

Wzór Umowy
o wykonywanie świadczeń zdrowotnych
w zakresie realizacji badań diagnostycznych – laboratoryjnych i genetycznych
dla Instytutu „CZMP”

Umowa zawarta w dniu roku w Łodzi, pomiędzy:

Instytutem Centrum Zdrowia Matki Polki w Łodzi, ul. Rzgowska 281/289, instytutem badawczym wpisanym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Łodzi Śródmieście, XX Wydział Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000075321, NIP 729-22-42-712, REGON: 471610127 reprezentowanym przez

.....
a

.....

.....

zwanym dalej „Przyjmującym zamówienie”.
reprezentowanym przez

Umowa zawarta w wyniku przeprowadzenia konkursu ofert przeprowadzonego w trybie art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

§1

PRZEDMIOT ZOBOWIĄZANIA

1. Udzielający zamówienia udziela zamówienia, a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań diagnostycznych na rzecz Udzielającego zamówienie każdorazowo na podstawie zlecenia wystawianego przez Udzielającego zamówienie (dalej: Przedmiot umowy).
2. Szczegółowy zakres badań określa załącznik numer 1 do Umowy.
3. Przedmiot umowy realizowany będzie w następujący sposób:
 - a) Każdorazowe badanie wykonywane będzie z przekazanego przez Udzielającego Zamówienie materiału biologicznego, każdorazowo na podstawie zlecenia wykonania badania wystawionego przez Udzielającego Zamówienie.
 - b) Transport materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienie i przekazanie wyników badań Udzielającemu zamówienia, Przyjmujący zamówienie zapewnia na własny koszt i ryzyko – dot. Pakietów nr 1-41/ Transport materiału biologicznego na terytorium RP z siedziby Udzielającego zamówienie zapewnia Udzielający zamówienia, natomiast przekazanie wyników badań Udzielającemu zamówienia, Przyjmujący zamówienie zapewnia na własny koszt i ryzyko. W przypadku transportu materiału biologicznego poza terytorium RP transport materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienie Przyjmujący zamówienie zapewnia na własny koszt i ryzyko – dot. Pakietów nr 42-44.
 - c) Badania wykonywane będą na terenie RP, w terminie wskazanym w załączniku numer 1 do Umowy.
Udzielający zamówienie dopuszcza, aby badania były wykonywane poza terytorium RP, pod warunkiem, że podwykonawcy mający siedzibę poza terytorium RP winni spełniać warunki właściwe dla kraju, w którym badania będą wykonywane, nie gorsze jednak niż warunki określone przez Udzielającego zamówienie w §4 pkt 2-8 Regulaminu konkursu.
Wyniki badań sporządzane będą w języku polskim.
4. Przyjmujący zamówienie zapewnia możliwość udostępnienia wyników badań przez Internet (poprzez zdalny dostęp) w sposób zapewniający zachowanie poufności danych, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
5. Szczegółowe zasady i sposób realizacji przedmiotu umowy określają obowiązujące przepisy prawa, w tym w szczególności ustawa z dn. 15 września 2022 r. *o medycynie laboratoryjnej*, ustawa z dn. 27 sierpnia 2004r. *o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych*, ustawa z dn. 15 kwietnia 2011r. *o działalności leczniczej*, Rozporządzenie Ministra Zdrowia 23 marca 2006r. *w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych*, Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dn. 3 marca 2004r. *w sprawie wymagań jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne*, Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. *w sprawie rodzajów i zakresu*

dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania, Rozporządzenia Ministra Zdrowia z 03 listopada 2004r. *w sprawie wykazu zabiegów i czynności polegających na pobraniu od pacjenta materiału do badań laboratoryjnych*, Zestaw standardów akredytacyjnych z 2009 r. Centrum Monitorowania Jakości w Ochronie Zdrowia.

6. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż posiada wiedzę i doświadczenie oraz posiada wszelkie uprawnienia niezbędne do prawidłowej realizacji umowy.
7. Przyjmujący zamówienie zapewnienia wykonywania świadczeń zdrowotnych przez osoby legitymujące się wymaganymi kwalifikacjami, posiadającymi niezbędne doświadczenie i wiedzę. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przedstawienia Udzielającemu zamówienie, na każde żądanie, dokumentów potwierdzającym posiadane kwalifikacje personelu przyjmującego zamówienie. Udzielający zamówienia nie ponosi w tym zakresie żadnej odpowiedzialności, w tym przede wszystkim nie ponosi odpowiedzialności za szkody wyrządzone pacjentom na skutek braku posiadania przez personel Udzielającego zamówienie odpowiednich uprawnień, wiedzy lub doświadczenia.
8. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż dysponuje odpowiednim wyposażeniem i sprzętem niezbędnym do prawidłowej realizacji przedmiotu umowy, posiadającego wymagane certyfikaty oraz przeglądy atestacyjne zgodne z wymogami odrębnych przepisów, oraz oświadcza, że dysponuje wszelkimi dokumentami potwierdzającymi legalność, sprawność, jakość oraz przydatność do używania sprzętu i aparatury medycznej niezbędnych do udzielania świadczeń zdrowotnych, oraz dbania o odpowiednią sprawność, jakość oraz przydatność do używania sprzętu i aparatury medycznej. Udzielający zamówienia nie ponosi w tym zakresie żadnej odpowiedzialności, w tym przede wszystkim nie ponosi odpowiedzialności za szkody wyrządzone pacjentom na skutek wadliwości lub niskiej jakości sprzętu i aparatury medycznej Przyjmującego zamówienie użytych do realizacji Przedmiotu umowy. Przyjmujący zamówienie jest obowiązany do przedstawienia dokumentacji potwierdzającej powyższe oświadczenie na każde żądanie Udzielającego zamówienia.
9. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż laboratorium, w którym wykonywane będą badania, posiada wpis do Ewidencji Laboratoriów prowadzonej przez Krajową Izbę Diagnostów Laboratoryjnych o numerze
10. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że powierzy podwykonawcom zamówienie w następującym zakresie:

Lp.	Część(i) i zakres zamówienia, której(ych) wykonanie Przyjmujący zamówienie powierzy podwykonawcom	Firma Podwykonawcy(ów), (nazwa i adres)

* jeżeli dotyczy – w przypadku gdy, Oferent przewiduje powierzenie części zamówienia podwykonawcom.

11. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do sporządzania miesięcznego zestawienia wykonanych badań ze wskazaniem rodzaju, daty badania, nazwy jednostki Udzielającego zamówienie zlecającej badanie, numeru PESEL pacjenta, oraz numeru zlecenia, według wymogów określonych do prowadzenia dokumentacji medycznej (dalej: zestawienie). Zestawienie będzie każdorazowo stanowiło załącznik do faktury. Wzór zestawienia zostanie ustalony przez strony po zawarciu niniejszej umowy.

§2

MIEJSCE WYKONANIA ZOBOWIĄZANIA

Przedmiot umowy wykonywany będzie w

§3

SZCZEGÓŁOWE WARUNKI WYKONYWANIA ZOBOWIĄZANIA

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do :
 - 1) przekazania Udzielającemu zamówienia w wersji papierowej oraz elektronicznej, najpóźniej w dniu zawarcia umowy:
 - opisu sposobu przygotowania pacjenta do badania (jeśli badanie tego wymaga), zasady pobierania materiału do badania, informacji o trwałości próby oraz sposobu przechowywania materiałów do czasu przesłania do laboratorium, warunki transportu oraz opis stosowanej metody badawczej, mającej zastosowanie przy wykonaniu badań,

- wykazu sprzętu analityczno-pomiarowego, mającego zastosowanie przy wykonywaniu badań dla Udzielającego zamówienie,
 - wykazu wartości referencyjnych badań uwzględniających zakresy dla pacjentów pediatrycznych wraz z wartościami dopuszczalnego błędu lub oświadczenie o braku wartości referencyjnych, w przypadku gdy np.: wyniki badań otrzymywane są w postaci jakościowej (dodatniej lub ujemnej) i brak jest odniesienia do wymogu wartości referencyjnych;
- 2) wykonywania świadczeń medycznych przy zachowaniu najwyższej staranności zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej;
 - 3) udzielania świadczeń stanowiących przedmiot umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności w oparciu o Ustawę z dnia 27 lipca 2001 r. *o medycynie laboratoryjnej*, ustawę z dnia 27 sierpnia 2004 r. *o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych*, ustawę z dnia 15 kwietnia 2011 r. *o działalności leczniczej* oraz w oparciu o właściwe przepisy wykonawcze;
 - 4) wykonywaniu umowy zgodnie z zasadami aktualnej wiedzy, etyką zawodu, w poszanowaniu interesów Udzielającego zamówienia i z poszanowaniem interesów i praw pacjenta, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, wymogami Narodowego Funduszu Zdrowia i umowami zawartymi przez Udzielającego zamówienia oraz postanowieniami niniejszej umowy;
 - 5) rzetelnego prowadzenia dokumentacji medycznej świadczeniobiorców korzystających ze świadczeń opieki zdrowotnej udzielanych przez świadczeniodawcę określonej w odpowiednich przepisach, a także prowadzenia sprawozdawczości statystycznej zgodnie z zasadami obowiązującymi u Udzielającego zamówienia;
 - 6) podejmowania i prowadzenia działań mających na celu zapewnienie należytej jakości udzielanych świadczeń.
 - 7) W przypadku zaistnienia okoliczności uniemożliwiających udzielanie świadczeń zgodnie z umową, do niezwłocznego zawiadomienia Udzielającego zamówienia o wystąpieniu okoliczności powodujących zaprzestanie lub zakłócenie udzielania świadczeń.
 - 8) niezwłocznego powiadomienia odpowiedniej jednostki Udzielającego zamówienia zlecającej badanie o konieczności dostarczenia dodatkowej próbki materiału biologicznego do badań, jeżeli taka konieczność zaistniała w trakcie wykonywania zlecenia.
 - 9) wykonywania obowiązków wynikających z umowy ze szczególną zawodową starannością i dokładnością;
 - 10) do współpracy z pracownikami Udzielającego zamówienia, z osobami którymi zawarł on inne umowy oraz osobami występującymi w jego imieniu;
 - 11) zawarcia Umowy powierzenia przetwarzania danych osobowych na wzorze Udzielającego zamówienia w przypadku dostępu Przyjmującego zamówienie w trakcie realizacji niniejszej umowy do danych osobowych ze zbiorów prowadzonych przez Udzielającego zamówienie, jeżeli jest to wymagane przepisami prawa.
 - 12) poszanowaniem praw pacjenta określonych w ustawie z dnia 6 listopada 2008 r. *o prawach pacjenta i Rzeczniku praw pacjenta*, w szczególności praw do informacji o stanie zdrowia, zagrożeniach oraz ryzyku wystąpienia powikłań, oraz prawa do zapewnienia choremu ciągłości leczenia, w przypadkach dalszego postępowania poprzez wskazanie ośrodków i miejsc w których proces przywracania zdrowia może być kontynuowany;
 - 13) do prowadzenia dokumentacji medycznej pacjentów, na rzecz których będzie wykonywał świadczenia, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie wymogami i przepisami prawa, w tym w szczególności zgodnie z ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. *o prawach pacjenta i Rzeczniku praw pacjenta* oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. *w sprawie rodzajów i zakresu dokumentacji medycznej oraz sposobów jej przetwarzania*.
 - 14) dokonania integracji z posiadanym przez Zamawiającego szpitalnym systemem informatycznym (HIS) – Clininet produkcji CompuGroup Medical Polska Sp. z o.o. w terminie 30 dni od dnia zawarcia umowy. Wszelkie koszty związane z integracją leżą po stronie Przyjmującego zamówienie i Przyjmujący zamówienie uwzględnią je w cenie oferty. *(jeżeli dotyczy – zgodnie z oświadczeniem oferenta – Integracja z HIS stanowi kryterium oceny ofert)
2. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do zapewnienia dostępu do dokumentacji medycznej na zasadach i w zakresie określonym w ustawie z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta w zakresie niezbędnym do realizacji Przedmiotu umowy.
 3. Świadczenia zdrowotne wykonywane będą na podstawie indywidualnych zleceń opieczętowanych pieczęcią nagłówkową jednostki Udzielającego zamówienie zlecającej badanie, wystawianych i podpisywanych przez lekarzy Udzielającego zamówienia z określeniem rodzaju świadczenia

zdrowotnego oraz wskazaniem stopnia pilności wykonania badania w przypadku badań wykonywanych „na cito” (w trybie pilnym).

Wyniki badań pilnych winny być udostępniane przez Internet (poprzez zdalny dostęp) w sposób zapewniający zachowanie poufności danych.

4. Świadczenia zdrowotne zlecane będą przez Udzielającego zamówienia w ilościach uzależnionych od jego aktualnych potrzeb. Wyniki badań muszą być autoryzowane przez osoby z odpowiednimi kwalifikacjami zgodnie z pkt 8.2.12 Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. *w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.*
5. Osobą do kontaktu:
ze strony Przyjmującego zamówienie jest
nr tel. , e-mail
natomiast ze strony Udzielającego zamówienia jest
nr tel. e-mail
6. Udzielający zamówienie zastrzega prawo do niewykorzystania wszystkich badań z danego pakietu wskazanych w formularzu cenowym.
7. Udzielający zamówienie zastrzega prawo do zlecenia większej ilości określonych badań przy jednoczesnej rezygnacji z innego badania w tym samym pakiecie lub pomiędzy pakietami wskazanymi w formularzu cenowym, przy zastrzeżeniu, że całkowita kwota umowy nie ulegnie zmianie. Badanie wykonane zostanie w cenie określonej w Formularzu cenowym.

§ 4

WYSOKOŚĆ WYNAGRODZENIA I SPOSÓB JEGO NALICZANIA

1. Za prawidłowe wykonanie przedmiotu umowy Przyjmujący zamówienie otrzyma wynagrodzenie w wysokości ustalonej jako iloczyn ceny jednostkowej za badanie i liczby wykonanych badań.
2. Ceny jednostkowe określone zostały w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 1 do umowy.
3. Wynagrodzenie, o którym mowa w ust. 1 obejmuje wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy, w tym koszty transportu materiału biologicznego, koszty badań i koszty związane z udostępnianiem wyniku badania.
4. Zgodnie z umową zawartą z Narodowym Funduszem Zdrowia na rok 2023 i lata kolejne, określone w umowie z wybranym oferentem wynagrodzenie może podlegać renegocjacji w razie zmiany zasad finansowania świadczeń z Narodowym Funduszem Zdrowia.

§5

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie wskazany na fakturze w terminie 60 dni od dnia doręczenia prawidłowo wystawionej faktury VAT wystawionej przez Przyjmującego zamówienie, w wysokości ustalonej zgodnie z postanowieniami niniejszej umowy na podstawie zaakceptowanego zestawienia, o którym mowa w § 1 ust. 11 umowy.
2. Faktura wraz z zestawieniem szczegółowym będzie dostarczona do Udzielającego zamówienie w terminie do 10 dnia miesiąca następnego.
3. Złożenie faktury następuje w formie pisemnej. Przyjmujący zamówienie ma możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej w rozumieniu ustawy o elektronicznym fakturowaniu.
4. W przypadku gdy Przyjmujący zamówienie skorzysta z możliwości przesłania ustrukturyzowanej faktury elektronicznej, wówczas zobowiązany jest do skorzystania z Platformy Elektronicznego Fakturowania udostępnionej na stronie internetowej <https://efaktura.gov.pl>.
5. Szczegółowe zasady związane z wystawianiem ustrukturyzowanych faktur elektronicznych i innych ustrukturyzowanych dokumentów określa ustawy z dnia 9 listopada 2018 r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym oraz akty wykonawcze wydane na jej podstawie.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest powiadomić Udzielającego zamówienie o wystawieniu faktury na Platformie Elektronicznego fakturowania - na poniższego maila: efaktura@iczmp.edu.pl.
7. Udzielający zamówienie upoważnia Przyjmującego zamówienie do wystawienia faktury VAT/rachunku bez podpisu Udzielającego zamówienie.
8. Przyjmujący zamówienie, w razie uchybienia przez Udzielającego zamówienie terminowi płatności będzie miał prawo naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych za okres od dnia wymagalności świadczenia do dnia zapłaty.

9. Za dzień płatności uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienie.
10. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że numer rachunku rozliczeniowego wskazany we wszystkich fakturach, które będą wystawione w jego imieniu, jest rachunkiem dla którego zgodnie z Rozdziałem 3a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Prawo Bankowe (t.j. Dz. U. 2022 poz. 2324, ze zm.) prowadzony jest rachunek VAT. (zgodnie z oświadczeniem Przyjmującego zamówienie złożonym w ofercie).
11. Jeśli numer rachunku rozliczeniowego wskazany przez Przyjmującego zamówienie jest rachunkiem, dla którego zgodnie z Rozdziałem 3a ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Prawo Bankowe (t.j. Dz. U. 2022 poz. 2324, ze zm.) prowadzony jest rachunek VAT to:
 - a) Udzielający zamówienie będzie realizować płatności za faktury z zastosowaniem mechanizmu podzielonej płatności tzw. split payment.
 - b) Podzieloną płatność tzw. split payment stosuje się wyłącznie przy płatnościach bezgotówkowych, realizowanych za pośrednictwem polecenia przelewu lub polecenia zapłaty dla czynnych podatników VAT. Mechanizm podzielonej płatności nie będzie wykorzystywany do zapłaty za czynności lub zdarzenia pozostające poza zakresem VAT (np. zapłata odszkodowania), a także za świadczenia zwolnione z VAT, opodatkowane stawką 0%.
12. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że wyraża zgodę na dokonywanie przez Udzielającego zamówienie płatności w systemie podzielonej płatności tzw. split payment. Udzielający zamówienie oświadcza, iż w rozumieniu przepisów ustawy o terminach zapłaty w transakcjach handlowych jest dużym przedsiębiorcą.
13. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż dla prowadzonej przez niego działalności objętej niniejszą umową właściwy w zakresie podatku VAT jest urząd skarbowy _____ przy ul. _____ i w przypadku zmiany właściwości tego urzędu zobowiązuje się do powiadomienia Udzielającego zamówienie w formie elektronicznej na adres email urzedyskarbowewykonawcy@iczm.edu.pl w terminie 7 dni od daty zmiany właściwości i pod rygorem odpowiedzialności za szkody poniesione przez Udzielającego zamówienie wynikające z braku terminowego powiadomienia.

§6

CZAS TRWANIA UMOWY

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony – 24 miesięcy, od dnia następującego po dniu zawarcia umowy, tj. od dnia do dnia

§7

DODATKOWE UPRAWNIENIA I OBOWIĄZKI STRON

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do posiadania aktualnego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej przez czas trwania umowy. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż aktualne ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej przez czas trwania umowy posiadają także podwykonawcy, wykonujący badania na rzecz Udzielającego zamówienia.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do złożenia polisy ubezpieczeniowej (kopii) dotyczących zawartej umowy ubezpieczenia, o której mowa w ust. 1 na każde wezwanie Udzielającego zamówienia, a w przypadku jej odnawiania i/lub zmiany nie później niż w dniu wygaśnięcia poprzedniej (złożonej) polisy.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do utrzymywania przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy stałej sumy gwarancyjnej oraz wartości ubezpieczenia. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do przedstawienia dokumentów i informacji wymaganych od Udzielającego zamówienia w ramach umowy z Narodowym Funduszem Zdrowia związanych z realizacją niniejszej umowy.
4. Usługi stanowiące przedmiot niniejszej umowy mają charakter usług w zakresie opieki medycznej, służą profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawianiu zdrowia i jako takie podlegają zwolnieniu z podatku VAT zgodnie z obowiązującą ustawą o podatku od towaru i usług.
5. Wyniki badań są udostępniane Udzielającemu Zamówienie poprzez zdalny dostęp.
6. Wyniki badań przekazywane są w formie zgodnej z przepisami wydanymi na podstawie art.13a Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 8 maja 2018 r. w sprawie rodzajów elektronicznej dokumentacji medycznej.
7. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie w ramach niniejszej umowy zapewnia transport materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienie Przyjmujący zamówienie obowiązany jest w czasie transportu zapewnić właściwe warunki transportu (temperatura i czas dostarczenia).

8. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie w ramach niniejszej umowy zapewnia transport materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienie Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za zniszczenie, utratę lub uszkodzenie materiału biologicznego w trakcie transportu.
9. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie w ramach niniejszej umowy zapewnia transport materiału biologicznego z siedziby Udzielającego zamówienie Przyjmujący zamówienie przedstawi pisemną listę telefonów kurierów odbierających materiał do badań wraz z godzinami dostępu do tej usługi w dni powszednie i świąteczne.
10. Przyjmujący zamówienie na każde żądanie Udzielającego zamówienia zobowiązany jest do przedłożenia dokumentów podmiotowych i przedmiotowych związanych z realizacją niniejszej umowy w formie i terminie wskazanym przez Udzielającego zamówienia.

§ 8

ODPOWIEDZIALNOŚĆ

1. Przyjmujący zamówienie i Udzielający zamówienia ponoszą solidarną odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń w zakresie Przedmiotu umowy.
2. Wobec Udzielającego zamówienie Przyjmujący zamówienie ponosi odpowiedzialność za szkody będące następstwem nie wykonania lub nienależytego wykonania zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy.
3. O każdym przypadku wyrządzenia szkody osobom na rzecz, których Przyjmujący zamówienie wykonuje świadczenia zdrowotne Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie poinformować Udzielającego zamówienie pod rygorem zapłaty kary umownej w wysokości 5 % wynagrodzenia brutto Przyjmującego zamówienie w miesiącu, w którym wyrządził on szkodę.
4. Strony nie ponoszą odpowiedzialności za wykonanie swoich zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy wobec drugiej Strony w sytuacji zaistnienia przypadku siły wyższej.
5. Przyjmujący zamówienie ponosi odpowiedzialność za działania i zaniechania osób którymi posłużył się przy realizacji Przedmiotu umowy jak za własne działania lub zaniechania.

§9

KONTROLA REALIZACJI ŚWIADCZEŃ

1. Przyjmujący zamówienie ma obowiązek poddania się, w każdym czasie, kontroli wykonywania świadczeń medycznych dokonywanej przez Udzielającego zamówienie lub Narodowy Fundusz Zdrowia, a także inne powołane do tego organy i urzędy na zasadach określonych w przepisach prawa. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że uznaje prawo Narodowego Funduszu Zdrowia do przeprowadzenia kontroli na zasadach określonych w ustawie, w zakresie wynikającym z umowy zawartej z dyrektorem oddziału NFZ.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do niezwłocznego przedłożenia niezbędnych i kompletnych dokumentów, udzielania informacji i pomocy podczas kontroli.
3. W razie stwierdzenia przez Udzielającego zamówienia lub Narodowy Fundusz Zdrowia w trakcie kontroli rażących uchybień w wykonywaniu umowy, jak też w razie nie usunięcia stwierdzonych w trakcie kontroli uchybień w terminie określonym przez Udzielającego zamówienie lub Narodowy Fundusz Zdrowia, Udzielający zamówienia jest uprawniony do rozwiązania umowy z Przyjmującym zamówienie bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym.
4. W razie stwierdzenia niezasadnego lub sprzecznego z postanowieniami niniejszej umowy bądź przepisami prawa udzielania świadczeń zdrowotnych przez Przyjmującego zamówienie, a także w przypadku nałożenia przez Narodowy Fundusz Zdrowia kary umownej na Udzielającego zamówienia z przyczyn, za które odpowiedzialność ponosi Przyjmujący zamówienie, Udzielający zamówienia może w odpowiednim stosunku zmniejszyć należne Przyjmującemu zamówienie wynagrodzenie, w tym potrącić kwotę kary umownej nałożonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia z należnego Przyjmującemu zamówienie wynagrodzenia. W szczególnie uzasadnionych przypadkach Udzielający zamówienia może odstąpić od korzystania z powyższego uprawnienia.
5. Skargi i zażalenia złożone przez pacjentów lub ich opiekunów na Przyjmującego zamówienie rozpatruje Dyrektor udzielającego zamówienia lub wyznaczona przez niego osoba.

§10

KARY UMOWNE

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapłaty na rzecz udzielającego zamówienie kar umownych w wysokości:
 - 1) **1 %** wartości niezrealizowanego badania brutto za każdą rozpoczętą dobę opóźnienia w dostarczeniu wyniku badania.

- 2) 30 % wartości rachunku brutto za miesiąc bezpośrednio poprzedzający naliczenie kary umownej - w przypadku rozwiązania umowy przez Przyjmującego zamówienie, bądź przez Udzielającego zamówienie z winy przyjmującego zamówienie.
 - 3) 15 % wartości umowy (wszystkich badań objętych niniejszą umową) w przypadku nie wykonania lub nieterminowego wykonania obowiązku ujętego w §3 ust. 1 pkt 14 (integracja z HIS) *jeżeli dotyczy
2. Dodatkowo w razie nienależytego wykonania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, Udzielający zamówienia ma prawo nałożenia na Przyjmującego zamówienie kary umownej w każdym stwierdzonym przypadku naruszenia przepisów prawa lub obowiązującej treści umowy w wysokości 3 % wynagrodzenia brutto za miesiąc bezpośrednio poprzedzający naliczenie kary, za każdy przypadek naruszenia.
 3. Udzielający zamówienie ma prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych w razie poniesienia szkody przewyższającej wysokość kary umownej za opóźnienie.
 4. Przyjmujący zamówienie ponosi odpowiedzialność za niewykonanie, nienależyte i nieterminowe wykonanie obowiązków związanych z udzielaniem świadczeń wymienionych w § 1 i § 3 umowy.
 5. W przypadku niemożliwości realizacji przedmiotu niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie lub opóźnienia w jego realizacji Udzielający zamówienia ma prawo do realizacji świadczeń zdrowotnych przez osoby trzecie na koszt Przyjmującego zamówienie, z zastrzeżeniem, że ich wynagrodzenie nie przekroczy 150% wynagrodzenia Przyjmującego zamówienie.
 6. Dodatkowo Udzielający zamówienia w razie niewykonania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie ma prawo nałożenia na Przyjmującego zamówienie kary umownej w wysokości 5 % wartości niezrealizowanego świadczenia zdrowotnego.

§11

KLAUZULA POUFNOŚCI

Strony zgodnie ustalają, że wszelkie informacje powzięte w trakcie trwania niniejszej umowy oraz treść niniejszej umowy zachowują w tajemnicy i bez zgody drugiej strony nie udostępnią osobom trzecim z wyłączeniem sytuacji, gdy obowiązek udostępniania wynika z obowiązujących przepisów prawnych.

§12

WARUNKI ROZWIĄZANIA UMOWY

1. Umowa ulega rozwiązaniu w następujących przypadkach:
 - 1) z upływem czasu, na który została zawarta,
 - 2) z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych,
 - 3) w wyniku oświadczenia o rozwiązaniu umowy złożonego przez stronę.
2. Każdej ze stron przysługuje uprawnienie do rozwiązania umowy z zachowaniem 3 -miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
3. Udzielający zamówienie może rozwiązać umowę z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia, jeśli dalsza realizacja umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia
4. Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę z zachowaniem dwutygodniowego okresu wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, w przypadku stwierdzenia naruszenia postanowień umowy, tj.:
 - a) Minimum dwukrotnego ograniczenia dostępności do świadczeń, przez co strony rozumieją zawężenie zakresu świadczenia lub nieuzasadnioną odmowę udzielenia świadczenia
 - b) Minimum dwukrotnego opóźnienia, o co najmniej 7 dni w zakresie obowiązku przedstawiania wymaganego zestawienia,
 - c) Minimum trzech (3) skarg Udzielającego zamówienia na nie prawidłowy sposób przeprowadzenia badań lub nie prawidłowo uzyskany wynik badania.
5. Udzielający zamówienia uprawniony jest do rozwiązania umowy bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Przyjmujący zamówienie;
 - 1) utracił uprawnienia do wykonywania usługi, nie zawarł lub nie przedłużył okresu obowiązywania polisy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej, lub nie przedstawił kopii polisy w terminie wskazanym w umowie
 - 2) w sposób rażąco naruszył postanowienia niniejszej umowy.
 - 3) Przyjmujący zamówienie lub Którakolwiek z osób, którymi posłużył się w realizacji umowy naruszyła zasady tajemnicy zawodowej
6. Udzielający zamówienia uprawniony jest do rozwiązania niniejszej umowy bez wypowiedzenia

w przypadku, w którym ulegnie rozwiązaniu zawarta przez Udzielającego zamówienia z Narodowym Funduszem Zdrowia. Oświadczenie o rozwiązaniu umowy w tym trybie Udzielający zamówienia złoży Przyjmującemu zamówienie na piśmie, niezwłocznie po uzyskaniu stosownej informacji.

7. Dopuszcza się możliwość rozwiązania umowy bez wypowiedzenia w wypadku nie udokumentowania, w terminie 7 dni od daty zawarcia umowy przez Przyjmującego zamówienie, zawarcia umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej.
8. Oświadczenie o rozwiązaniu umowy wymaga formy pisemnej, zgodnie z art. 78 § 1 KC lub elektronicznej zgodnie z art. 78¹ § 1 KC, pod rygorem nieważności.

§13

WARUNKI ZMIANY UMOWY

1. Umowę można zmienić w formie pisemnej, zgodnie z art. 78 § 1 KC lub elektronicznej zgodnie z art. 78¹ § 1 KC, pod rygorem nieważności.
2. Niedopuszczalna jest zmiana postanowień zawartej umowy niekorzystnych dla Udzielającego zamówienia, 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.

§ 14

DOSTĘPNOŚĆ OSOBOM ZE SZCZEGÓLNYMI POTRZEBAMI (*JEŻELI DOTYCZY)

1. Realizując zadanie publiczne objęte niniejszą umową Wykonawca zobowiązany jest do zapewnienia dostępności odpowiednio architektonicznej, cyfrowej oraz informacyjno-komunikacyjnej, osobom ze szczególnymi potrzebami, co najmniej w zakresie określonym przez minimalne wymagania, o których mowa w art. 6 ustawy z dnia 19 lipca 2019 roku o zapewnieniu dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami.
2. Minimalne wymagania służące zapewnieniu dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami obejmują:
 - 1) w zakresie dostępności architektonicznej:
 - a) zapewnienie wolnych od barier poziomych i pionowych przestrzeni komunikacyjnych budynków,
 - b) instalację urządzeń lub zastosowanie środków technicznych i rozwiązań architektonicznych w budynku, które umożliwiają dostęp do wszystkich pomieszczeń, z wyłączeniem pomieszczeń technicznych,
 - c) zapewnienie informacji na temat rozkładu pomieszczeń w budynku, co najmniej w sposób wizualny i dotykowy lub głosowy,
 - d) zapewnienie wstępu do budynku osobie korzystającej z psa asystującego, o którym mowa w art. 2 pkt 11 ustawy z dnia 27 sierpnia 1997 r. o rehabilitacji zawodowej i społecznej oraz zatrudnianiu osób niepełnosprawnych (Dz. U. z 2021 r. poz. 573),
 - e) zapewnienie osobom ze szczególnymi potrzebami możliwości ewakuacji lub ich uratowania w inny sposób;
 - 2) w zakresie dostępności cyfrowej - wymagania określone w ustawie z dnia 4 kwietnia 2019 r. o dostępności cyfrowej stron internetowych i aplikacji mobilnych podmiotów publicznych;
 - 3) w zakresie dostępności informacyjno-komunikacyjnej:
 - a) obsługę z wykorzystaniem środków wspierających komunikowanie się, o których mowa w art. 3 pkt 5 ustawy z dnia 19 sierpnia 2011 r. o języku migowym i innych środkach komunikowania się (Dz. U. z 2017 r. poz. 1824), lub przez wykorzystanie zdalnego dostępu online do usługi tłumacza przez strony internetowe i aplikacje,
 - b) instalację urządzeń lub innych środków technicznych do obsługi osób słabosłyszących, w szczególności pętli indukcyjnych, systemów FM lub urządzeń opartych o inne technologie, których celem jest wspomaganie słyszenia,
 - c) zapewnienie na stronie internetowej danego podmiotu informacji o zakresie jego działalności - w postaci elektronicznego pliku zawierającego tekst odczytywalny maszynowo, nagrania treści w polskim języku migowym oraz informacji w tekście łatwym do czytania,
 - d) zapewnienie, na wniosek osoby ze szczególnymi potrzebami, komunikacji z podmiotem publicznym w formie określonej w tym wniosku.Zapewnienie dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami w ramach niniejszej umowy następuje, o ile jest to możliwe, z uwzględnieniem uniwersalnego projektowania albo zastosowania racjonalnego usprawnienia.

3. Na każde żądanie Zamawiającego Wykonawca zobowiązuje się w terminie wskazanym przez Zamawiającego nie krótszym niż 14 dni do wykazania podjętych środków w celu realizacji wymaganej dostępności wraz z przedstawieniem dowodów ich wprowadzenia pod rygorem kary umownej w wysokości 100 zł za każdy dzień braku należytego wykazania podjętych środków lub braku przedstawienia dowodów.

§ 15

OCHRONA DANYCH OSOBOWYCH

1. Strony zobowiązują się przetwarzać dane osobowe - udostępnione na podstawie odpowiednich zgód lub innych podstaw prawnych - zgodnie z przepisami 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, dalej: RODO) i innymi powszechnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, stosując przy tym środki techniczne i organizacyjne wskazane w art. 32 RODO, zapewniające właściwą ochronę danych osobowych oraz zapewniając dostęp do danych osobowych wyłącznie osobom upoważnionym.
2. Strony oświadczają, że wzajemnie wobec siebie wypełniły obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO, wobec każdej osoby wskazanej w komparycji umowy oraz osób wskazanych do realizacji umowy. Strony zobowiązuje się, w przypadku zmiany powyższych osób do wypełnienia obowiązków informacyjnych w trybie art. 13 lub 14 RODO najpóźniej wraz z przekazaniem drugiej stronie umowy danych osobowych tych osób. Właściwe klauzule informacyjne stanowią załącznik 2 i 3 do Umowy

§16

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Przyjmujący zamówienie nie może przenosić na osoby trzecie żadnych praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy bez uprzedniej pisemnej zgody Udzielającego zamówienie pod rygorem nieważności, w tym między innymi:
 - 1) Nie dokona cesji wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją umowy;
 - 2) Nie udzieli pełnomocnictwa do dochodzenia wierzytelności wynikających lub związanych z realizacją 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.
2. W sprawach nieuregulowanych w umowie mają zastosowanie obowiązujące przepisy prawa, a w szczególności Ustawa z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej, Kodeks Cywilny, oraz inne przepisy powszechnie obowiązujące, a także zarządzenia Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia wydane w zakresie obejmującym Przedmiot umowy.
3. Ewentualne spory wynikłe z realizacji niniejszej umowy rozstrzygał będzie sąd właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§17

W przypadku zawarcia umowy w formie pisemnej, zgodnie z art. 78 § 1 KC, umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Udzielający zamówienia

Przyjmujący zamówienie

Klauzula informacyjna podawana w przypadku zbierania danych od osób wskazanych w umowie do realizacji umowy

Zgodnie z art. 13 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:

1. Administratorem danych osobowych **osób wskazanych do realizacji umowy** jest **Instytut „Centrum Zdrowia Matki Polki”, ul. Rzgowska 281/289, 93-338 Łódź.**
2. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej iod@iczmp.edu.pl
3. Administrator przetwarza Państwa dane osobowe w zakresie: imienia i nazwiska, stanowiska służbowego, danych kontaktowych (numeru telefonu). Dane zostały pozyskane w sposób inny niż od osoby, której dane dotyczą (tj. od Wykonawcy) oraz są przetwarzane w wyniku współpracy między Administratorem, a Wykonawcą.
4. Administrator będzie przetwarzał dane na podstawie art. 6 ust 1 lit f) RODO na podstawie prawnie uzasadnionego interesu administratora którym jest:
 - a) Bieżąca realizacja umowy (umożliwienie kontaktu pomiędzy dedykowanymi jednostkami odpowiedzialnymi za realizację umowy;
 - b) Ustalenia, zabezpieczenia i dochodzenia ewentualnych roszczeń wynikających z zawartej umowy.
5. Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także innym podmiotom z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcom świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych).
6. Administrator nie zamierza przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
7. Przysługuje prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych.
8. Dane osobowe będą przechowywane przez okres współpracy między Administratorem a Wykonawcą, a po jego zakończeniu przez okres przedawnienia roszczeń, wynikający z przepisów prawa.
9. Osobie, której dane dotyczą przysługuje prawo dostępu do treści danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, prawo do wniesienia sprzeciwu i usunięcia danych a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
10. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do realizacji celu ich przetwarzania.
11. Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o podane dane osobowe.

Klauzula informacyjna podawana w przypadku zbierania danych od osób reprezentujących osoby prawne

Zgodnie z art. 13 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:

1. Administratorem danych osobowych **osób wskazanych w komparycji umowy** jest **Instytut „Centrum Zdrowia Matki Polki”, ul. Rzgowska 281/289, 93-338 Łódź.**
2. Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można się kontaktować w sprawach przetwarzania danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej iod@iczmp.edu.pl
3. Administrator będzie przetwarzał dane na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) w zw. z umową, zawartą z podmiotem, do którego reprezentowania jesteście Państwo uprawnieni oraz na podstawie art. 6 ust 1 lit. f) RODO, na podstawie prawnie uzasadnionego interesu Administratora, którym jest ustalenia, zabezpieczenia i dochodzenia ewentualnych roszczeń.
4. Dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także innym podmiotom z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcom świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych).
5. Administrator nie zamierza przekazywać danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej.
6. Przysługuje prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych.
7. Dane osobowe będą przechowywane przez okres współpracy między Administratorem a Wykonawcą, a po jego zakończeniu przez okres przedawnienia roszczeń, wynikający z przepisów prawa.
8. Osobie, której dane dotyczą przysługuje prawo dostępu do treści danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, prawo do usunięcia danych a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
9. Podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do realizacji celu ich przetwarzania.
10. Administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o podane dane osobowe.