

WZÓR

Umowa nr

zawarta w dniu roku w Opolu pomiędzy:

Klinicznym Centrum Ginekologii, Położnictwa i Neonatologii w Opolu,

ul. Reymonta 8, 45-066 Opole; REGON: 000640136; NIP: 754-24-80-425; BDO: 000076622

reprezentowanym przez: Dyrektora – Panią Małgorzatę Sobel

zwanym dalej „*Udzielającym zamówienia*”

a :

.....
.....
ul.; REGON: NIP:.....

reprezentowanym przez:

zwanym dalej „*Przyjmującym zamówienie*”

w rezultacie dokonania przez Udzielającego zamówienia wyboru oferty w drodze konkursu ofert na podstawie art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2022 r. poz. 633 z późn. zm.) zostaje zawarta umowa o następującej treści:

§ 1

Przedmiot umowy

1. Udzielający zamówienia zleca, a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do udzielania świadczeń w zakresie patomorfologii wraz z transportem zgodnie z ustawą z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2022. poz. 633 z późn. zm.) oraz ustawą o diagnostyce laboratoryjnej z dnia 27 lipca 2001 r. (Dz. U. z 2022 r. poz. 2162).
2. Szczegółowy zakres świadczeń wraz z ich ilością i ceną określa załącznik nr 1 do umowy.
3. Dopuszcza się możliwość zmiany ilości wykonywanych badań w poszczególnych zakresach określonych w załączniku nr 1 do umowy przy zachowaniu ogólnej wartości umowy.

§ 2

Tryb wykonywania badań

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonania przedmiotu zamówienia poprzez:

1. Odbiór i transport materiałów tkankowych/płynów na koszt Przyjmującego zamówienie, co najmniej 2 razy w tygodniu z siedziby Udzielającego zamawiającego w terminach i w trybie zgodnym z potrzebami Udzielającego zamówienia.

2. Opracowanie materiałów tkankowych: przygotowanie bloczków parafinowych oraz preparatów mikroskopowych zgodnie z przyjętymi w histopatologii procedurami i według załączonego do oferty szczegółowego opisu stosowanych przez Przyjmującego zamówienie procedur medycznych, w tym z wykazem ilości pobieranych wycinków z materiałów tkankowych z poszczególnych narządów.
3. Ocenę mikroskopową preparatów przeprowadzana przez specjalistę patomorfologa, w przypadku rozpoznania chorób nowotworowych ocena przeprowadzona przez dwóch specjalistów patomorfologów, na podstawie wytycznych Polskiego Towarzystwa Patologów i Krajowego Nadzoru ds. Patomorfologii oraz zgodnie z obowiązującymi standardami spełniającymi wymogi klasyfikacji TNM/ p TNM;
4. Wykonywanie dodatkowych barwień histochemicznych i badań immunohistochemicznych zgodnie z potrzebami Udzielającego zamówienie, z podaniem szczegółowego wykazu badań immunohistochemicznych, których wykonanie jest oferowane przez Przyjmującego zamówienie.
5. Wykonywanie badań śródoperacyjnych przez lekarza specjalistę patomorfologa w siedzibie Udzielającego zamówienie, co najmniej raz w tygodniu zgodnie z terminami uzgodnionych z Udzielającym zamówienie. O wyniku badania śródoperacyjnego lekarz patomorfolog będzie informował niezwłocznie lekarza na bloku operacyjnym.
6. Wykonywanie zaawansowanych badań genetycznych metodą NGS w kierunku mutacji BRCA1/BRCA2.
7. Wykonywanie badań z udostępnieniem wyników badań w formie elektronicznej w systemie informatycznym Przyjmującego zamówienie w terminach wykonania liczonych od potwierdzonego pisemnie dnia/godziny przyjęcia materiału z siedziby Udzielającego zamówienia:
 - 1) do 10 dni roboczych dla badań histopatologicznych i cytologicznych, z możliwością wykonywania powyższych badań w wyjątkowych przypadkach w trybie pilnym w terminie do 72 godzin,
 - 2) do 14 dni roboczych dla dodatkowych barwień histochemicznych, badań immunohistochemicznych i konsultacji specjalistycznych wykonywanych w uzasadnionych medycznie przypadkach,
 - 3) do 30 dni roboczych dla badań genetycznych wykonywanych techniką sekwencjonowania następnej generacji NGS,
 - 4) do 20 minut dla badania śródoperacyjnego – w każdej sytuacji wymagającej wydłużenia czasu badania lekarz patomorfolog musi powiadomić o tym fakcie lekarza klinicystę oczekującego na wynik - lekarza na bloku operacyjnym.
8. Bezpłatne udostępnienie Udzielającemu zamówienie systemu kodowania kodami kreskowymi minimalizującego możliwość powstawania błędów przedlaboratoryjnych.
9. Bezpłatne dostarczanie Udzielającemu zamówienie:
 - 1) jednorazowych opakowań jednostkowych na materiał tkankowy, zróżnicowanych i dostosowanych do typu i wielkości materiałów (zakres pojemności od 60 ml do 10 litrów), w ilościach odpowiednich do ilości przekazywanych do badań materiałów tkankowych,
 - 2) zbiorczych kontenerów transportowych do transportu materiałów tkankowych,

- 3) kodów kreskowych do kodowania pojemników jednostkowych z materiałami tkankowymi, skierowań i zbiorczych kontenerów transportowych w ilościach odpowiednich do ilości przekazywanych do badań materiałów,
 - 4) narzędzi umożliwiających wprowadzanie kodów kreskowych do systemu informatycznego Przyjmującego zamówienie, to jest czytnika/czytników elektronicznych w ilościach zgodnych z ilością punktów wprowadzania przez Udzielającego zamówienie w siedzibie Udzielającego zamówienie danych do systemu informatycznego Przyjmującego zamówienie,
 - 5) formularzy zamówień wykonania usług.
10. Udostępnienie Udzielającemu zamówienie dostępu do systemu informatycznego Przyjmującego zamówienie o następujących funkcjach/parametrach:
- 1) wykorzystywanie do transmisji danych szyfrowanego łącza https,
 - 2) dostęp do systemu przez stronę www wyłącznie dla uprawnionych pracowników Przyjmującego zamówienie i Udzielającego zamówienie,
 - 3) zabezpieczenie dostępu do systemu indywidualnymi loginami i hasłami z automatyczną rejestracją dat i czasu poszczególnych logowań,
 - 4) wprowadzanie danych dotyczących pacjentów i materiałów kierowanych do badań wyłącznie przez wskazanych i uprawnionych pracowników Udzielającego zamówienie,
 - 5) elektroniczny odbiór wyników badań w systemie informatycznym w trybie „on line” wyłącznie przez wskazanych i uprawnionych pracowników Udzielającego zamówienie,
 - 6) udostępnianie wyników badań formie elektronicznej z kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza patomorfologa specjalisty/dwóch lekarzy patomorfologów specjalistów w rozpoznaniach nowotworowych,
 - 7) automatyczne generowanie w systemie informatycznym Przyjmującego zamówienie wyników badań w formacie pdf,
 - 8) możliwość wykonywania Nielimitowanej ilości wydruków wyników badań pojedynczych lub zbiorczych bezpośrednio z systemu informatycznego, natychmiast po ich wprowadzeniu do systemu,
 - 9) możliwość wykonywania wydruków wyników badań archiwalnych z bazy wyników wykonanych na rzecz Udzielającego zamówienie z użyciem funkcji wyszukiwarki według parametrów: nazwisko pacjenta, numer PESEL pacjenta, numer skierowania/badania,
 - 10) archiwizacja cyfrowa wyników badań przez Przyjmującego zamówienie,
 - 11) możliwość archiwizacji cyfrowej wyników badań przez Udzielającego zamówienie.
11. Udostępnienie Udzielającemu zamówienia nieodpłatnie, na okres trwania umowy w terminie 7 dni od daty zawarcia niniejszej umowy:
- 1) odpowiedniej aplikacji oprogramowania do wprowadzania, kodowania i przesyłania danych pacjenta oraz odbioru wyników,

- 2) pojemników – opakowań i pojemników do transportu materiałów tkankowych,
- 3) narzędzi służących do kodowania i odczytywania kodów oraz stosownego oprogramowania i niezbędnych skierowań na badania.

Przyjmujący zamówienie zorganizuje i przeprowadzi bezpłatne szkolenia pracowników Udzielającego zamówienie.

12. Dostarczanie Udzielającemu zamówienie miesięcznych wykazów wykonanych badań w formie elektronicznej i jako wydruków załączników do faktur:
 - 1) ogólnych - zawierających ilość, nazwę badania, cenę jednostkową brutto i wartość wykonanych przez Przyjmującego zamówienie na rzecz Udzielającego zamówienie badań w danym okresie rozliczeniowym w podziale na jednostkę zlecającą,
 - 2) szczegółowych – zawierających ilość i nazwy badań wykonanych na rzecz jednostek zlecających Udzielającego zamówienie, dane osobowe pacjentów (imię nazwisko, PESEL), datę skierowania, datę przyjęcia materiału i datę diagnozy.
13. Prowadzenie ewidencji i archiwizacji dokumentacji medycznej na własny koszt, w tym skierowań na badania, wykonanych bloczków parafinowych i preparatów oraz elektronicznej archiwizacji wyników badań, zgodnie z obowiązującymi przepisami.
14. Utylizację na własny koszt materiałów tkankowych/płynów oraz jednorazowych opakowań jednostkowych na materiał tkankowy po wykonaniu bloczków parafinowych i preparatów.
15. Przechowywanie badań i ich wyników zgodnie z obowiązującymi przepisami na swój własny koszt.
16. Przeprowadzanie w terminie uzgodnionym z Udzielającym zamówienie bezpłatnego szkolenia personelu medycznego Udzielającego zamówienie:
 - 1) biorącego udział w procesie uzyskiwania, kodowania i pakowania materiałów przekazywanych do badań,
 - 2) obsługującego system informatyczny w zakresie wprowadzania, kodowania i przekazywania danych o pacjencie oraz odbioru wyników badań udostępnianych w formie elektronicznej.
17. Możliwość zlecenia badań i odbierania wyników poprzez system elektroniczny. Integracja systemu HIS Udzielającego zamówienie z systemem Przyjmującego zamówienie wykonywane będzie z wykorzystaniem standardu HL7. Możliwość integracji systemu objęta będzie odrębną umową.

§ 3

Ceny badań

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania przedmiotu zamówienia w cenach zaproponowanych w ofercie złożonej u Udzielającego zamówienie stanowiącej załącznik nr 1 do umowy.
2. Ogólna wartość brutto umowy wynosi (słownie:).

§ 4

Zapłata wynagrodzenia

1. Udzielający zamówienie będzie uiszczał należność za wykonane badania po rozliczeniu miesięcznym dokonany przez Przyjmującego zamówienie przelewem na konto nr w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury.
2. Każdorazowo warunkiem uiszczenia należności będzie dołączenie do faktury załączników określonych w § 2 ust. 12 oraz przesłanie ich na adres: don@ginekologia.opole.pl.

§ 5

Okres trwania umowy

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas określony: **od dnia r. do dnia 31.12.2024 roku.**
2. Każda ze stron może rozwiązać umowę za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia.

§ 6

Przyjmujący zamówienie zapewnia, że realizacja przedmiotu postępowania konkursowego będzie wykonywana przez osoby o odpowiednich uprawnieniach i kwalifikacjach zawodowych oraz wymaganiach zdrowotnych określonych w odrębnych przepisach. Lista osób uprawnionych do wykonywania badań oraz ich kwalifikacje stanowi załącznik nr 2 do umowy. Załącznik powinien być na bieżąco aktualizowany zgodnie ze zmianami personelu.

§ 7

Przyjmujący zamówienie nie może bez zgody Udzielającego zamówienie przenosić uprawnień wynikających z niniejszej umowy.

§ 8

Kary umowne

W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy strony zobowiązują się zapłacić kary umowne w następujących przypadkach i wysokościach:

1. Przyjmujący zamówienie zapłaci Udzielającemu zamówienie kary umowne:
 - 1) w wysokości 0,5% wartości umownej przedmiotu zamówienia, o której mowa w § 3 ust. 2, gdy Udzielający zamówienie, odstąpi od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Przyjmujący zamówienie,
 - 2) za zwłokę w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 0,06% wartości realizowanego zamówienia, (świadczenia objętego zwłoką) za każdy dzień zwłoki.
2. Udzielający zamówienie zapłaci Przyjmującemu zamówienie karę umowną w wysokości 0,5% wartości przedmiotu umowy, o której mowa w § 3 ust. 2 w razie odstąpienia przez Przyjmującego zamówienie od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Udzielający zamówienie z zastrzeżeniem § 10.

3. Jeśli wysokość zastrzeżonych kar umownych nie przekracza poniesionej szkody, strony mogą dochodzić odszkodowania uzupełniającego.
4. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie zobowiązują się on do poniesienia wszelkich skutków finansowych wynikających z pociągnięcia do odpowiedzialności Udzielającego zamówienie przez Opolski Oddział Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia.

§ 9

Odstąpienie od umowy

1. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Udzielający zamówienie może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
2. W takim przypadku Przyjmujący zamówienie może żądać wyłącznie wynagrodzenia należytego mu z tytułu wykonania części umowy.
3. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności i powinno zawierać uzasadnienie.

§ 10

Zmiany postanowień umowy

1. Każda zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej w postaci aneksu pod rygorem nieważności.
2. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do 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 lub zmiany te są korzystne dla Udzielającego zamówienia.

§ 11

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2022. poz. 633 z późn. zm.), ustawy o diagnostyce laboratoryjnej z dnia 27 lipca 2001 r. (Dz. U. z 2022 r. poz. 2162) oraz inne przepisy związane z realizacją zamówienia.

§ 12

Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej na zasadach obowiązujących w publicznych zakładach opieki zdrowotnej.

§ 13

Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na przeprowadzenie kontroli przez Opolski Oddział Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. 2021 r. poz. 1285 z póź. zm.).

§ 14

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dokonania rejestracji na portalu Opolskiego Oddziału Narodowego Funduszu Zdrowia w terminie 7 dni od daty podpisania umowy, kod świadczeniodawcy 08R/10055.

§ 15

Umowę niniejszą sporządzono w dwóch egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

§ 16

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) Udzielający zamówienie informuje, że:
 - 1) administratorem danych osobowych Przyjmującego zamówienie jest Kliniczne Centrum Ginekologii, Położnictwa i Neonatologii w Opolu, adres: ul. Reymonta 8, 45-066 Opole;
 - 2) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: iod@ginekologia.opole.pl;
 - 3) administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne w celu wykonania umowy, której stroną jest osoba, której dane dotyczą, lub do podjęcia działań na żądanie osoby, której dane dotyczą, przed zawarciem umowy;
 - 4) dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także na rzecz podmiotów, z którymi administrator zawarł umowę powierzenia przetwarzania danych w związku z realizacją usług na rzecz administratora (np. kancelarię prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcą świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych);
 - 5) administrator nie zamierza przekazywać Państwa danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej;
 - 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie administratora.
2. Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO Zamawiający informuje, że:
 - 1) Państwa dane osobowe będą przechowywane do momentu upływu okresu przedawnienia wynikającego z ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks cywilny;

- 2) przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania, prawo do przeniesienia danych oraz prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego;
- 3) podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do zawarcia umowy. Konsekwencją niepodania danych osobowych będzie brak realizacji umowy;
- 4) administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.

.....
Udzielający zamówienia

.....
Przyjmujący zamówienie