętą godzinę zegarową przekroczenia terminu realizacji badania.
3. W przypadku gdy Przyjmujący zamówienie nie dotrzyma terminu realizacji badania zleconego w trybie CITO (które zostały określone w cenniku - załącznik nr 1) za poszczególne badanie za każdą rozpoczętą godzinę zegarową przekroczenia terminu realizacji badania Udzielający zamówienia ma prawo nałożyć karę umowną 100 zł - za każde badanie zlecone w trybie CITO.
4. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie nie dotrzyma terminu realizacji badania, który został określony w cenniku- załącznik nr 2, Udzielający zamówienia ma prawo nałożyć karę umowną w wysokości 10 % ceny jednostkowej brutto poszczególnego badania, za każdą rozpoczętą dobę przekroczenia terminu realizacji badania, z zastrzeżeniem ust. 5.
5. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie nie dotrzyma terminu realizacji badania śródoperacyjnego, określonego w cenniku- załącznik nr 2, Udzielający zamówienia ma prawo nałożyć karę umowną w wysokości 2000 zł za każdą rozpoczętą godzinę zegarową przekroczenia terminu realizacji badania,
6. W przypadku odstąpienia Przyjmującego zamówienie od wykonania postanowień niniejszej umowy z winy przyjmującego zamówienie, bądź odstąpienia Udzielającego zamówienia z przyczyn leżących po Stronie Przyjmującego zamówienie, Przyjmujący zamówienie zapłaci Udzielającemu zamówienie karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy.
7. Udzielający zamówienia ma prawo żądać od Przyjmującego zamówienie odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli Przyjmujący zamówienie nie wykonuje, bądź nienależycie wykonuje zobowiązania wynikające z umowy, a powstała z tego tytułu szkoda przekracza wysokość zastrzeżonych kar umownych.
8. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo negocjowania odroczenia terminu płatności i wysokości naliczonych odsetek.

§ 8.

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych niniejszą umową ponoszą solidarnie Udzielający zamówienie i Przyjmujący zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony, w okresie ubezpieczenia nie dłuższym niż 12 miesięcy, od odpowiedzialności cywilnej w zakresie udzielanych przez siebie świadczeń na kwotę 100 000 zł Euro w odniesieniu do jednego zdarzenia oraz 500 000 Euro w odniesieniu do wszystkich zdarzeń.
3. Kserokopia ważnej polisy od odpowiedzialności cywilnej Przyjmującego zamówienie stanowi załącznik nr 7 do umowy.

§ 9.

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się wykonywać badania laboratoryjne dla podmiotów trzecich w taki sposób, aby działanie to nie miało negatywnego wpływu na ilość i jakość świadczeń będących przedmiotem umowy.

§ 10.

Przyjmujący zamówienie gwarantuje współpracę Udzielającemu zamówienia w zakresie nadzoru, poprawy jakości, oceny wiarygodności stosowanych metod i uzyskiwania wyników, a także wdrażania nowych metod diagnostycznych.

§ 11.

1. W celu realizacji postanowień niniejszego paragrafu ustala się, że „informacja poufna" oznacza informację techniczną, technologiczną, organizacyjną i/lub handlową otrzymaną lub uzyskaną w sposób zamierzony lub niezamierzony od drugiej Strony w formie pisemnej, ustnej, czy też elektronicznej, w związku z realizacją niniejszej umowy. „Informacje poufne" to w szczególności informacje, które Strony otrzymały bezpośrednio od siebie nawzajem, a także za pośrednictwem osób działających w imieniu drugiej Strony lub osób trzecich, nieujawnione przez Stronę, której dotyczą, do publicznej wiadomości w sposób umożliwiający zapoznanie się z nimi przez nieoznaczony krąg osób. Za informację poufną strony uznają również wszelkie dane osobowe dotyczące w szczególności pacjentów Udzielającego zamówienie czy też osób u niego zatrudnionych, a które zostały powzięte przez Przyjmującego zamówienie w toku realizacji przedmiotowej umowy. Strony Umowy zobowiązują się traktować wzajemnie jako poufne wszelkie informacje powzięte w trakcie realizacji usług stanowiące tajemnicę strony drugiej, w tym w szczególności informacji dotyczących sposobu używanych zabezpieczeń oraz ich rozwiązań technicznych. Strony Umowy nie wykorzystają tych informacji do innych celów niż związanych z realizacją Umowy i nie ujawnią ich osobom trzecim, za wyjątkiem osób reprezentujących Udzielającego zamówienie i Przyjmującego zamówienie w zakresie niezbędnym do prawidłowego wykonywania przedmiotu umowy. Zasada poufności obowiązuje również pracowników udzielającego zamówienie i osoby wytypowane do realizacji przedmiotu umowy przez Przyjmującego zamówienie.

1. Strony Umowy zobowiązane są do przestrzegania 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 oraz przepisów wykonawczych do tego rozporządzenia.
2. Udzielający zamówienie oświadcza, że Przyjmujący zamówienie będzie zwolniony z obowiązku zachowania w poufności uzyskanych informacji, jeżeli obowiązek ich ujawnienia wynikać będzie z bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa, prawomocnego orzeczenia sądowego lub polecenia urzędowego wydanego przez właściwy organ w zakresie posiadanych kompetencji. W każdym takim przypadku, przed ujawnieniem jakichkolwiek informacji poufnych Przyjmujący zamówienie będzie zobowiązany do natychmiastowego poinformowania Udzielającego zamówienie.
3. Strony zgodnie oświadczają, że zobowiązanie Przyjmującego zamówienie do zachowania w poufności wszelkich informacji związanych z Umową obowiązuje od dnia jej podpisania jak również po wygaśnięciu lub rozwiązaniu Umowy.
4. Za wszelkie szkody powstałe po stronie Udzielającego zamówienie na skutek niewywiązania się przez Przyjmującego zamówienie z zobowiązań, o których mowa w ust. 1-4 oraz za szkody wyrządzone osobom trzecim spowodowane działaniem lub zaniechaniem Przyjmującego zamówienie, odpowiada w pełnej wysokości wyłącznie Przyjmujący zamówienie.

§ 12.

1. Strony Umowy zobowiązane są do przestrzegania 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 oraz przepisów wykonawczych do tego rozporządzenia.
2. Udzielający zamówienia oświadcza, że jest administratorem danych osobowych pacjentów, których dane będą przetwarzane w związku z realizacją niniejszej umowy.
3. Powierzenie danych osobowych, o których mowa w ust. 2, Przyjmującemu zamówienie przez Udzielającego zamówienie reguluje odrębna umowa zawarta pomiędzy Udzielającym zamówienie i Przyjmującym zamówienie.

§ 13.

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli w zakresie realizacji niniejszej umowy przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienie, na każdorazowe jego żądanie.
2. Przyjmuje zamówienie oświadcza, że poddaje się wszelkim kontrolom przeprowadzanym przez Udzielającego zamówienie, Narodowy Fundusz Zdrowia (NFZ), bądź inne uprawnione organy, mającym na celu weryfikację prawidłowości realizacji świadczeń medycznych, w tym zgodności z umową oraz przepisami prawa.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do:
4. Umożliwienia przedstawicielom Udzielającego zamówienia lub uprawnionym organom dostępu do dokumentacji związanej z realizacją przedmiotowej umowy.
5. Udzielania wszelkich informacji i wyjaśnień niezbędnych do przeprowadzenia kontroli.
6. Współpracy w zakresie usuwania nieprawidłowości stwierdzonych podczas kontroli, w terminach określonych przez Udzielającego zamówienia lub właściwy organ.
7. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że realizacja powyższych zobowiązań nie naruszy przepisów dotyczących tajemnicy medycznej oraz ochrony danych osobowych, w tym przepisów Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO).

§ 14.

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej obowiązującej w podmiotach leczniczych.

Osobami odpowiedzialnymi za współpracę w zakresie przedmiotu niniejszej umowy są:

1) ze strony Przyjmującego zamówienie: tel …..e-mail

2) ze strony Udzielającego zamówienia: tel. e-mail

@szpitalczerniakowski.waw.pl. Przedstawiciel Udzielającego zamówienia odpowiedzialny

jest ponadto za kontrolę zużycia kwotowego, jak również termin obowiązywania niniejszej Umowy.

§ 15.

1. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.

2. Nieważna jest zmiana postanowień niniejszej umowy, w tym wprowadzenie do niej nowych postanowień, niekorzystnych dla Udzielającego zamówienie, jeżeli przy ich uwzględnieniu zachodziłaby konieczność zmiany treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Przyjmującego zamówienie chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§ 16.

Wszelkie spory między Stronami, których nie da się rozstrzygnąć polubownie wynikłe w związku albo na podstawie niniejszej umowy, będą rozstrzygane przez Sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 17.

Prawa i obowiązki Stron określone i wynikające z niniejszej umowy, w tym cesja wierzytelności, nie mogą być przenoszone na osoby trzecie bez uprzedniej pisemnej zgody drugiej Strony.

§ 18.

W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają przepisy:

1. ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej oraz Kodeksu cywilnego.
2. ustawa z dnia 28 kwietnia 2011 r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (T.J. 2023 poz. 2465) – w szczególności w zakresie:   
   - zobowiązania podmioty lecznicze do prowadzenia Elektronicznej Dokumentacji Medycznej (EDM) oraz zapewnienia jej interoperacyjności między systemami informatycznymi,  
   - określenia wymogów stosowania standardów wymiany danych zgodnych z HL7 CDA w celu zapewnienia jednolitości dokumentacji medycznej.
3. Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie rodzajów elektronicznej dokumentacji medycznej (T.J. 2024 poz. 798) – w szczególności w zakresie:   
   - wymagań przechowywania wyników badań diagnostycznych w formatach umożliwiających ich odczyt oraz wymianę w systemach informatycznych, w tym HL7 CDA.
4. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2021 r. w sprawie systemu teleinformatycznego służącego do prowadzenia rejestru krwiodawców i krwiolecznictwa (T.J 2024 poz. 1782) – w szczególności w zakresie:  
    obowiązku integracji Banków Krwi z systemami HIS w celu zapewnienia wymiany informacji o dostępności i zapotrzebowaniu na krew i jej składniki.
5. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2022 r. w sprawie standardu organizacyjnego laboratoriów medycznych (T.J 2023 poz. 2125)
6. Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie leczenia krwią i jej składnikami w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (T.J. 2023 poz. 1742)
7. Rozporządzenie Ministra Zdrowia w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. 2017 poz. 2435)
8. Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 (RODO) - w szczególności w zakresie:   
   - określenia wymogów dotyczących ochrony danych osobowych, w tym odpowiednie zabezpieczenie danych wrażliwych przesyłanych w ramach integracji systemów.
9. Standardów postępowania w patomorfologii - (Rekomendacji Polskiego Towarzystwa Patologów).

§ 19.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

Udzielający zamówienia Przyjmujący zamówienie

Załączniki:

* Załącznik nr 1 - Cennik badań diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii;
* Załącznik nr 2 - Cennik badań histopatologicznych;
* Załącznik nr 3 Standardowe Procedury Operacyjne określające szczegółowe warunki prowadzenia Banku Krwi;
* Załącznik nr 4 - Szczegółowe zasady postępowania z materiałem histopatologicznym w badaniu śródoperacyjnym (INTRA);
* Załącznik nr 5- Sposób organizacji udzielania świadczeń;
* Załącznik nr 6 - Wzór rejestru przyjmowanych zleceń i wyników badań;
* Załącznik nr 7 - Kserokopia polisy odpowiedzialności cywilnej Przyjmującego zamówienie.
* Załącznik nr 8 - Zasady integracji systemów Przyjmującego zamówienie i Udzielającego zamówienie