

PROJEKT UMOWY

zawarta w dniu2024 r. pomiędzy:

1. Samodzielnym Publicznym Zespołem Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie-Koźlu ul. 24 Kwietnia 5 (REGON 000314661, NIP 7491790304) wpisany do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Opolu VIII Wydział Gospodarczy KRS nr 0000004757, posiadającym REGON 0000314661, NIP: 749-179-03-04 reprezentowanym przez Dyrektora SP ZOZ – Jarosława Kończyło zwanym dalej Udzielającym Zamówienie

a

2.
reprezentowanym przez:
zwanym dalej Przyjmującym Zamówienie

Na podstawie art. 27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej oraz wyboru dokonanego na podstawie przeprowadzonego konkursu ofert nr ogłoszonego r. strony zawierają umowę następującej treści

§ 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest wykonywanie na rzecz pacjentów Samodzielnego Publicznego Zespołu Opieki Zdrowotnej w Kędzierzynie – Koźlu świadczeń zdrowotnych w zakresie następujących badań:
 - 1) Badania histopatologiczne
 - 2) Badania cytologiczne
 - 3) Badania cytologii ginekologicznej
 - 4) Badania śródoperacyjne
 - 5) Badania immunohistochemiczne(immunohistopatologiczne)
 - 6) Badania molekularneoraz Konsultacje specjalistyczne
2. Warunki realizacji umowy oraz Cennik badań realizowanych przez Przyjmującego zamówienie określa Załącznik nr 1 i nr 2 do umowy.
3. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że będzie realizował badania w ilości uzależnionej od aktualnych potrzeb. Faktyczna ilość zapotrzebowania i wykonanych badań może różnić się od ilości podanej w formularzu oferty i z tego powodu Przyjmujący zamówienie nie będzie wywołał żadnych skutków prawnych i finansowych.

§ 2

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że spełnia wszelkie warunki wykonywania działalności leczniczej w zakresie objętym przedmiotem niniejszej Umowy.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań diagnostycznych, o których mowa w § 1 niniejszej umowy i oświadcza, że wykonywać je będzie z zachowaniem należytej staranności, z zapewnieniem wysokiej jakości usług, zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i obowiązującymi przepisami oraz standardami realizacji badań histopatologicznych, w tym zaleceń Polskiego Towarzystwa Patologów.

3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do odebrania i dostarczenia materiału do badań do własnej pracowni diagnostycznej (laboratorium). Materiał zostanie odpowiednio zabezpieczony, opisany oraz umieszczony w kontenerze a następnie przekazany kurierowi lub innej wskazanej przez Przyjmującego zamówienie osobie.
4. Przyjmujący zamówienie będzie wykonywał badania z udostępnieniem wyników badań w formie elektronicznej w systemie informatycznym Przyjmującego zamówienie w terminach liczonych od potwierdzonego przyjęcia materiału (DZIEŃ /GODZINA) z siedziby Udzielającego zamówienie.
5. Przyjmujący zamówienie zapewnia wykonywanie badań wyłącznie przez osoby posiadające niezbędne kwalifikacje i doświadczenie.

§ 3

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się w ramach wynagrodzenia za wykonywane badania zapewnić sprzęt i materiały medyczne wymagane do wykonywania badań diagnostycznych stanowiących przedmiot umowy i inne wyroby medyczne dopuszczone do obrotu i spełniające wymagania wynikające z przepisów szczególnych oraz obowiązujących standardów.
2. Przyjmujący zamówienie na własny koszt zapewnia transport materiału do badań będących przedmiotem umowy zgodnie z warunkami określonymi w załączniku nr 1 do umowy.
3. Zleczone badania diagnostyczne Przyjmujący zamówienie wykonywać będzie przy użyciu sprzętu i aparatury medycznej wskazanej w załączniku.
4. Badania objęte przedmiotem umowy wykonywane będą przez personel medyczny zgodnie z wykazem stanowiącym załącznik do umowy.
5. Przy wykonywaniu badań diagnostycznych objętych umową Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do utrzymania właściwego reżimu sanitarnego, niezbędnego dla prawidłowego wykonania umowy
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do archiwizacji materiału badawczego zgodnie z wymogami obowiązujących standardów postępowania.
7. Przyjmujący zamówienie prowadzi dokumentację medyczną, w tym sporządza wyniki badań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, w tym również zgodnie z ustalonymi przez NFZ zasadami sprawozdawczości z udzielonych świadczeń

§ 4

1. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do przestrzegania praw pacjenta wynikających z obowiązujących przepisów, zwłaszcza ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i rzeczniku praw pacjenta (Dz. U z 2019 poz. 1127)
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do przetwarzania powierzonych danych osobowych zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego dotyczącego ochrony danych osobowych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1000) oraz postanowieniami Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE, zwanym dalej Rozporządzeniem, a także do przestrzegania wewnętrznych przepisów w zakresie ochrony informacji niejawnych.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się przetwarzać dane osobowe zgodnie z umowa przetwarzania danych osobowych stanowiącą integralną część niniejszej umowy.

§ 5

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się poddać kontroli przeprowadzonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia oraz inne uprawnione organy w zakresie świadczeń udzielanych w ramach niniejszej umowy, na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanej ze środków publicznych.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się poddać kontroli i wymaganym audytom Udzielającego zamówienie w zakresie wynikającym z realizacji niniejszej umowy.

§ 6

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że:
 - 1) posiada personel o kwalifikacjach i uprawnieniach niezbędnych do wykonania przedmiotowych świadczeń zdrowotnych,
 - 2) aparatura i sprzęt medyczny oraz środki transportu stosowane do wykonania określonych umową świadczeń zdrowotnych są w pełni sprawne i dopuszczone do użytku zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
 - 3) pomieszczenia, w których będą wykonywane badania oraz urządzenia spełniają wymagania rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 roku w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz.U.2004.43.408 ze zm.),
 - 4) spełnia wymogi z rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 roku w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz.U.2019.1923 t.j.), jak również wymogi wszelkich powszechnie obowiązujących regulacjach prawnych odnoszących się do przedmiotu zamówienia,
 - 5) posiada umowę ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej i zobowiązuje się do jej kontynuacji przez cały okres trwania umowy.

§ 7

1. Przyjmujący zamówienie ponosi odpowiedzialność cywilną z tytułu wyrządzenia szkody osobowej i rzeczowej powstałej na skutek swojego działania lub zaniechania w związku z realizacją niniejszej umowy. Odpowiedzialność Przyjmującego zamówienie za szkodę powstałą wskutek nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy będzie ustalana zgodnie z zasadami określonymi w kodeksie cywilnym
2. Przyjmujący zamówienie ponosi również odpowiedzialność karną i zawodową w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych objętych umową na zasadach określonych w Kodeksie Karnym, ustawie z dnia 2 grudnia 2009 o izbach lekarskich (t. jedn. Dz. U. z 2019r., poz. 965), oraz przepisach szczególnych.

§ 8

1. Za wykonanie badań diagnostycznych, o których mowa w § 1 Przyjmujący zamówienie otrzyma wynagrodzenie miesięczne, wynikające z iloczynu badań określonego rodzaju i stawki jednostkowej za badanie, którą ustala się w wysokości wymienionej w załączniku nr 2 do umowy.
2. Strony przyjmują miesięczny okres rozliczeniowy.
3. Podstawą zapłaty wynagrodzenia jest wystawiona faktura VAT wraz z wykazem zrealizowanych w danym miesiącu kalendarzowym Badań.
4. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienie
5. Udzielający zamówienie zapłaci za wykonane badania w terminie 30 dni od daty dostarczenia Udzielającemu zamówienie prawidłowo wystawionej faktury VAT (rachunku). Ponadto wraz z fakturą/rachunkiem Przyjmujący zamówienie dostarczy wykaz wykonanych badań, który powinien zawierać: imię, nazwisko pacjenta, PESEL, oddział wystawiający skierowanie.
6. Płatność będzie dokonywana na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie wskazany na fakturze, po spełnieniu warunku określonego w zd. 2 nin. ustępu.

§ 9

Nadzór organizacyjny nad wykonywaniem umowy sprawuje Z-ca Dyrektora ds. Medycznych.

§ 10

1. W przypadku nałożenia kar przez NFZ na Udzielającego zamówienia za nie wykonanie lub za nienależyte wykonanie zobowiązań zawinione przez Przyjmującego Zamówienie, Udzielający Zamówienie zastrzega sobie prawo obciążenia Przyjmującego zamówienie kwotą stanowiącą równowartość nałożonej kary

2. Udzielającemu zamówienie przysługuje prawo do potrącenia z wynagrodzenia Przyjmującego zamówienia kwoty będącej równoważnością nałożonych niniejszą umową kar na co Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę.
3. Przyjmujący zamówienie zapłaci na rzecz Udzielającego zamówienia karę umowną w wysokości 20% od wartości brutto opóźnionego badania, za każdy dzień przekroczenia terminu wykonania badania, wskazanego w niniejszej umowie.
4. Opóźnienie w terminie wykonania badań ma miejsce wówczas, gdy wynik badania zostanie przekazany Udzielającemu zamówienie po terminie wynikającym z umowy.
5. Udzielający zamówienie może dochodzić odszkodowania przewyższającego wartość kar umownych na zasadach ogólnych określonych w przepisach Kodeksu Cywilnego.

§11

1. Umowa będzie realizowana od r. dor.
2. Umowa może być rozwiązana:
 - 1) za porozumieniem stron
 - 2) z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych
 - 3) wskutek oświadczenia jednej ze stron z zachowaniem 2- miesięcznego okresu wypowiedzenia
 - 4) wskutek oświadczenia jednej ze stron bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy, a w szczególności w przypadkach określonych w § 12
 - 5) Oświadczenie o wypowiedzeniu oraz o rozwiązaniu umowy bez wypowiedzenia wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 12

1. Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym w przypadku:
 - 1) nieuzasadnionej odmowy wykonywania świadczeń objętych umową,
 - 2) utraty przez pracownika lub współpracownika Przyjmującego Zamówienie uprawnień do wykonywania zawodu lub utraty przez Przyjmującego Zamówienie możliwości prowadzenia działalności w zakresie udzielania świadczeń zdrowotnych.
 - 3) ograniczenia dostępności świadczeń, zawężenie ich zakresu lub ich nieodpowiedniej jakości
 - 4) nieprzekazywania w ustalonym terminie przez Przyjmującego zamówienie wymaganych sprawozdań i informacji
 - 5) braku aktualnej polisy ubezpieczeniowej lub zawarcia polisy na mniejszą niż wymagana przepisami sumę gwarancyjną lub/i wartość ubezpieczenia
 - 6) nienależytego wykonywania świadczeń przez Przyjmującego zamówienie, rażącego naruszenia przez Przyjmującego zamówienie obowiązków określonych niniejszą umową mających wpływ na należyte udzielanie świadczeń przez Udzielającego zamówienie nie wymienionych w niniejszych paragrafach
 - 7) nie zawarcia przez Udzielającego zamówienia kontraktu z NFZ obejmującego przedmiot umowy lub zaprzestania przez NFZ finansowania świadczeń w tym zakresie
 - 8) Przyjmującego zamówienie obowiązuje zakaz pobierania jakichkolwiek opłat na własną rzecz od pacjentów lub ich rodzin z tytułu min. wykonywania świadczeń będących przedmiotem umowy.

§13

W przypadku rozwiązania umowy w trybie §11 i §12 Przyjmującemu zamówienie nie przysługuje odszkodowanie z tego tytułu.

§ 14

1. Zarówno w okresie obowiązywania niniejszej umowy, jak i po jej rozwiązaniu z jakiegokolwiek powodu, Przyjmujący zamówienie nie ma prawa ujawniania, ani przekazywania osobom trzecim

- żadnych informacji, które posiadał lub uzyskał w jakimkolwiek czasie (przed, w trakcie trwania lub po rozwiązaniu umowy) z powodu lub w związku realizacją umowy.
2. Z klauzuli poufności Przyjmujący zamówienie może być zwolniony tylko w postępowaniu prokuratorskim, przed sądem powszechnym, albo gdy Strony tak postanowiły.

§ 15

1. Zmiana warunków umowy wymaga zachowania formy pisemnej pod rygorem nieważności
2. Jeśli w toku wykonywania umowy wystąpią okoliczności, których strony nie mogły przewidzieć przy jej zawieraniu będzie to podstawą do wystąpienia stron o zmianę warunków umowy lub zmianę okresu jej obowiązywania.
3. Wszelkie prawa wynikające z niniejszej umowy, w tym również wierzytelności, nie mogą być przenoszone przez Przyjmującego zamówienie na rzecz osób trzecich bez uprzedniej zgody Udzielającego zamówienie

§ 16

Strony zobowiązują się rozwiązywać spory wynikające z realizacji postanowień niniejszej umowy w drodze negocjacji. W przypadku braku porozumienia między stronami na tle realizacji postanowień niniejszej umowy rozstrzyga Sąd właściwy dla siedziby udzielającego zamówienia

§ 17

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy kodeksu cywilnego oraz właściwych ustaw, w szczególności ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej (Dz. U. 2018, poz. 2190 z późn. zm), ustawy z dnia 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U z 2019 poz.1373) oraz ustawy z dnia 5 grudnia 1996 o zawodach lekarza i lekarza dentysty (Dz. U z 2019 poz.537)

§ 18

Integralną częścią umowy wraz z załącznikami są Szczegółowe Warunki Konkursu oraz Oferta złożona przez Przyjmującego zamówienie wraz z kompletem załączników, których postanowienia określają treść łączącego strony stosunku cywilnoprawnego. W razie rozbieżności w poszczególnych zapisach, zastosowanie będzie miało rozwiązanie najbardziej korzystne dla Udzielającego zamówienie.

§ 19

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron

Załączniki do umowy:

Załącznik 1 – Szczegółowe warunki wykonywania badań
Załącznik 2 – Cennik badań

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIE



PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

ADWOKAT
Adam Wiciak

WARUNKI REALIZACJI UMOWY

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonania przedmiotu umowy w następujący sposób:
 - 1) Przyjmujący zamówienie będzie wykonywał badania w oparciu zlecenie na badanie, zgodnie z podanym wzorem.
 - 2) Udzielający zamówienie zobowiązany jest do właściwego pobrania i przechowywania materiału do badania do czasu odebrania go przez Przyjmującego zamówienie, w warunkach zapewniających przydatność do badań laboratoryjnych, a także gwarantujących bezpieczeństwo osób zajmujących się transportem materiału.
 - 3) Materiał do badań będzie przechowywany w jałowych pojemnikach, probówkach lub w innych nośnikach odpowiednich do rodzaju pobieranego materiału oraz prawidłowo oznaczony, poprzez wskazanie:
 - a) imienia, nazwiska i podpisu osoby pobierającej oraz osoby zlecającej wykonanie badania,
 - b) oznaczenie pacjenta, zawierające w szczególności : imię i nazwisko, data urodzenia, miejsce zamieszkania/oddział szpitalny, płeć, numer PESEL, a w przypadku nie posiadającej numeru PESEL – nazwa i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość,
 - c) daty i godziny pobrania materiału,
 - d) wskazanie zleconych badań,
 - e) w przypadku gdy jest to konieczne, wskazanie potrzeby wykonania badania jako pilnego, poprzez umieszczenie dodatkowego opisu „pilne” „cito” lub innego, równoznacznego określenia.
2. Przyjmujący zamówienie odpowiedzialny będzie za zapewnienie transportu materiału do badań do miejsca świadczenia usług min. 3 razy w tygodniu, za wyjątkiem materiałów do badań śródoperacyjnych, zgodnie z obowiązującymi procedurami i przepisami prawa.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonania badania z udostępnieniem wyników badań w formie elektronicznej w systemie informatycznym Oferenta w następujących terminach:
 - 1) do 10 dni roboczych dla badań histopatologicznych i cytologicznych w trybie "zwykłym", z możliwością wykonania powyższych badań w wyjątkowych przypadkach w trybie "pilnym" oraz zleconych w trybie DILO w terminie do 5 dni roboczych.
 - 2) do 14 dni roboczych dla badań immunohistochemicznych, dla dodatkowych barwień histochemicznych i konsultacji, z możliwością wykonania powyższych badań w wyjątkowych przypadkach w trybie "pilnym" oraz zleconych w trybie DILO w terminie do 7 dni roboczych.
 - 3) w przypadku konieczności wykonania badań molekularnych Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest udostępnić wynik badania w terminie uzgodnionym z lekarzami oddziałów zabiegowych.
4. Wykonywanie dodatkowych barwień histochemicznych odbywać się będzie zgodnie z potrzebami Udzielającego zamówienie.
5. Miejscem wykonywania badań śródoperacyjnych jest siedziba Udzielającego zamówienie. Badania śródoperacyjne INTRA będą wykonywane 2 razy w miesiącu, w czwartek, w miejscu udostępnionym przez Udzielającego zamówienie. O wyniku badania lekarz patomorfolog będzie informował niezwłocznie lekarza na Bloku operacyjnym.
6. Udzielający zamówienie nie ponosi kosztów dojazdu Przyjmującego zamówienie do siedziby Udzielającego zamówienie oraz kosztów wyposażenia w niezbędne środki ochrony indywidualnej (obuwie, odzież itp.)
7. W wyjątkowych przypadkach dopuszcza się wykonywanie badań śródoperacyjnych w siedzibie Przyjmującego zamówienie za uprzednią zgodą Udzielającego zamówienie.
8. Przyjmujący zamówienie bezpłatnie dostarczy Udzielającemu zamówienie:

- 1) jednorazowe opakowania jednostkowe na materiał tkankowy, 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 Oferenta, to jest czytnika/czytników elektronicznych w ilościach zgodnych z ilością punktów wprowadzania przez Szpitala w siedzibie Zamawiającego danych do systemu informatycznego Oferenta;
 - 5) formularzy skierowań na badania w ilościach odpowiednich do ilości zleczanych przez Szpitala badań;
9. Przyjmujący zamówienie zapewni Udzielającemu zamówienie dostęp do systemu informatycznego o następujących parametrach:
- 1) wykorzystywanie do transmisji danych szyfrowanego łącza https,
 - 2) dostęp do systemu przez stronę www wyłącznie dla uprawnionych pracowników
 - 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,
 - 5) elektroniczny odbiór wyników badań w systemie informatycznym w trybie „on line” wyłącznie przez wskazanych i uprawnionych pracowników,
 - 6) automatyczne generowanie w systemie informatycznym Oferenta wyników badań w formacie pdf.,
 - 7) 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,
 - 8) archiwizacja cyfrowa wyników badań przez Wykonawcę,
 - 9) możliwość archiwizacji cyfrowej wyników badań przez Zamawiającego.

