

UMOWA nr K3/2024/DZP/B
na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań histopatologicznych
i cytologicznych

zawarta w dniu **2024** r. w Warszawie w wyniku konkursu ofert, przeprowadzonego na podstawie ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej i ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, pomiędzy:

Szpitałem Specjalistycznym im. Świętej Rodziny, Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej, z siedzibą w Warszawie przy ul. Madalińskiego 25, nr kodu 02-544, wpisanym do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy w Warszawie, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000080373, NIP 5212935318, REGON 01204574, reprezentowanym przez

Dyrektora Szpitala mgr inż. Marię Dziura,
zwanym dalej Udzielającym zamówienia
i

.....
z siedzibą w przy ul. nr kodu, wpisaną do Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS,
NIP, REGON
reprezentowaną przez

zwaną dalej Przyjmującym zamówienie,
następującej treści:

§ 1.

1. Przedmiotem umowy jest udzielanie przez Przyjmującego zamówienie na rzecz Udzielającego zamówienia świadczeń zdrowotnych w zakresie badań histopatologicznych w rodzajach określonych w **Załączniku nr 1**, stanowiącym integralną część umowy.
2. Badanie obejmuje przyjęcie materiału, wykonanie badania oraz ocenę merytoryczną preparatu. Materiał pobierany jest zgodnie z zasadami WHO.
3. Wynik stanowi wyrażony w formie pisemnej opis poszczególnych badań niezbędnych do postawienia diagnozy, podpisany przez lekarza oceniającego badania.
4. Przyjmujący zamówienie udostępni Udzielającemu zamówienia wyniki wykonanych badań, zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie dokumentacji medycznej zarówno w systemie elektronicznym i/lub w wersji papierowej (zależnie od potrzeb Udzielającego zamówienia) w terminach określonych w §3 ust. 4 umowy oraz zgodnie z **Załącznikiem nr 1**.
5. Wyniki wykonanych badań w formie elektronicznej Przyjmujący zamówienie będzie wysyłał do informatycznego systemu Szpitala (AMMS) za pomocą zaproponowanego systemu informatycznego niezwłocznie po ich wykonaniu i zatwierdzeniu. Jako termin wykonania badania przyjmuje się datę i godzinę dostępności (wprowadzenia) jego wyniku w systemie AMMS.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dochowania tajemnicy lekarskiej oraz zachowania w tajemnicy danych osób, których dotyczą wykonywane badania oraz przestrzegania ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Prawa Pacjenta.
7. Zgodnie z postanowieniami art. 27 ust. 4 pkt 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, określa się minimalną liczbę osób udzielających świadczeń zdrowotnych u Przyjmującego zamówienie na osób, w tym przynajmniej dwóch lekarzy wykonujących niniejszą umowę. Lista lekarzy realizujących zadania przewidziane umową stanowi **Załącznik nr 3 do umowy**.

8. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie donajmu pomieszczeń od Udzielającego zamówienia obejmujących w szczególności pomieszczenia Laboratorium histopatologicznego, położone w Warszawie przy ulicy Antoniego Józefa Madalińskiego 25 znajdującym się na nieruchomości będącej we władaniu Szpitala, w celu wykonywania przedmiotu niniejszej umowy na podstawie umowy, o której mowa w § 16.

§ 2.

1. Ceny jednostkowe badań objętych umową są podane w **Załączniku nr 1**. Ceny te pozostają niezmiennie przez pierwsze 12 miesięcy obowiązywania umowy.
2. Strony dopuszczają zmianę wysokości cen jednostkowych badań określonych w **Załączniku nr 1** do umowy - tj. ich waloryzację, nie częściej niż raz na 12 miesięcy, biorąc za podstawę wartość średniorocznego wskaźnika cen towarów i usług, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Zmiana wysokości cen jednostkowych określonych w **Załączniku nr 1** do umowy wejdzie w życie nie wcześniej niż począwszy od pierwszego miesiąca, roku kalendarzowego, w którym opublikowano Komunikat Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w sprawie średniorocznego wskaźnika cen towarów i usług za rok poprzedni. Pierwsza waloryzacja cen jednostkowych na podstawie niniejszej umowy może być dokonana najwcześniej w miesiącu październiku roku 2025 r. biorąc za podstawę wartośćśredniorocznego wskaźnika cen towarów i usług, publikowanego w Komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego w stosunku do adekwatnego miesiąca roku 2024 r.
3. Strona inicjująca zmianę powinna złożyć wniosek zawierający żądanie zmiany wysokości cen jednostkowych przed upływem I kwartału danego roku, z tym że zmiana wysokości cen jednostkowych nastąpi począwszy od miesiąca, w którym został złożony wniosek.
4. Żadna ze Stron umowy nie będzie uprawniona do zmiany wysokości cen jednostkowych w przypadku gdy wskaźnik wzrostu cen towarów i usług, o którym mowa w ust. 2 nie przekroczy 3%.
5. Maksymalna wartość zmiany wysokości cen jednostkowych, jaką dopuszcza się w efekcie zastosowania postanowień, o których mowa w ust. 2-4, wynosi 5% wysokości ceny jednostkowej
6. Ceny wymienione w **Załączniku nr 1** obejmują odebranie materiału do badań przez Przyjmującego zamówienie od Udzielającego zamówienia, wykonanie badań i dostarczenie wyników badań Udzielającemu zamówienia.

§ 3.

1. Szczegółowe zasady przygotowania i przekazywania materiałów do badań oraz wyników badań są określone w „Instrukcji przygotowania i przekazywania materiałów do badań i wyników badań” w **Załączniku nr 2**, będącym integralną częścią umowy.
2. Udzielający zamówienia będzie pobierał materiały do badań, przygotowywał je do przekazania Przyjmującemu zamówienie w sposób określony w **Załączniku nr 2** i przekazywał Przyjmującemu zamówienie wraz ze skierowaniami w dni robocze w godzinach od 8:00 do 14:00.
3. Przyjmujący zamówienie będzie przekazywał Udzielającemu zamówienia wyniki wykonanych badań w dwóch egzemplarzach oraz udostępniał wyniki w wersji elektronicznej do umieszczenia ich w systemie informatycznym używanym przez Udzielającego zamówienia.
4. Terminy wykonywania i przekazywania przez Przyjmującego zamówienie wyników badań ustala się następująco:
 - a) mały materiał tkankowy – 10 dni roboczych,
 - b) mały materiał nieonkologiczny – 10 dni roboczych,
 - c) duży materiał nieonkologiczny - 10 dni roboczych,
 - d) małymateriał onkologiczny - 10 dni roboczych,
 - e) średni materiał onkologiczny - 10 dni roboczych,

- f) duży materiał onkologiczny - 10 dni roboczych,
- g) cytologiczne badanie wymazu z szyjki macicy – 10 dni roboczych,
- h) cytologia nieginekologiczna – 10 dni roboczych,
- i) badanie śródoperacyjne („intra”) – max do 60 minut,
- j) badania immunohistochemiczne (za 1 odczyn) – 14 dni roboczych,
- k) badanie HER2 metodą immunohistochemiczną – 14 dni roboczych,
- l) ocena genu metodą FISH – 15 dni roboczych,
- m) konsultacja specjalistyczna – 21 dni roboczych,
- n) BRCA1 BRCA2 – sekwencjonowanie NGS – mutacje somatyczne w nowotworze – 32 dni robocze,
- o) badanie mutacji genu POLE– 32 dni robocze,
- p) badania genetyczne MMR-Ekspresja antygenów (MLH1, MSH2, MSH6, PMS2 – 32 dni robocze,
- q) badanie mutacji genu PIK3CA – 12 dni roboczych
- r) badanie ekspresji antygenu PD-L1– 12 dni roboczych
- s) niestabilność mikrosatelitarna MSI– 12 dni roboczych
- t) badanie w trybie pilnym („Cito”) – 5 dni roboczych,
- u) badania ramach Diagnostyki i Leczenia Onkologicznego (DILO) – 4 dni robocze,
- v) dotrwalenie dużego materiału pooperacyjnego – 1 dzień roboczy,
- w) docięcie materiału histopatologicznego w razie takiej konieczności – 1 dzień roboczy,
- x) ponowne dobranie materiału histopatologicznego – 5 dni roboczych

Dokładne terminy wykonania badań przekazanych materiałów zostały dodatkowo określone w **Załączniku nr 1** do umowy.

5. W razie niemożności wykonania badań w terminach wymienionych w ust. 4. z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, jest on zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o tym Udzielającego zamówienia, najpóźniej w momencie przekazania materiału do badania. W takiej sytuacji Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do pokrycia kosztów tych badań zleconych przez Udzielającego zamówienia innemu Przyjmującemu zamówienie.

§ 4.

1. Przyjmujący zamówienie jest odpowiedzialny za archiwizację przebadanego materiału wraz z pełną dokumentacją zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej na zasadach obowiązujących w podmiotach leczniczych.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dbałości o wizerunek Udzielającego zamówienie, przestrzegania przepisów i zarządzeń obowiązujących u Udzielającego zamówienie.
4. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że zobowiązuje się do zintegrowania używanego przez siebie systemu informatycznego (.....) z posiadany i używanym przez Udzielającego zamówienie systemem HIS-AMMS z wykorzystaniem standardu HL7 oraz do zintegrowania używanego przez siebie systemu informatycznego (...) z posiadany i używanym przez udzielającego zamówienie systemem EDM z wykorzystaniem standardu HL7 CDA PIK najpóźniej do dnia rozpoczęcia wykonywania świadczeń.
5. Materiał do badania będzie odbierany przez osobę wyznaczoną przez Przyjmującego zamówienie. W przypadku usprawiedliwionej nieobecności wyznaczonej osoby, o której mowa powyżej Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do zapewnienia osoby zastępującej. Brak realizacji tego obowiązku będzie potraktowane jako naruszenie niniejszej umowy.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia na swój koszt szkoleń pracowników Udzielającego zamówienia i innych osób wykonujących świadczenia na jego rzecz na terenie Udzielającego zamówienia w przypadku zmian sposobu pobierania materiału

do badań lub w przypadku potrzeby aktualizacji wiedzy na temat sposobu pobierania materiału badań, użycia sprzętu, w tym sprzętu bezpiecznego.

7. W przypadku braku możliwości wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, zobowiązany jest on do niezwłocznego zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego na zasadach wynikających z niniejszej umowy oraz pokrycia ewentualnej różnicy w wartości wykonywanego świadczenia zdrowotnego

§ 5.

1. Ustala się miesięczne okresy rozliczeniowe za wykonane badania.
2. Przyjmujący zamówienie będzie wystawiał fakturę za badania wykonane w okresie rozliczeniowym na podstawie liczby faktycznie wykonanych badań danego rodzaju i ich cen wymienionych w **Załączniku nr 1**, w terminie do 10 dnia następnego miesiąca.
3. Należność za wykonane badania płatna będzie w terminie 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury oraz rejestru świadczeń wykonanych na rzecz Udzielającego zamówienia w danym miesiącu.
4. Jako datę zapłaty rozumie się datę obciążenia rachunku Udzielającego zamówienia.
5. Prognozowana wartość Umowy wynosi.....zł(słownie:) i może ulec zmianie zgodnie z ust. 7 i 8 poniżej. Postanowienie ust. 8 stosuje się odpowiednio.
6. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do rezygnacji z niektórych badań wskazanych w **Załączniku nr 1** w przypadku zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie zawarcia umowy lub gdy wykonanie tej umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia.
7. Faktyczna liczba wykonanych świadczeń zdrowotnych wymienionych w **Załączniku nr 1** do umowy uzależniona będzie od potrzeb Udzielającego zamówienia. Udzielający zamówienia w trakcie realizacji umowy zastrzega sobie prawo do:
 - a. rezygnacji z części świadczeń określonych w **Załączniku nr 1** do umowy, w szczególności w przypadku zaistnienia okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie zawarcia umowy lub gdy wykonanie tej umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia,
 - b. zmiany liczby świadczeń pomiędzy poszczególnymi ich asortymentami, w zależności od bieżących potrzeb Udzielającego zamówienia i kontraktów z Narodowym Funduszem Zdrowia (NFZ), przy zachowaniu cen jednostkowych podanych w **Załączniku nr 1** do umowy.
8. Ograniczenie zakresu umowy nie może stanowić podstawy roszczeń Przyjmującego zamówienie wobec Udzielającego zamówienia.

§ 6.

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych, w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
 - a. w przypadku opóźnienia w przekazaniu wynikubadaniaśródooperacyjnego („intra”), w terminie, o którym mowa w § 3 ust.4 lit. i) umowy Udzielający zamówienia ma prawo do nałożenia na Przyjmującego zamówienie kary umownej w wysokości50% wartości opóźnionego badania;
 - b. w przypadku opóźnienia w przekazaniu wyników pozostałych badań w terminach określonych w niniejszej umowie, w tym w § 3 ust. 4, Udzielający zamówienia ma prawo do nałożenia na Przyjmującego zamówienie kary umownej w wysokości 5 % wartości badań, których opóźnienie dotyczy, za każdy dzień opóźnienia, przy czym wysokość kary umownej w takich przypadkach nie może przekroczyć 30 % wartości opóźnionego badania;
 - c. w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy innego niż określone w § 6 ust. 1 lit. a i b z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, Udzielający zamówienia może obciążyć Przyjmującego zamówienie obowiązkiem zapłaty kary umownej w wysokości 500 zł. za każde naruszenie.

- d. w przypadku nieprzedłożenia aktualnej polisy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej Udzielający zamówienia ma prawo naliczyć Przyjmującemu zamówienie kary umowne w wysokości 500 zł brutto za każdy dzień zwłoki;
- e. w przypadku opóźnienia w zapłacie należności za badania w stosunku do terminu wymienionego w § 5. ust. 3. Przyjmujący zamówienie ma prawo domagać się od Udzielającego zamówienia zapłacenia odsetek ustawowych za czas opóźnienia.
2. W przypadku niewywiązywania się przez Przyjmującego zamówienie z zobowiązań umowy, w tym w zakresie niestarannego lub nieczytelnego prowadzenia dokumentacji, stwierdzonej podczas kontroli Udzielający zamówienia ma prawo wystąpić do Przyjmującego zamówienie o zapłatę kary finansowej w wysokości proporcjonalnej do wysokości kary nałożonej przez organ kontrolujący
3. W przypadku wystąpienia szkody przewyższającej karę umowną, Udzielający zamówienia może dochodzić odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych
4. Udzielający zamówienia ma prawo do potrącania należności naliczonych z tytułu kar umownych z wymaganych należności Przyjmującego zamówienie określonych na fakturze.
5. Kary umowne będą płatne przez Przyjmującego zamówienie w terminie 14 dni od wystawienia noty obciążeniowej przez Udzielającego zamówienia.

§ 7.

1. Umowę zawarto na okres 3 lat i obowiązywać będzie od dnia..... r. do dnia r.
2. Umowa ulega rozwiązaniu w następujących przypadkach:
 - a. z upływem czasu, na który została zawarta,
 - b. z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych,
 - c. na mocy zgodnego porozumienia stron.
3. Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienia bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli:
 - a. Przyjmujący zamówienie nie dostarczy w terminie 30 dni od daty zawarcia umowy kopii polisy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej lub w okresie trwania niniejszej umowy nie zachowa ciągłości polisy;
 - b. Przyjmujący zamówienie zostanie skreślony z rejestru podmiotów leczniczych;
 - c. wykreśleniu z rejestru podmiotów leczniczych ulegnie wpis dotyczący działalności prowadzonej w siedzibie Udzielającego zamówienia;
 - d. Przyjmujący zamówienie przeniósł prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy na osobę trzecią bez zgody Udzielającego zamówienia;
 - e. Przyjmujący zamówienie w sposób rażący naruszy postanowienia niniejszej umowy, w szczególności zaprzestanie wykonywania świadczeń objętych umową lub ograniczy ich wykonywanie w takim stopniu, iż spowoduje to zakłócenia w prawidłowym funkcjonowaniu i prowadzeniu działalności przez Udzielającego zamówienia lub w sposób rażący dopuści się naruszenia praw pacjentów.
4. Udzielający zamówienia uprawniony jest do rozwiązania niniejszej umowy bez wypowiedzenia w przypadku, w którym ulegnie rozwiązaniu umowa 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.
5. Niezależnie od przyczyn określonych powyżej w ust. 2-4 każdej ze Stron przysługuje prawo wypowiedzenia umowy. Okres wypowiedzenia wynosi 3 miesiące. Wypowiedzenie musi być dokonane pisemnie. Przyczyny wypowiedzenia umowy mogą obejmować wyłącznie następujące okoliczności:

- a. brak zapłaty wynagrodzenia na rzecz Przyjmującego zamówienie za co najmniej 2 pełne okresy płatności i niedokonanie zapłaty pomimo wyznaczenia Udzielającemu Zamówienia dodatkowego terminu 14 dni na uregulowanie zaległych płatności;
- b. gdy dalsza realizacja umowy nie leży w interesie Udzielającego zamówienia.

§ 8.

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. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że spełnia wymagania uprawniające go do wykonywania świadczeń zdrowotnych objętych przedmiotem niniejszej umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami i postanowieniami umowy.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do wykonywania badań przy użyciu aparatury, sprzętu i materiałów niezbędnych do wykonywania danego świadczenia zdrowotnego, spełniających standardy określone przez NFZ, dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania wynikające z przepisów szczególnych.
4. Przyjmujący zamówienie przy wykonywaniu umowy zobowiązany jest przestrzegać wszelkich aktualnych przepisów prawnych w tym w szczególności rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 26 marca 2019 r. w sprawie szczegółowych wymagań, jakim powinny odpowiadać pomieszczenia i urządzenia podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U z 2022 r. poz. 402).
5. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za powierzony materiał, jakość i terminowość wykonanych badań, jakość wyników zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i zgodność z aktualnymi wymaganiami norm prawnych.
6. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że posiada aktualne ubezpieczenie od odpowiedzialności cywilnej (OC) w zakresie objętym umową na sumę ubezpieczenia nie niższą niż 1 600 000,00 zł i zobowiązuje się utrzymywać ważność tego ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania umowy.
7. Jeżeli termin ważności polisy ubezpieczeniowej Przyjmującego zamówienie upływa w okresie obowiązywania umowy, to Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do przedłożenia nowej lub wznowionej polisy w ciągu 7 dni przed upływem ważności dotychczasowej polisy pod rygorem rozwiązania umowy przez Udzielającego zamówienia w dniu upływu ważności dotychczasowej polisy.
8. Przyjmujący zamówienie ponosi całkowitą odpowiedzialność za niedopełnienie swoich obowiązków, wynikających z niniejszej Umowy i zobowiązuje się do zwolnienia Udzielającego zamówienia z odpowiedzialności z tego wynikającej oraz do pokrycia w całości strat z tym związanych.
9. Strony ponoszą solidarną odpowiedzialność za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy.
10. Przyjmujący zamówienie może być zobligowany do pokrycia wyrządzonej Udzielającemu zamówienia szkody również w okresie po zakończeniu jej obowiązywania, o ile szkoda wynikła z działań lub zaniechań mających miejsce w trakcie realizacji umowy

§ 9.

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania się kontroli przez Udzielającego zamówienia i/lub Narodowy Fundusz Zdrowia w zakresie realizacji niniejszej umowy.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do umieszczania informacji o niniejszej umowie oraz wszelkich zmian jej dotyczących, w tym także dat jej obowiązywania, w Systemie Zarządzania Obiegiem Informacji (tzw. SZOI) na portalu NFZ w zakładce umowy/promesy o podwykonawstwo.

3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania się kontroli przez osobę wyznaczoną przez Udzielającego zamówienia w zakresie należytego wykonywania i rozliczania usług objętych umową.
4. Każda ze Stron oświadcza, że w związku z obowiązkami wynikającymi z Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony danych osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej zwanym RODO) jest Administratorem Danych Osobowych i przetwarza dane osób fizycznych (pracowników i pacjentów) w rozumieniu art. 4 ust. 7 oraz art. 5 i 6.
5. Każda ze Stron jest zobowiązana do realizacji praw i obowiązków administratora danych osobowych.
6. Udzielający zamówienia udostępniia Przyjmującemu zamówienie dane osobowe w zakresie nie większym niż:
 - a) pracownicy – imię i nazwisko, dane kontaktowe, stanowisko,
 - b) pacjenci – imię i nazwisko pacjenta/ki, PESEL (w przypadku dzieci nie posiadających nr PESEL: data urodzenia, godzina urodzenia, płeć dziecka, imię i nazwisko rodzica/opiekuna prawnego), nr księgi głównej, rodzaj zleconego badania, datę i godzinę pobrania, a Przyjmujący zamówienie staje się ich administratorem.
7. Strony oświadczają, że przestrzegają zasad przetwarzania danych osobowych wynikających z RODO, w szczególności art. 5-11 i zapewniają wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków organizacyjnych i technicznych dla zachowania wymogów bezpieczeństwa i ochrony tych danych (art. 32-34 RODO) tak aby przetwarzanie udostępnionych danych osobowych spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których dane dotyczą zapewniając dostęp do tych danych wyłącznie osobom upoważnionym.
8. Dostęp do danych, o których mowa powyżej odbywa się na zasadach określonych w wewnętrznych regulacjach Przyjmującego zamówienie.
9. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do bezwzględnego stosowania się do postanowień Polityki Ochrony Danych Osobowych Szpitala, Instrukcji Bezpieczeństwa Pożarowego oraz innych dokumentów określających zasady porządku i bezpieczeństwa na terenie Szpitala.
10. W związku z faktem, że Strony mogą przekazywać na potrzeby realizacji Umowy dane osobowe swoich pracowników i innych osób współpracujących na innej podstawie prawnej niż umowa o pracę delegowanych do realizacji obowiązków w ramach Umowy, w tym również dane osobowe osób reprezentujących Strony, każda ze Stron zobowiązana jest każdorazowo przekazać tym osobom w imieniu drugiej Strony informację o przetwarzaniu danych osobowych klauzulę informacyjną stanowiącą **Załącznik nr 4 i 5** do umowy.

§ 10.

Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienia bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli:

1. Przyjmujący zamówienie zostanie skreślony z rejestru podmiotów leczniczych.
2. Wykreśleniu ulegnie wpis dotyczący działalności prowadzonej w siedzibie Udzielającego zamówienia.
3. Przyjmujący zamówienie przeniósł prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy na osobę trzecią bez zgody Udzielającego zamówienia.
4. Przyjmujący zamówienie w sposób rażąco naruszy postanowienia niniejszej umowy, w szczególności zaprzestanie wykonywania świadczeń objętych umową lub ograniczy ich wykonywanie w takim stopniu, iż spowoduje to zakłócenia w prawidłowym funkcjonowaniu i prowadzeniu działalności przez Udzielającego zamówienia lub w sposób rażąco dopuści się naruszenia praw pacjentów.

5. Udzielający zamówienie uprawniony jest do rozwiązania niniejszej umowy bez wypowiedzenia w przypadku, w którym ulegnie rozwiązaniu umowa 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.

§ 11

1. Przyjmujący zamówienie może zlecić podwykonawcy: wykonanie niektórych umowy. Przewidywany zakres powierzenia wykonania umowy zostanie określony w złożonej przez Przyjmującego zamówienie ofercie. O każdej zmianie zakresu powierzonych części umowy Przyjmujący zamówienie powiadomi Udzielającego zamówienie na piśmie przed powierzeniem mu zadań objętych umową.
2. Okażdej zmianie podwykonawcy Przyjmujący zamówienie zawiadomi na piśmie Udzielającego zamówienie przed powierzeniem mu określonego zakresu zadań w ramach wykonywania umowy.
3. Przyjmujący zamówienie ponosi wobec Udzielającego zamówienie pełną odpowiedzialność za wszelkie czynności, których wykonanie powierzył podwykonawcom. Przyjmujący zamówienie odpowiada za działania i zaniechania podwykonawców, jak za własne.
4. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za dokonywanie w terminie wszelkich rozliczeń finansowych z podwykonawcami.

§ 12.

W sprawach nieuregulowanych umową stosuje się odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy o działalności leczniczej i ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Prawa Pacjenta i wydanych na ich podstawie przepisów wykonawczych.

§ 13.

W przypadku nie spełnionych zobowiązań Udzielającego zamówienia wobec Przyjmującego zamówienie zakazuje się ich cesji.

§ 14.

Ewentualne spory wynikające z realizacji umowy będą rozstrzygane polubownie, a w razie niedojścia do ugody będą rozstrzygane przez Sąd właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 15.

Zmiany treści umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 16

Postanowienia dodatkowe:

1. Niniejsza umowa jest integralnie związana z umową nr K3/2024/DZPN o najem pomieszczeń laboratorium histopatologicznego jest ważna tylko razem z tą umową.
2. Rozwiązanie jednej z tych umów skutkuje równoczesnym rozwiązaniem drugiej umowy.

§ 17.

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron z wyłączeniem sytuacji złożenia oświadczeń woli Stron zgodnie z art. 78⁽¹⁾ Kodeksu cywilnego

Udzielający zamówienia

Przyjmujący zamówienie

Załącznik nr 1
do umowy nr K3/2024/DZP/B na udzielenie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań
histopatologicznych zawartej w dniur.
 pomiędzy
Szpitałem Specjalistycznym im. Świętej Rodziny
i
.....

Rodzaje i ceny badań

<i>Lp.</i>	<i>Rodzaj badania</i>	<i>Maksymalny termin wykonania badania</i>	<i>Szacunkowa roczna liczba badań na 12 miesięcy</i>	<i>Cena badania w zł</i>	<i>Wartość badań na 12 miesięcy w zł</i>
1	Mały materiał tkankowy: wyskrobiny z jamy macicy, polip trzonu, wyskrobiny z szyjki macicy, pojedynczy wycinek z tarczy części pochwowej szyjki macicy, pojedynczy wycinek z jelita, skóry, sromu, sutka, itp.	10 dni roboczych	2.727		
2	Mały materiał nieonkologiczny: tłuszczaki, pojedynczy mięśniak, przydatki po jednej stronie, pojedynczy guzek tarczycy, łagodne zmiany skóry, zmiany barwnikowe, węzeł chłonny, BGI lub VAB sutka (1 lokalizacja), torbiel gruczołu Bartholina, endometrioza zewnętrzna, łagodny guzek sutka, wyrostek robaczkowy, pęcherzyk żółciowy, wycinki z tkanek narządów jamy brzusznej, itp.	10 dni roboczych	3.780		
3	Duży materiał nieonkologiczny: mięśniaki trzonu macicy, macica z przydatkami, popłód, tarczyca, żołądek, jelito, guzy jajnika typu borderline, srom, nerka, fragment wątroby, śledziona, trzustka, itp.	10 dni roboczych	917		
4	Mały materiał onkologiczny: wycinki skórne z podejrzeniem melanoma mal., wycinki z raka skóry, itp.	10 dni roboczych	515		
5	Średni materiał onkologiczny: węzły chłonne, guz ślinianki, guzek sutka (tumorektomia), materiał z biopsji grubo igłowej sutka VAB	10 dni roboczych	737		

6	Duży materiał onkologiczny: materiał pooperacyjny w przypadku raka żołądka, jelita grubego, trzustki, trzonu macicy, jajników, nerki, tarczycy, sutka, wątroby, śledziony, węzłów chłonnych, tkanek pobranych z narządów jamy brzusznej, itp.	10 dni roboczych	1.289		
7	Cytologiczne badanie wymazu z szyjki macicy	10 dni roboczych	1.273		
8	Cytologia nieginekologiczna	10 dni roboczych	413		
9	Badania śródoperacyjne („intra”)	max do 60 minut	167		
10	Badania immunohistochemiczne (za 1 odczyn)	14 dni roboczych	2.261		
11	Badanie HER2 metodą immunohistochemiczną	14 dni roboczych	315		
12	Ocena genu metodą FISH	15 dni roboczych	6		
13	Konsultacja specjalistyczna	21 dni roboczych	9		
14	BRCA1 BRCA2 – sekwencjonowanie NGS – mutacje somatyczne w nowotworze	32 dni robocze	43		
15	Badanie mutacji genu POLE	32 dni robocze	53		
16	Badania genetyczne MMR-Ekspresja antygenów (MLH1, MSH2, MSH6, PMS2)	32 dni robocze	64		
17	Badanie mutacji genu PIK3CA	12 dni roboczych	1		
18	Badanie ekspresji antygeny PD-L1	12 dni roboczych	3		
19	Niestabilność mikrosatelitarna MSI	12 dni roboczych	1		

Udzielający zamówienia

Przyjmujący zamówienie

Załącznik nr 2

do umowy nr K3/2024/DZP/B na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań histopatologicznych zawartej w dniur. pomiędzy Szpitalem Specjalistycznym im. Świętej Rodziny
i
.....

Instrukcja przygotowania i przekazywania materiału do badań i wyników badań.

I. Szczegółowe zasady przygotowania i przekazywania materiału do badań.

1. Przyjmowanie materiału do badań histopatologicznych przez Przyjmującego zamówienie odbywa się planowo w dni robocze w godzinach od 8:00 do 14:00.
2. W razie przewidywania konieczności badania doraźnego podczas operacji (badania śródoperacyjnego) lekarz wykonujący operację powinien poprzedniego dnia dokładnie ustalić z kierownikiem Pracowni Przyjmującego zamówienie godziny badań.
3. Materiał do badania pobrany przez lekarza medycznej komórki organizacyjnej Szpitala należy przekazać w przypadku badań śródoperacyjnych w stanie świeżym bezpośrednio po pobraniu, a w przypadku badania zwykłego w terminie planowym w stanie utrwalonym.
4. Sposób przygotowania i utrwalania materiału do badań jest następujący:
Materiał po pobraniu należy umieścić w obszernym naczyniu zawierającym 10 % roztwór formaliny przekraczający 10-krotnie objętość materiału,
 - badania histopatologiczne - preparaty umieszczone w pojemnikach z formaliną;
 - cytologia ginekologiczna - preparaty umieszczone na szkiełkach, utrwalone; materiał pobrany z kanału i z tarczy szyjki macicy umieszczany będzie na jednym szkiełku;
 - cytologia sutka - preparaty utrwalone na szkiełkach;
 - cytologia płynów - preparaty umieszczone w pojemnikach lub w probówkach;
 - badania śródoperacyjne - preparaty umieszczone w pojemnikach.Zakup pojemników, probówek, szkiełek i odczynników do przygotowania preparatów leży po stronie Udzielającego zamówienia.
5. Przyjmujący zamówienie może odmówić przyjęcia materiału nieodpowiednio pobranego lub nieodpowiednio zabezpieczonego.
6. Do materiału przekazywanego Przyjmującemu zamówienie w celu dokonania badania musi być dołączone skierowanie, sporządzone zgodnie ze standardami opisanymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 roku w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii i podpisane przez lekarza właściwej medycznej komórki organizacyjnej Udzielającego zamówienia z pieczętką imienną lekarza i z pieczętką nagłówkową Szpitala.
7. Na skierowaniu należy umieścić:
 - imię i nazwisko pacjenta;
 - PESEL pacjenta;
 - datę pobrania materiału;
 - rodzaj materiału i miejsce pobrania;
 - sposób utrwalenia materiału;
 - na skierowaniach od ginekologów dzień cyklu, w którym pobrano materiał;
 - informację, czy pacjent była leczony i czym (z której grupy hormonów);
 - jeżeli jest to możliwe - wynik poprzedniego badania.
8. Materiały do badań wraz ze skierowaniami będzie przekazywała Przyjmującemu zamówienie osoba wyznaczona przez Udzielającego zamówienia. Dostarczenie zlecenia wraz z datą wpływu będzie odnotowane w rejestrze Przyjmującego zamówienie podpisem osoby przekazującej materiał do badań.

9. Materiał do badania śródoperacyjnego („intra”) będzie przekazywany w uzgodnione dni w tygodniu. Dzień wcześniej przedstawiona będzie lista badań śródoperacyjnych przewidzianych do wykonania w godzinach od 8:30 do 14:00. Badania śródoperacyjne będą wykonywane przez 2 lekarzy. Lekarze ci przebadają materiał natychmiast po jego odebraniu i w ciągu max do 60 min. prześlą wynik.
10. Udzielający zamówienia przekaże Przyjmującemu zamówienie listę lekarzy uprawnionych do wystawiania skierowań na badania histopatologiczne.
11. Wszystkie odczynniki, aparaturę i sprzęt konieczne do wykonania badań (oprócz pojemników, szkiełek i probówek, w których dostarczany będzie materiał do badań) zapewnia Przyjmujący zamówienie.

II. Kontrolowanie ilościowe i wartościowe odbioru materiału i przekazywanie wyników.

1. Wyniki badań będą umieszczane w komputerowej bazie danych w systemie kodowym. Kody będą zapewniane przez Przyjmującego zamówienie i będą naklejane na skierowania i na próbki materiału. Skierowania będą archiwizowane przez Pracownię Przyjmującego zamówienie.
2. Wyniki badań w dwóch egzemplarzach będą dostarczane przez Przyjmującego zamówienie do Działu Dokumentacji Medycznej Szpitala. Forma wyników będzie zgodna z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (Dz.U. 2021 poz. 666).
3. Wyniki badań wykonywanych w trybie normalnym będą dostarczone w terminach określonych w § 3 umowy. Wyniki badań wykonywanych w trybie pilnym („cito”) będą dostarczane w ciągu 4 dni roboczych od dnia przekazania materiału do badania. Wyniki badań śródoperacyjnych („intra”) będą dostarczane niezwłocznie po ich wykonaniu.
4. Przyjmujący zamówienie jest odpowiedzialny za archiwizację badanego materiału wraz z pełną dokumentacją. Wszystkie bloki parafinowe z preparatami będą archiwizowane i mogą być w każdej chwili w razie potrzeby wykorzystane. Pierwsza, druga, trzecia, czwarta i piąta grupa cytologiczna muszą być archiwizowane przez 10 lat zgodnie z Rozporządzeniem MZ z dnia 18.12.2017 r. Wynik badania cytologicznego powinien być wyrażony według klasyfikacji Bethesda.
5. Przyjmujący zamówienie będzie sporządzał za każdy miesiąc rozliczeniowy zestawienie ilościowe i wartościowe wykonanych badań według listy lekarzy kierujących, zawierające: nr zlecenia, datę skierowania, imię i nazwisko pacjenta, PESEL pacjenta, rodzaj zleconego badania, cenę badania oraz podsumowanie wartości badań zleconych przez każdego lekarza. Zestawienie to Przyjmujący zamówienie będzie dostarczał łącznie z fakturą za wykonane usługi.

Udzielający zamówienia

Przyjmujący zamówienie

Załącznik nr 3

Lista lekarzy realizujących zadania przewidziane umową stanowi lista lekarzy złożona wraz z ofertą. Lista stanowi tajemnicę przedsiębiorstwa i została zastrzeżona jako część tajna.