

(Wzór)
Umowa
o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne
w zakresie badań laboratoryjnych

nr

zawarta w Cieszynie w dniu pomiędzy:

Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Cieszynie, ul. Bielska 4,

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000143545 oraz rejestru podmiotów leczniczych prowadzonego przez Wojewodę Śląskiego pod nr 000000014118, NIP: 548-20-01-181, REGON: 000313348

reprezentowanym przez Dyrektora: Czesław Płygawko

zwanym w dalszej części umowy **Udzielającym zamówienia** z jednej strony,

a

.....

.....

(Pełna nazwa oferenta, adres/siedziba)

.....

.....

(NIP, REGON, nr ewidencji działalności gosp./KRS, nr rejestru Izby Lekarskiej)

zwanym w dalszej części **Przyjmującym zamówienie**

o treści następującej:

§ 1

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na podstawie na podstawie art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz. U. z 2023 r. poz. 991 z późn. zm.).
2. Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie przez Przyjmującego zamówienie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnych w systemie całodobowym, przez wszystkie dni w tygodniu, na rzecz Udzielającego zamówienia.
3. Niniejsza umowa obejmuje udzielanie świadczeń medycznych na rzecz pacjentów Udzielającego zamówienia.

§ 2

1. Udzielający zamówienia zleca Przyjmującemu zamówienie udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnych, polegających na wykonywaniu badań wymienionych szczegółowo w wykazie stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO, wraz z jednostkowymi cenami, zgodnymi ze złożoną ofertą. Czasy oczekiwania na wynik badania określa załącznik nr 1 do SWKO.

2. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie ilościowym i rzeczowym, co nie jest odstępieniem od umowy w żadnej części.
3. Udzielający zamówienie pobiera materiał we własnym zakresie i znakuje go kodami kreskowymi dostarczonymi przez Przyjmującego zamówienie.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań objętych zamówieniem przy pomocy własnego personelu medycznego, w liczbie i o kwalifikacjach odpowiadających wymogom wynikającym z przepisów ustawy o diagnostyce laboratoryjnej.
5. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność określoną w niniejszej umowie oraz w powszechnie obowiązujących przepisach, za należyte wykonanie umowy, w tym przez podwykonawców.

§ 3

Przyjmujący zamówienie przez cały okres trwania umowy zobowiązany jest:

1. udzielać świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem niniejszej umowy na wysokim poziomie, z należytą starannością, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy medycznej i analitycznej, przy zachowaniu całodobowej i nieprzerwanej pracy na rzecz Udzielającego zamówienia;
2. zapewnić wykonanie badań laboratoryjnych przy użyciu materiałów medycznych i odczynników dopuszczonych do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 7 kwietnia 2022r. (Dz. U. 2022 poz. 974 z późn zm.) posiadających aktualne certyfikaty jakości oraz wyrobów medycznych zgodnych z przepisami prawa powszechnie obowiązującego oraz używać materiałów i odczynników używanych do udzielania świadczeń zdrowotnych dopuszczonych do obrotu w Unii Europejskiej i spełniających wymagania określone w rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z dnia 23 marca 2006 r. (tj. Dz.U. 2019 r. poz. 1923 z późn zm.);
3. przeprowadzać, co najmniej dwa razy w roku, szkolenia dla personelu medycznego Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania materiału do badań analitycznych i zapobiegania błędom przedlaboratoryjnym;
4. poddać się kontroli przez Udzielającego zamówienia, Narodowy Fundusz Zdrowia oraz innych osób i organów uprawnionych do kontroli pod kątem prawidłowości i zgodności wykonywanych świadczeń zdrowotnych z niniejszą umową, a w przypadku zawarcia umowy z podwykonawcami przedstawić oświadczenia podwykonawców, o poddaniu się w powyższym zakresie kontroli przeprowadzonej przez Udzielającego zamówienia oraz Narodowy Funduszu Zdrowia;
5. prowadzić ewidencję wykonanych badań laboratoryjnych na rzecz Udzielającego zamówienia w formie elektronicznej i papierowej, pozwalającej na analizę ilościową i jakościową z podziałem na zlecającą komórkę organizacyjną, lekarza, pacjenta, rodzaj badania, czas (godzina i data) zlecenia i wykonania badania oraz udostępniać ją w każdym czasie Udzielającemu zamówienia;
6. dostarczać na własny koszt systemy próżniowe lub aspiracyjno-próżniowe (próbówki, pojemniki, bezpieczne igły do pobrania krwi itp.) oraz inne niezbędne materiały, w tym kody kreskowe z poz. 348-357 Załącznika nr 1 do SWKO, sprzęt i akcesoria transportowe służące do bezpiecznego pobierania i transportu materiału biologicznego do badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii w ilości niezbędnej dla

- realizacji zamówienia. Za utrzymanie czystości pojemników transportowych odpowiedzialność będzie ponosił Przyjmujący zamówienie;
- Ilość i rodzaj sprzętu niezbędna do bezpiecznego pobierania materiału do badań laboratoryjnych wydawana będzie na pisemny wniosek pielęgniarki/ położnej oddziałowej/pielęgniarki koordynującej. W przypadku braku realizacji pełnego zamówienia, Przyjmujący zamówienie będzie dostarczał do komórki organizacyjnej (oddziały szpitalne) pozostałą część nie wydanego wcześniej sprzętu;
7. dostarczyć, wg zamówienia Udzielającego zamówienia, przez cały okres trwania umowy nieodpłatnie druki skierowań na badania (wg wzoru ustalonego wspólnie z Udzielającym zamówienia do 7 dni od dnia podpisania umowy) i inne akcesoria, niezbędne do prawidłowej identyfikacji zlecenia, np. naklejki, kody;
 8. wykonywać badania analityczne na rzecz Udzielającego zamówienia przez 24h/dobę, 7 dni w tygodniu, a czas oczekiwania na wynik badania nie będzie przekraczał czasu określonego dla poszczególnych badań zamieszczonych w załączniku nr 1 do SWKO od chwili odbioru materiału przez Przyjmującego zamówienie;
 9. dostarczyć informacje związane z zasadami pobrania i przygotowania próbek do transportu i badania;
 10. dostarczyć Udzielającemu zamówienia akcesoria do wymazów i próbek do pobierania materiałów dedykowanych do określonych badań
 11. wskazać ze swojej strony osoby do szybkiego kontaktu z pracownikiem Udzielającego zamówienie;
 12. dostarczyć wzory skierowań i wymaganych danych na skierowaniach oraz kody do oklejania próbek;
 13. dostarczyć i bezzwłocznie (min. 3 dni przed wprowadzeniem zmian) powiadamiać Udzielającego zamówienie o każdej aktualizacji procedur związanych z:
 - a) Przygotowaniem pacjenta do badań,
 - b) Pobieraniem materiału do badań,
 - c) Przechowywaniem próbek do czasu wykonania badania,
 - d) Transportem i zabezpieczeniem próbek na czas transportu,
 - e) Wzoru obowiązujących skierowań,
 - f) Zakresów referencyjnych badań,
 - g) Wartości błędów dopuszczalnych.
 14. dostarczyć na własny koszt system zamknięty do pobierania krwi;
 15. zapewnić, aby wyniki badań były autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i aby wyniki badań zawierały dane zgodne z Rozporządzeniem RM z dnia 23 marca 2006r. w sprawie standardów jakości medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych;
 16. wykonać na własny koszt integrację swojego systemu informatycznego z programem funkcjonującym w ZZOZ w Cieszynie, AMMS firmy Asseco Poland. (Specyfikacja interfejsu integracyjnego posiadanego systemu HIS będzie udostępniona Przyjmującemu zamówienie przez Asseco Poland SA.-Opiekunem ze strony dostawcy oprogramowania jest Pan: Tomasz Smreczak, tel: 607 471 503, e-mail: tsmreczak@tk-med.pl. Integracja powinna umożliwiać przekazywanie pomiędzy systemami Udzielającego zamówienie i Przyjmującego zamówienie zleceń na badania laboratoryjne oraz odbieranie podpisanych wyników tych badań. Zakres przekazywania (wymiany) danych musi obejmować wszystkie zlecane badania. Udzielający zamówienia posiada odpowiednią infrastrukturę, aby zapewnić połączenie szyfrowane (VPN) pomiędzy systemami informatycznymi stron. Wymiana danych musi odbywać się w czasie rzeczywistym; Całkowita integracja systemów powinna nastąpić w ciągu 14 dni od momentu

- podpisania przez strony umowy o wykonywaniu badań laboratoryjnych, przy czym nie później niż do 28 lipca 2023 r.
17. używać systemu kodów kreskowych objętych ofertą w celu rejestracji i identyfikacji próbki podczas procesu analitycznego
 18. zapewnić dostęp do wyników badań poprzez sieć Internet, np. za pomocą dedykowanej strony www;
 19. zapewnić, aby personel Przyjmującego zamówienie pracował na infrastrukturze, oprogramowaniu i stacjach roboczych Przyjmującego zamówienie.
 20. zapewnić bezpieczeństwo danych uzyskanych w trakcie świadczenia usługi medycznej – poparte certyfikatem z normy bezpieczeństwa informacji ISO 27001 lub innym dokumentem wydanym przez uprawnioną jednostkę certyfikującą zapewniającą realizację zapisów ustawy z dnia 28 kwietnia 2011r. o systemie informacji w ochronie zdrowia (t.j. Dz. U. 2022, poz. 1555 z późn. zm.) Certyfikat musi być wydany dla jednostki wykonującej bezpośrednio zlecenie. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za przetwarzane dane zleczanych badań w zakresie ich poufności, dostępności oraz ich integralności;
 21. powiadomić Udzielającego zamówienie o awarii połączenia VPN wykorzystywanego do wymiany danych pomiędzy systemami lub innego zdarzenia po stronie Przyjmującego zamówienie uniemożliwiającego wymianę danych oraz ustalić z Udzielającym zamówienie inny sposób przekazania wyników i odebrania przygotowanych zleceń do jego siedziby;
 22. odbierać materiały dedykowane do określonych badań na własny koszt i własnym transportem nie rzadziej, niż raz dziennie (7 dni w tygodniu) między godziną 13:00 a 15.00, z tym zastrzeżeniem, że Udzielający zamówienia nie musi informować Przyjmującego zamówienie o konieczności odbioru materiałów;
 23. odbierać materiały we właściwych pojemnikach gwarantujących ochronę przed czynnikami zewnętrznymi;
 24. w przypadku podejrzenia lub oznaczenia badania o wartościach krytycznych, zgodnie z ustalonym i aktualizowanym co najmniej raz w roku wykazem, stanowiącym Załącznik Nr 1 do umowy, skutecznie poinformować o wyniku badania personel medyczny komórki zlecającej badanie oraz dokonać weryfikacji wyniku na własny koszt;
 25. przedstawiać protokoły powizytacyjne Organu KRDL WIZYTATORÓW w wizytowanych laboratoriach będących w strukturach Przyjmującego zamówienie (jeżeli takie kontrole się odbyły);
 26. prowadzić wewnątrzlaboratoryjną kontrolę jakości danych wymienionych w ofercie i przedstawiać Udzielającemu zamówienia na bieżąco wyniki tych kontroli,
 27. prowadzić rejestr wykonywanych badań według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej określonych szczegółowo w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z dnia 23 marca 2006 r. (Dz. U. z 2019 r. poz. 1923 z późn. zm.)
 28. prowadzić sprawozdawczość statystyczną na zasadach obowiązujących w samodzielnych publicznych podmiotach prowadzących działalność leczniczą;
 29. wykonywać badania mikrobiologiczne zgodnie z zaleceniami EUCAST. W przypadku podejrzenia lub identyfikacji czynnika alarmowego, Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany niezwłocznie i skutecznie poinformować personel medyczny komórki organizacyjnej o pozytywnym wyniku badania mikrobiologicznego;
 30. zapewnić przechowywanie materiału biologicznego po wykonaniu badania;
 31. ponosić koszty związane z transportem materiałów do badań (transportem spełniającym wszelkie wymogi prawne);

32. posiadać udokumentowany dostęp do laboratorium wraz pracownią immunologii transfuzjologicznej w odległości zapewniającej czas dojazdu nie dłuższy niż 40 minut od siedziby Udzielającego zamówienie, które - w razie awarii laboratorium u Udzielającego zamówienia - zapewni wykonywanie badań w podstawowym zakresie, a w przypadku przedłużania się awarii zapewni wykonywanie badań w pełnym zakresie;
33. zapewnić Udzielającemu zamówienie możliwości zlecenia badań spoza katalogu zawartego w ofercie cenowej Przyjmującego zamówienie, po cenach jak dla dużego odbiorcy badań, a nie jak dla odbiorcy indywidualnego;
34. zapewnić wysoką jakość badań.

§4

W przypadku powierzenia przez Przyjmującego zamówienie wykonania badań innemu podmiotowi, Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za badania zleczone innemu podmiotowi;

§5

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest zawrzeć umowę ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej (o której mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 1 ustawy o działalności leczniczej), według zasad określonych w Rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 29 kwietnia 2019 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz.U. 2019, poz. 866 z późn. zm.) obejmującej okres co najmniej od momentu rozpoczęcia świadczeń i przedstawić dowód zawarcia umowy Udzielającemu Zamówienie w terminie 7 dni od zawarcia niniejszej umowy, a następnie do kontynuowania ubezpieczenia przez cały okres trwania umowy,
2. W przypadku nie udokumentowania w terminie 7 dni od daty podpisania umowy przez Przyjmującego Zamówienie, zawarcia przez niego umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej, o której mowa w ust. 1, a także w przypadku braku kontynuowania ubezpieczenia przez cały okres trwania umowy, Udzielający zamówienia ma prawo rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym, bez wypowiedzenia, z winy Przyjmującego zamówienie.

§6

1. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność wobec Udzielającego zamówienia za szkody wynikające z umyślnie zawinionych błędów, zaniedbań czy zaniechań obowiązków objętych umową.
2. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody wynikłe z niewykonania lub nienależytego wykonania usługi będącej przedmiotem niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie.
3. Udzielający zamówienia i Przyjmujący zamówienie ponoszą solidarnie odpowiedzialność wobec pacjentów i osób trzecich za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych określonych w niniejszej umowie.

§7

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej na zasadach obowiązujących w publicznych podmiotach leczniczych, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się prowadzić rejestr wykonywanych badań według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej określonych szczegółowo w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych

laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z dnia 23 marca 2006 r. (tj. Dz.U. 2019 r. poz. 1923 z późn zm.).

3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przekazywania Udzielającemu zamówienia comiesięcznych szczegółowych, zbiorczych zestawień statystycznych zawierających w szczególności: numer i rodzaj badania, komórkę organizacyjną i lekarza zlecającego badanie, imię i nazwisko pacjenta, datę i godzinę przyjęcia materiału do badań, datę i godzinę wydania wyniku badania, ilość i koszt wykonania oznaczeń w wersji papierowej oraz w formacie elektronicznym oraz danych statystycznych i innych informacji z zakresu realizacji umowy.

§8

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania się kontroli przeprowadzonej przez Udzielającego zamówienia lub osoby przez niego upoważnione, w zakresie:
 - a. sposobu i jakości udzielania świadczeń zdrowotnych;
 - b. prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej, statystycznej i finansowo — księgowej, w tym szczególnie związanej z rozliczeniami z Narodowym Funduszem Zdrowia.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przez Narodowy Fundusz Zdrowia na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w zakresie wynikającym z umów zawartych przez Udzielającego zamówienia ze Śląskim Oddziałem Wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia w Katowicach.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej, statystycznej i finansowo — księgowej, w tym szczególnie związanej z rozliczeniami z Narodowym Funduszem Zdrowia, zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zobowiązuje się do zachowania wyników badań w ścisłej poufności, zabezpieczenia dostępu do wyników badań wyłącznie przez osoby upoważnione i zobowiązanie do zachowania poufności, zachowania wszystkich wymaganych prawem i względami bezpieczeństwa warunków przechowywania danych.

§9

Podstawą wykonania badania jest elektroniczne zlecenie (skierowanie) wg wzoru ustalonego przez strony. W przypadku awarii systemu uniemożliwiającego wysłanie elektronicznego zlecenia dopuszcza się zlecenie pisemne.

§10

1. Rozliczenie za wykonane świadczenia zdrowotne na podstawie niniejszej umowy następować będzie w terminach jednomiesięcznych. Okresem rozliczeniowym jest miesiąc kalendarzowy.
2. Przyjmujący zamówienie za wykonanie przedmiotu niniejszej umowy otrzyma wynagrodzenie wynikające z zestawienia faktycznie udzielonych w danym miesiącu kalendarzowym świadczeń zdrowotnych według ich cen jednostkowych przedstawionych w ofercie.

§11

1. Przyjmujący zamówienie do 5 dnia każdego miesiąca kalendarzowego dostarczy Udzielającemu zamówienia fakturę za udzielone świadczenia zdrowotne w poprzednim miesiącu kalendarzowym, z wyszczególnieniem numeru umowy i należnej sumy.

2. Do faktury Przyjmujący zamówienie dołączy zbiorcze zestawienie zrealizowanych świadczeń z podaniem numeru zlecenia, rodzaju badania, ich całkowitej liczby, ceny i wartości świadczeń z wyszczególnieniem lekarza i komórki organizacyjnej Udzielającego zamówienia, zlecających wykonywanie tych badań.
3. Należność za udzielone świadczenia zdrowotne zostanie przelana na rzecz Przyjmującego zamówienie na konto bankowe wskazane w rachunku, w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Udzielającego zamówienia prawidłowo wystawionej faktury, zgodnej z zestawieniami wykonanych świadczeń zdrowotnych, o których mowa w ust. 2.
4. Za datę realizacji płatności przyjmuje się chwilę obciążenia rachunku Udzielającego zamówienia.
5. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na wykonywanie badań do zadłużenia Udzielającego zamówienie nie przekraczającego 100.000,00 zł.

§ 12

1. Przyjmujący zamówienie wnosi zabezpieczenie należytego wykonania umowy w kwocie 100.000,00 zł w formie: pieniężnej, gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej w terminie 7 dni od jej zawarcia.
2. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy służy pokryciu ewentualnych roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
3. W przypadku, gdy wysokość szkód poniesionych przez Udzielającego zamówienia w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem przez Przyjmującego zamówienie umowy lub wysokość naliczonych kar umownych będzie wyższa niż wysokość zabezpieczenia, Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do dochodzenia zapłaty odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
4. Zwrot zabezpieczenia zostanie dokonany w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania przez Udzielającego zamówienie za należyte wykonane, przy czym w przypadku wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie pieniężnej, Udzielający zamówienia zwróci zabezpieczenie na wskazane przez Przyjmującego zamówienie konto bankowe.

§ 13

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do powstrzymania od prowadzenia działalności, która naruszałaby lub zagrażała interesom Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie oświadcza i zobowiązuje się, że wykonywanie przez niego świadczeń na rzecz innych podmiotów nie spowoduje nienależytego wykonywania niniejszej umowy, w tym nie ograniczy dostępu do świadczeń zdrowotnych objętych umową pacjentów Udzielającego zamówienia.

§ 14

1. Umowa zawarta jest na okres **od 1 sierpnia 2023 r. do 31 lipca 2024 r.**
2. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie za porozumieniem stron.
3. Umowa może być rozwiązana z zachowaniem 3 – miesięcznego okresu wypowiedzenia, jeżeli:
 - a) Przyjmujący zamówienie narusza wewnętrzne regulaminy i zarządzenia Udzielającego zamówienia,
 - b) Przyjmujący zamówienie w dokumentach stanowiących podstawę do obliczenia należności przedstawi dane niezgodne ze stanem faktycznym,
 - c) Nie wniesie w terminie określonym w § 12 ust. 1 niniejszej umowy zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
4. Umowa może być rozwiązana w trybie natychmiastowym:

- a) gdy jedna ze stron rażąco narusza postanowienia niniejszej umowy, z zastrzeżeniem § 11 ust. 5 umowy,
 - b) w przypadku określonym w § 5 ust 2 niniejszej umowy,
 - c) gdy Przyjmujący zamówienie utraci prawo do udzielania świadczeń zdrowotnych objętych umową,
 - d) Udzielający zamówienia utraci prawo udzielania świadczeń zdrowotnych.
5. Rozwiązanie umowy w trybie określonym w ust. 3 musi być poprzedzone pisemnym wezwaniem do zaprzestania naruszeń w wyznaczonym terminie, skierowanym do strony winnej ich wystąpienia.

§ 15

Udzielający zamówienia może odstąpić od całości lub części umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

W takim wypadku Przyjmującemu zamówienie należne jest wyłącznie wynagrodzenie z tytułu faktycznie wykonanej części umowy.

§ 16

1. Udzielający zamówienia jest uprawniony do obciążenia Przyjmującego zamówienie karą umowną w wysokości 30,00 zł w przypadku każdorazowego opóźnienia w wykonaniu badania ponad terminy określone w załączniku nr 1 do SWKO.
2. Udzielający zamówienia jest uprawniony do obciążenia Przyjmującego Zamówienie karą umowną w wysokości 100,00 zł w przypadku każdorazowego niewykonaniu zleconego badania z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie
3. W przypadku rozwiązania umowy z winy Przyjmującego zamówienie, zobowiązany on jest do zapłaty na rzecz Udzielającego Zamówienie kary umownej w wysokości 10% całkowitej wartości przedmiotu konkursu, będącego sumą wszystkich szacowanych badań laboratoryjnych przez czas trwania umowy, a jeżeli zamówienie jest już wykonywane, w wysokości 10% niezrealizowanej części zamówienia.

§ 17

1. Kary umowne określone w §16, mogą być potrącone przez Udzielającego zamówienia z najwcześniej wymagalnego wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie z tytułu wykonania niniejszej umowy.
2. Niezależnie od obciążenia Przyjmującego zamówienie karami umownymi, Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do dochodzenia zapłaty odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 18

1. Strony wyznaczają następujących koordynatorów do współpracy przy realizacji Umowy:
 - ze strony Przyjmującego zamówienie:
 - a), tel., e-mail:
 - b), tel., e-mail:
 - ze strony Udzielającego zamówienia:
 - a), tel., e-mail:
 - b), tel., e-mail:

2. Ewentualna zmiana osób lub danych, o których mowa w ust. 1 powyżej nie stanowi zmiany Umowy i dla swej skuteczności będzie wymagała jednostronnego pisemnego oświadczenia Zleceniodawcy lub Wykonawcy skierowanego odpowiednio do drugiej Strony.

§ 19

1. W związku z wykonywaniem przez Strony ich obowiązków wynikających z Umowy dochodzi do udostępnienia danych osobowych pacjentów Udzielającego zamówienie do Przyjmującego zamówienie (dalej: „Pacjenci”).
2. Z chwilą udostępniania danych osobowych przez Udzielającego zamówienie, Przyjmujący zamówienie staje się ich administratorem w zakresie niezbędnym do realizacji Umowy oraz wykonywania obowiązków ciążących na nim z mocy prawa.
3. Podstawą przetwarzania danych osobowych Pacjentów przez Laboratorium jest art. 9 ust. 2 lit. h 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 (dalej: Rozporządzenie).
4. Zakres udostępnionych danych osobowych obejmuje: imię, nazwisko, numer PESEL, datę urodzenia, płeć, miejsce zamieszkania oraz niezbędne istotne dane kliniczne.
5. Przetwarzając dane osobowe Pacjentów, Strony przestrzegają przepisów Rozporządzenia, o którym mowa w ust. 3. Strony zobowiązują się na bieżąco śledzić zmiany regulacji ochrony danych osobowych i dostosowywać sposób przetwarzania danych, w tym w szczególności procedury wewnętrzne i sposoby zabezpieczenia danych osobowych do aktualnych wymagań prawnych.
6. Strony oświadczają, że wdrożyły odpowiednie środki techniczne i organizacyjne, adekwatne do rodzaju przetwarzanych danych oraz ryzyka naruszenia praw osób, których te dane dotyczą, w związku z przetwarzaniem danych Pacjentów.
7. W przypadku sporów, roszczeń, skarg związanych z przetwarzaniem danych Pacjentów w związku z realizacją Umowy, Strony zobowiązane są informować się nawzajem oraz wspierać w udzielaniu wyjaśnień, dostarczaniu dokumentów oraz wykonywać inne czynności, jeżeli będą konieczne do obrony przed tymi roszczeniami.
8. Strony zobowiązują się niezwłocznie nawzajem informować o stwierdzonym naruszeniu bezpieczeństwa ochrony danych osobowych Pacjentów, jeżeli naruszenie to może mieć wpływ na realizację obowiązków przez drugą Stronę lub może skutkować jej odpowiedzialnością.
9. Strony ustalają, że punktem kontaktowym pomiędzy Stronami w zakresie ochrony danych osobowych jest Inspektor Ochrony Danych dostępny pod adresem:
 - a) Dla Przyjmującego zamówienie:
 - b) Dla Udzielającego zamówienie:

§ 20

1. Wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.
2. Prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone na osoby trzecie bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie nie może bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia rozporządzać na rzecz osób trzecich wierzytelnościami wynikającymi z niniejszej umowy, ani czynić z nich przedmiotu zabezpieczenia. Przyjmującego Zamówienie; nie może również zawrzeć bez zgody Udzielającego zamówienia umowy z osobą trzecią skutkującą wstąpieniem w

prawa wierzyciela (art. 518 Kodeksu Cywilnego), pod rygorem kary umownej określonej w § 17 ust. 4.

§ 21

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 22

W sprawach spornych rozstrzygać będzie Sąd miejscowo właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 23

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla Przyjmującego zamówienie i dwa dla Udzielającego zamówienia.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE:

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA: