

Umowa Nr 2024/...../NO/....

zawarta w dniu 2024 roku w Łodzi pomiędzy:

.....
ul., wpiśniam do Rejestru Przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy, Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS, NIP:....., REGON:

reprezentowanym przez:
zwanym w dalszej części **Przyjmującym zamówienie**

a

Wojewódzkim Wielospecjalistycznym Centrum Onkologii i Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi, ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź, wpiśniam do Rejestru Stowarzyszeń, innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji i Samodzielnych Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Łodzi Śródmieście w Łodzi, XX Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000004955, ujawnionym w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą pod nr 4373, posiadającym NIP 729-23-45-599, REGON 000295403

reprezentowanym przez: **Dyrektora Andrzeja Kasprzyka**
zwanym w dalszej części **Centrum** lub **Udzielającym zamówienia**

W wyniku przeprowadzonego przez Udzielającego zamówienie konkursu ofert prowadzonego w oparciu o Ustawę z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tj. Dz. U. z 2024 r. poz. 799) została zawarta umowa o następującej treści:

§1

1. Udzielający zamówienie zleca, a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania świadczeń z zakresu **diagnostyki histopatologicznej materiałów tkankowych pobranych z lokalizacji anatomicznych: piersi, jelito** – szczegółowa lista badań została określona w **Załączniku Nr 1 do niniejszej umowy – „Cennik badań i maksymalny czas ich wykonania”**. Jednocześnie Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia rejestru wykonanych świadczeń w zakresie badań diagnostyki histopatologicznej oraz archiwizacji wykonanych badań na zasadach przewidzianych przepisami prawa oraz na zasadach określonych w niniejszej umowie.
2. **Załącznik Nr 1** do umowy, określający szczegółowy zakres i cennik badań diagnostyki laboratoryjnej objętych niniejszą umową, a także maksymalne terminy wykonania i dostarczenia do Udzielającego zamówienie wyników poszczególnych badań, obejmuje ceny jednostkowe uwzględniające wszystkie czynniki cenotwórcze mające wpływ na wykonanie przedmiotu umowy, w szczególności:
 - a) koszty transportu materiału pobranego od pacjenta ze wszystkich punktów przyjmowania materiału i punktów pobrań do laboratorium Przyjmującego zamówienie,
 - b) koszty transportu wyniku badania do właściwej jednostki organizacyjnej/komórki Udzielającego zamówienia,
 - c) archiwizacji badań,
 - d) koszty przekazania archiwum badań Udzielającemu zamówienia (na jego wniosek),
 - e) koszty udostępnienia rejestru i dokumentacji badań,
 - f) koszt sprzętu i aparatury,
 - g) wszelkie opłaty publicznoprawne obciążające Przyjmującego zamówienie.
3. Podstawą realizacji umowy będą zlecenia cząstkowe, zgodnie z **Załącznikiem Nr 2 do Umowy - „Wzór skierowania”**.
5. **Całkowita wartość zamówienia** na świadczenia wykonywane w ramach niniejszej umowy nie przekroczy brutto **zł** (słownie: zł.)
6. Przyjmujący zamówienie zapewni wykonywanie świadczeń zgodnie z zapisami zawartymi w § 3 SWKO oraz z niniejszą umową.

7. Przedstawione w SWKO zapotrzebowanie na liczbę badań jest szacunkowe i nie może stanowić podstawy do żądania przez Przyjmującego zamówienie pełnej realizacji deklarowanego zapotrzebowania. W przypadku przekroczenia szacunkowej liczby określonego badania podanego w SWKO i konieczności dodatkowego zamówienia, Przyjmujący zamówienie nie jest uprawniony do podwyższenia ceny jednostkowej badania.

§ 2

1. Umowa realizowana będzie w terminie od**2024 r.** do r.
2. Każda ze Stron ma prawo rozwiązania umowy przed terminem określonym w ust. 1 z ważnych przyczyn, które zostaną przedstawione drugiej stronie na piśmie, z zachowaniem okresu wypowiedzenia:
 - a) w przypadku, kiedy rozwiązanie umowy następuje z inicjatywy Udzielającego zamówienie – okres wypowiedzenia wynosi 1 miesiąc ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego;
 - b) w przypadku, kiedy rozwiązanie umowy następuje z inicjatywy Przyjmującego zamówienie – okres wypowiedzenia wynosi 3 miesiące ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
3. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem okresu na jaki została zawarta,
 - b) po wyczerpaniu wartości kwoty zamówienia,
 - c) za wypowiedzeniem zgodnie z warunkami w ust 2,
 - d) bez wypowiedzenia, ze skutkiem natychmiastowym w przypadku rażącego naruszenia warunków umowy przez którąkolwiek ze stron - przez rażące naruszenie umowy należy rozumieć również zaleganie przez Udzielającego zamówienia z zapłatą całości lub części wynagrodzenia na rzecz Przyjmującego zamówienie powyżej 60 dni, a także brak spełniania przez Przyjmującego zamówienie aktualnych standardów i wytycznych Polskiego Towarzystwa Patologów bądź wymagań świadczenia usługi określonych w niniejszej Umowie lub SWKO,
 - e) na wniosek udzielającego zlecenie, ze skutkiem natychmiastowym w przypadku 3-krotnego naruszenia terminu przesłania wyniku badania bez uzasadnienia;
 - f) za porozumieniem stron - w każdym czasie,
 - g) w razie wystąpienia okoliczności uniemożliwiających wykonanie Umowy, za które strony nie ponoszą odpowiedzialności, a których strony nie mogły przewidzieć w chwili zawarcia Umowy,
 - h) co najmniej czterech uzasadnionych skarg pacjentów lub NFZ na jakość świadczonych przez Przyjmującego zamówienie usług zdrowotnych.
4. W przypadku wystąpienia okoliczności, o których mowa w ust. 3 lit g, Strona występująca o rozwiązanie Umowy zobowiązana jest przedstawić uzasadnienie na potwierdzenie okoliczności uniemożliwiających realizację Umowy.

§ 3

1. Badania wykonywane będą zgodnie z aktualnym poziomem wiedzy medycznej, z należytą starannością i profesjonalizmem ściśle przestrzegając zasad określonych:
 - a) w standardach i wytycznych Polskiego Towarzystwa Patologów;
 - b) w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii
 - c) w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 roku w sprawie wymagań, jakim ma odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne oraz kwalifikacji personelu
 - d) Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za jakość wykonanych badań oraz wykonywanie ich zgodnie z prawem przez cały okres obowiązywania umowy.
- 2. Minimalne wymagania Udzielającego zamówienie, dot. sposobu opracowania materiału tkankowego:**
 - 2.1. Badanie makroskopowe w przypadku naciekającego raka piersi przeprowadzone uwzględnieniem poniższych informacji:**
 - a) Lokalizacja guza (wielkość materiału i wielkość guza)
 - b) Liczba ognisk guza pierwotnego: pojedyncze, liczne (liczba i wielkość największego)
 - c) Marginesy przy wycięciu częściowym: przedni, tylny, górny, dolny, przyśrodkowy, boczny ze wskazaniem na obecność lub brak nacieku nowotworowego
 - d) Margines do powięzi przy mastektomii wraz z informacją o naciekanu nowotworu
 - e) Opis innych, swoistych narządowo cech:
 - płat skóry (należy podać wymiary)/ brak skóry

- owrzodzenia
- guzki satelitarne
- naciekanie skóry bez owrzodzenia/ brak naciekania skóry
- obecność mięśnia piersiowego bez inwazji nowotworu
- mięsień piersiowy zajęty naciekiem nowotworowym
- inwazja ściany klatki piersiowej poza mięsień piersiowy
- brodawka sutkowa wolna/zajęta przez naciek nowotworowy

2.1.2 Opis mikroskopowy zawierający:

- a) Typ histologiczny (wraz z kodem ICD-O)
- b) Stopień dojrzałości histologicznej, stopień zróżnicowania histologicznego
- c) Ocenę pTNM
- d) Ocenę marginesów chirurgicznych (jeżeli są możliwe do oceny, to należy wskazać naciekanie nowotworu lub jego brak)
- e) Ocenę neuro i angioinwazji
- f) Jeśli na skierowaniu zawarto informację o zastosowanym leczeniu przedoperacyjnym, to w rozpoznaniu należy ocenić zmiany po leczeniu (odpowiedź całkowita, częściowa lub brak odpowiedzi)
- g) Ocenę stopnia zaawansowania klinicznego
- h) Ocenę podtypu biologicznego naciekającego raka piersi (dla raka bez specjalnego typu i raka zrazikowego)
- i) Ocenę podtypu biologicznego naciekającego raka piersi (dla specjalnych typów raka piersi)

2.1.3 Wykonanie badań markerów czynników predykcyjnych i prognostycznych: ki67, Er, PgR, Her2

2.1.4 Wykonanie diagnostyki różnicowej minimum poniższych odczynów:

- a) Dla diagnostyki komórek mioepitelialnych: CK 5/6, CK14, CK17, p63, SMMHC
- b) Do różnicowania między rakiem zrazikowym, a przewodowym: E-cadherin
- c) Do potwierdzenia różnicowania neuroendokrynnego: chromogranin, synaptophysin, CD56
- d) Do potwierdzenia izolowanych komórek raka w węźle wartowniczym: CK19

2.2 Badanie makroskopowe w przypadku przewodowego raka piersi przeprowadzone z uwzględnieniem poniższych informacji:

- a) Lokalizacja guza (podanie kwadrantów, lokalizacja centralna, zabrodawkowa, wskazanie godzinowe)
- b) Wielkość materiału i wielkość ogniska
- c) Podanie innych widocznych makroskopowo cech np. zwapnienia

2.2.1 Opis mikroskopowy zawierający:

- a) Typ histologiczny (wraz z kodem ICD-O)
- b) Cechy mikroskopowe DCIS (martwica, mikrozwapnienia)
- c) Ocenę marginesów
- d) Zasięg guza pierwotnego
- e) Stopień zaawansowania węzłów chłonnych

2.2.2 Markery czynników predykcyjnych wykonywane w szczególnych przypadkach klinicznych (Er i PgR)

2.3 W przypadku materiałów pooperacyjnych pochodzących z jelit zaleca się opracowanie według poniższych zasad:

2.3.1 Opis makroskopowy uwzględniający:

- a) Lokalizację guza
- b) Wymiary guza
- c) Opis marginesów chirurgicznych (proksymalny, dystalny, obwodowy)
- d) Ocenę całkowitego wycięcia tkanek mezorektum
- e) Opis cech widocznych makroskopowo takich jak: owrzodzenia, perforacje
- f) Wymiary sieci
- g) Konieczne jest pobranie wycinków z guza oraz z obszaru poza guzem
- h) Jeżeli na skierowaniu zawarto informację o zastosowanej terapii przed zabiegiem chirurgicznym należy pobrać 5 wycinków z obszaru wyznaczonego przed leczeniem, a w przypadku braku utkania nowotworu należy pobrać cały podejrzany obszar.
- i) Należy pobrać minimum 12 węzłów chłonnych
- j) Przy resekcji endoskopowej, całkowitej, podśluzówkowej należy pobrać cały materiał.

2.3.2 Opis mikroskopowy uwzględniający:

- a) typ histologiczny z kodem ICD-O
 - b) lokalizację nowotworu
 - c) wielkość nowotworu oraz ilość ognisk
 - d) opis rozległości nowotworu w obrębie narządu lub z przekroczeniem jego granic
 - e) ocenę marginesów chirurgicznych z podaniem informacji o ewentualnym nacieku nowotworowym
 - f) ocenę neuro i angioinwazji
 - g) liczbę nadesłanych do badania węzłów chłonnych wraz z informacją o ich zajęciu przez nowotwór
 - h) ocenę pTNM
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli NFZ w zakresie spełnienia wymagań określonych przez NFZ odnoszących się do przedmiotu niniejszej umowy oraz do poddania się kontroli Centrum co do warunków jej wykonywania.
 4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się w terminie 3 dni od daty podpisania umowy do umieszczenia w „Portalu Świadczeniodawcy” NFZ informacji o zakresie i czasie obowiązywania umowy (kod Udzielającego Zamówienie w „Portalu Świadczeniodawcy NFZ”: 110043).
 5. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że podda się kontrolom innym upoważnionym do tego organom, np. Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej.
 6. Przyjmujący zamówienie zapewni możliwość dostępu do szczegółowej informacji i na każde żądanie przedstawi Udzielającemu zamówienie dane dotyczące dat i godzin wykonania poszczególnych etapów badania wraz z udokumentowaniem tych informacji (np. poprzez raporty LIS).
 7. Przyjmujący zamówienie zapewni pracownie diagnostyczne spełniające warunki określone przez Narodowy Fundusz Zdrowia.
 8. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania praw pacjenta oraz do prowadzenia dokumentacji medycznej i statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie dotyczącym wykonywanych badań.
 9. Przyjmujący zamówienie będzie wykonywał świadczenia niezwłocznie od momentu dostarczenia materiałów tkankowych oraz preparatów do laboratorium i wykona procedurę tak szybko, jak to możliwe, nie przekraczając maksymalnego czasu wykonania badania określonego w szczegółowym wykazie świadczeń określonym w Załączniku nr 1 do Umowy.
 10. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany **do odebrania materiału** biologicznego w każdym dniu roboczym z każdego z oddziałów współpracujących. W trakcie przekazania materiału konieczne jest wypełnienie listu przewozowego lub protokołu przekazania.
 11. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany wysłać wyniki badań drogą elektroniczną z wykorzystaniem sieci internetowej po uprzednim ustaleniu zasad bezpiecznej transmisji danych oraz dostarczyć je na własny koszt listem poleconym za pośrednictwem operatora pocztowego zapewniając bezpieczeństwo danych osobowych zgodnie ze sposobem opisanym w Załączniku nr 5 do Umowy.
 12. W sytuacji gdy Przyjmujący zamówienie nie wywiązuje się z terminu przesłania wyników badań, Udzielający Zamówienia może podzlecić wykonanie badań określonych w **Załączniku nr 1** do Umowy innemu uprawnionemu podmiotowi (wykonanie zastępcze) oraz obciążyć Przyjmującego Zamówienie różnicą w cenie między ceną badania wykonanego przez wykonawcę zastępczego a ceną danego badania określoną w niniejszej Umowie. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest współdziałać z wykonawcą zastępczym w wykonaniu badania (w szczególności przekazać materiał biologiczny, jeżeli jest w jego posiadaniu).

§ 4

1. Udzielający zamówienie oświadcza, że w niniejszej umowie podał dane osobowe osób:
 - a) uprawnionych do odbioru dokumentów,
 - b) odpowiedzialnych za realizację umowy w związku wykonywaniem przez nich obowiązków służbowych. Dodatkowo oświadcza, że przekazał ww. osobom informacje o fakcie przekazania ich danych do Przyjmującego zamówienie i przekazał im informację z **Załącznika nr 4**.
2. Zasady przetwarzania danych osobowych w tym udostępniania danych pacjentów określono w **Załączniku nr 6 Zasady przetwarzania danych**.

§ 5

1. W przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze stron z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, Udzielający zamówienie ma prawo obciążyć Przyjmującego zamówienie karą umowną w wysokości 10% maksymalnej wartości zamówienia brutto, określonej w § 1 ust. 5 umowy.
2. Za spowodowanie przerwy w realizacji usług z przyczyn zależnych od Przyjmującego zamówienie, Udzielającym zamówienie ma prawo obciążyć Przyjmującego zamówienie karą umowną w wysokości 0,1% maksymalnej wartości zamówienia brutto wskazanej w § 1 ust. 5 za każdy rozpoczęty dzień przerwy.
3. W przypadku naruszenia przez Przyjmującego zamówienie wymagań określonych w § 3 ust. 2 (wymagania dot. sposobu opracowania materiału tkankowego) – Przyjmujący zamówienie zapłaci Udzielającemu zamówienie karę umowną w wysokości 2000 złotych za każdy taki przypadek.
4. W przypadku odmowy poddania się kontroli NFZ lub Udzielającego zamówienie, a także w przypadku stwierdzenia, że Przyjmujący zamówienie naruszył zasady przechowywania wyników badań/materiału biologicznego lub naruszył zasady przetwarzania danych osobowych – Udzielający zamówienie ma prawo obciążyć Przyjmującego Zamówienie karą umowną w wysokości 10.000 złotych za każdy taki przypadek.
4. W przypadku zwłoki w dostarczeniu Udzielającemu zamówienie wyniku badania (przekroczenie maksymalnego czasu określonego w Załączniku nr 1 do umowy) Udzielający zamówienie ma prawo obciążyć Przyjmującego zamówienie karą umowną za każde jednostkowe badanie w wysokości 2 % ceny jednostkowej danego badania za każdy dzień zwłoki, maksymalnie 30% wartości badania.
5. Udzielający zamówienie ma prawo dochodzenia od Przyjmującego zamówienie odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych w przypadku, gdy określone w umowie kary umowne nie pokryją całości wyrządzonej szkody wskutek niewykonania lub nienależytego wykonania przez Przyjmującego zamówienie umowy.
6. Przed naliczeniem kary umownej Udzielający zamówienia jest zobowiązany umożliwić Przyjmującemu zamówienie ustosunkowanie się do zasadności nałożenia kary.
7. Udzielający Zamówienie ma prawo potrącenia wymagalnych należności z tytułu kar umownych w formie kompensaty z wierzytelnościami Przyjmującego Zamówienie wynikającymi z wystawionych przez niego faktur za usługi wykonane w ramach niniejszej umowy.

§ 6

1. Przyjmujący zamówienie w przypadku podejrzenia nowotworu złośliwego oraz wykonywania badań dodatkowych (immunohistochemia/histochemia) zobowiązany jest do wydania rozpoznania wstępnego.
2. Czas na wykonanie całościowego badania sumuje się zgodnie z **załącznikiem nr 1**. Dodatkowy czas na badania dodatkowe (IHC, HC) przyznawany jest za każdy pakiet barwień, nie za każde zlecone barwienie.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się na wniosek Udzielającego zamówienie wypożyczyć materiał tkankowy w terminie nie dłuższym niż 72 godziny.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przechowywania materiałów tkankowych, bloczków oraz do utylizacji pozostałego materiału tkankowego zgodnie z zasadami określonymi w przepisach wskazanych § 3 ust. 1.
5. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dostarczania na oddziały współpracujące pojemniki dedykowane na materiał tkankowy wypełnione 10% buforowaną formaliną przeznaczone do zabezpieczenia materiałów pobranych drogą endoskopii oraz oligobiopciatów piersi .
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dostarczania na oddziały współpracujące pojemniki dedykowane na materiał tkankowy oraz 10% buforowaną formalinę do zabezpieczenia materiałów pooperacyjnych.
7. W przypadku złożenia reklamacji na brak spełnienia standardów lub wytycznych PTP pod kątem wyniku patomorfologicznego, Przyjmujący zamówienie uzupełnia badanie niezwłocznie, nie dłużej jednak niż w ciągu 3 dni.

§ 7

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną pacjentom w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych określonych w § 1 umowy ponoszą solidarnie Przyjmujący i Udzielający zamówienia.
2. Przyjmujący zamówienie przyjmuje pełną odpowiedzialność za skutki niewykonania w terminie lub nienależyte wykonanie przedmiotu umowy.
3. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych wykonywanych na podstawie niniejszej umowy zgodnie z art. 136 b Ustawy z dnia 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (tj. DzU.2017.1938 ze zm.)
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do posiadania ważnej umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej przez cały okres trwania umowy i przesłania aktualnej umowy (**Załącznik Nr 3 do Umowy- polisa OC**) bez wezwania do Udzielającego zamówienia w terminie 3 dni od jej zawarcia.
5. W przypadku nieudokumentowania faktu posiadania ważnej umowy, o której mowa w ust. 3 w terminie 21 dni od daty jej wygaśnięcia, Udzielający zamówienia ma prawo rozwiązać umowę bez wypowiedzenia.

§ 8

Osobą merytorycznie odpowiedzialną za realizację umowy po stronie Udzielającego zamówienia jest tel. 42, e-mail:
natomiast po stronie Przyjmującego zamówienie: tel. kontaktowy: e-mail:

§ 9

Strony ustalają następujący tryb wystawiania przez Przyjmującego zamówienie faktur oraz ich zapłaty przez Udzielającego zamówienia:

1. Rozliczenia stron za świadczenia diagnostyczne wykonane na podstawie niniejszej umowy dokonywane będą w miesięcznych okresach rozliczeniowych, których koniec przypada na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Przyjmujący zamówienie w terminie 7 dni roboczych od końca miesiąca kalendarzowego doręczy w formie papierowej Udzielającemu zamówienia fakturę VAT za ostatni okres rozliczeniowy wraz z zestawieniem obejmującym rodzaj wykonanych w danym okresie rozliczeniowym badań i ich ilość (bez danych osobowych), cenę jednostkową oraz wartość ogólną.
3. Dodatkowo Przyjmujący zamówienie przekaże Centrum zestawienie wykonanych świadczeń zawierające imię i nazwisko oraz numer PESEL pacjenta, imię i nazwisko lekarza kierującego, oddział kierujący rodzaj świadczenia, datę przyjęcia materiału, datę przekazania preparatów diagnostycznych lekarzowi patomorfologii oraz datę wyniku wstępnego oraz ostatecznego. Dokumenty, o których mowa w ust. 1 i 2 oraz wyniki badań dostarczane będą do Centrum na zasadach określonych w **Załączniku nr 5**.
4. Zapłata będzie dokonana w ciągu 60 dni od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury wraz z wyżej opisanymi zestawieniami do siedziby Centrum, przelewem bankowym na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie wskazany na fakturze.
5. Przyjmujący zamówienie ma możliwość przesłania drogą elektroniczną ustrukturyzowanej faktury elektronicznej lub innych ustrukturyzowanych dokumentów w rozumieniu ustawy z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługach oraz partnerstwie publiczno-prywatnym.
Adres PFE Zamawiającego na Platformie Elektronicznego Fakturowania: <https://www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl/> [1] Numer PEPPOL:7292345599
6. Za dzień zapłaty strony ustalają datę obciążenia rachunku przez bank Centrum.
7. Jeżeli faktura dostarczona Centrum przez Przyjmującego zamówienie zawierać będzie jakiegokolwiek błędy pod względem rachunkowym, opisowym lub w zakresie podanych w niej danych, zostanie niezwłocznie przez Centrum skorygowana, natomiast termin płatności będzie biegł na nowo od daty doręczenia Centrum faktury skorygowanej. Korekta i dostarczenie faktury VAT korygującej powinna nastąpić w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia błędów przez Centrum.

8. Przyjmujący zamówienie oświadcza że jest mu znany stan majątkowy Udzielającego zamówienia w rozumieniu dyspozycji z art. 490 § 2 ustawy k.c.
9. Przyjmujący zamówienie nie może w jakikolwiek sposób, pod rygorem nieważności takiej czynności, przenieść wierzytelności wynikającej z niniejszej umowy, w szczególności w drodze cesji, poręczenia lub factoringu, na osobę trzecią bez uprzedniej pisemnej zgody Udzielającego zamówienia oraz bez spełnienia warunków wynikających z przepisów powszechnie obowiązującego prawa. Każda czynność mająca na celu zmianę wierzyciela Udzielającego zamówienia może nastąpić dopiero po uprzednim wyrażeniu zgody przez podmiot tworzący, zgodnie w art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej.
10. Za każdy dzień opóźnienia w zapłacie wynagrodzenia Przyjmujący zamówienie naliczał będzie odsetki ustawowe za opóźnienie.
11. Udzielający zamówienia oświadcza, iż od osób kierowanych na badania nie będą pobierane opłaty, a finansowanie kosztów udzielenia świadczeń pokrywane jest ze środków publicznych.
12. Przyjmujący zamówienie dołoży wszelkich starań, aby świadczenia wykonywane były bez nieuzasadnionych (zbędnych) kosztów przy jednoczesnym zapewnieniu zgodności świadczeń z przyjętymi standardami.

§ 10

Każda ze stron zobowiązana jest:

- a) powiadomić niezwłocznie drugą stronę umowy o zmianach organizacyjno-prawnych, które miały miejsce w okresie związania umową, jeśli mają wpływ na realizację umowy lub sposób wystawiania dokumentów rozliczeniowych;
- b) złożyć komplet dokumentów wskazujących następcę prawnego lub dokumentujących inną istotną zmianę.

§ 11

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 zamówienia może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.

§ 12

1. Wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy mogą być dokonane za zgodą obu stron wyrażaną na piśmie pod rygorem nieważności.
2. Wszystkie spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozwiązywał będzie Sąd powszechny właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy o działalności leczniczej i przepisów prawa właściwych dla przedmiotu udzielonego zamówienia na świadczenia zdrowotne, wskazane w SWKO.
4. Umowę niniejszą sporządzono w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
5. Załączniki do umowy stanowią jej integralną część.

Załącznik nr 1 – Cennik badań i maksymalny czas wykonania usługi

Załącznik nr 2 – Wzór skierowania

Załącznik nr 3 – Polisa OC

Załącznik nr 4 – Klauzula informacyjna

Załącznik nr 5 – Udostępnianie dokumentacji

Załącznik nr 6 – Zasady przetwarzania danych

Załącznik nr 7 – Instrukcja dla Udzielającego Zamówienia - Pobieranie, transport

i przyjmowanie materiału do badań oraz zamawianie materiałów zużywalnych

Załącznik nr 8 – wzór protokołu przekazania materiału tkankowego

Udzielający zamówienia:

Przyjmujący zamówienie:

Cennik badań i maksymalny czas ich wykonania

l.p.	Nazwa świadczenia zdrowotnego Maksymalny czas wykonania badania	Szacunkowa liczba badań na 12 m-cy	Cena jednostkowa (PLN)	Maksymalny czas dostarczenia wyniku od momentu odebrania materiału biologicznego (dni robocze)	Czas wykonania badania cito (dni robocze)
1					
2					
3					
4					

Klauzula informacyjna

W celu zapewnienia przejrzystości przetwarzania danych osobowych w związku z pozyskiwaniem Państwa danych chcemy Państwa poinformować o tym, że:

1. Administratorem Państwa danych osobowych jest **Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii Traumatologii im. M. Kopernika w Łodzi** (93-513) z siedzibą przy ul. Pabianickiej 62, tel.: **+48 42 689 50 00**, e-mail: szpital@kopernik.lodz.pl, **zwane dalej Szpitalem.**
2. Wszelkie informacje i wątpliwości dotyczące przetwarzania Państwa danych przez Administratora można kierować do Inspektora Ochrony Danych pisemnie na adres administratora lub mailowo na adres **iod@kopernik.lodz.pl**
3. Państwa dane osobowe przetwarzane będą na podstawie przepisów art. 6 ust.1 pkt c) oraz f) RODO w związku umową zawartą pomiędzy Szpitalem a podmiotem zatrudniającym Państwa i w celu sprawowania właściwego nadzoru nad tą umową.
4. Państwa dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa w tym organom kontrolnym, a także podmiotom, z którymi Administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz Administratora (art. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem).
5. Państwa dane osobowe będą przechowywane przez okres niezbędny do realizacji umowy oraz przez okres przechowywania dokumentacji wymagany przepisami powszechnie obowiązującego prawa:
art. 5 ustawy z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwizacji.- art. 71 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) NR 1303/2013 w odniesieniu do ofert składanych w ramach projektów współfinansowanych ze środków Unii Europejskiej, przy czym zastosowanie ma przepis, który wskazuje na dłuższy okres przechowania dokumentacji.
6. Przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo ich sprostowania i przysługuje prawo żądania: ich usunięcia, ograniczenia przetwarzania, przenoszenia oraz wniesienia sprzeciwu.
7. Jeśli uznają Państwo, iż przetwarzanie danych osobowych narusza przepisy RODO, przysługuje Państwu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

Udostępnianie dokumentacji

A. Udostępnianie dokumentacji papierowej:

Przyjmujący zamówienie przekaze Udzielającemu dokumenty, o których mowa w §7 Umowy osobiście do Kancelarii Udzielającego zamówienie lub za pośrednictwem operatora pocztowego zapakowane w dwie koperty:

1) Koperta zewnętrzna będzie zawierała: fakturę wraz z wykazem rodzajowo ilościowym

badań oraz wewnętrzną kopertę i zostanie opatrzona adresem:

Wojewódzkie Wielospecjalistyczne Centrum Onkologii i Traumatologii

im. M. Kopernika w Łodzi

Zakład Anatomii Patologicznej i Histopatologii

ul. Pabianicka 62, 93-513 Łódź

2) Koperta wewnętrzna będzie zawierała zestawienie wykonanych świadczeń zawierające dane osobowe oraz wyniki badań i zostanie opatrzona napisem:

„Dane medyczne - dostarczyć do rąk własnych do osoby upoważnionej
.....

Udzielający zamówienie oświadcza, że osobą upoważnioną do odbioru i otwarcia koperty wewnętrznej jest starszy technik analityki

B. Udostępnianie dokumentacji drogą elektroniczną

Na podstawie §3 ust.2, §9 ust.1 oraz ust.4 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania w związku z art. 24 ust. 1 ustawy z dnia 6 listopada 1997r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta strony postanawiają:

1. Z uwagi na zbyt duże ryzyko naruszenia zasad bezpiecznego przetwarzania danych osobowych strony nie dopuszczają przesyłania dokumentów zawierających dane osobowe w tym również wyników badań drogą elektroniczną za pośrednictwem poczty elektronicznej (e-mail),
2. W odniesieniu do indywidualnej dokumentacji pacjenta sporządzonej (wyniki badań), Przyjmujący zamówienie udostępni te wyniki za pośrednictwem aplikacji webowej. W tym celu Przyjmujący zamówienie:
 - a) przekaze Udzielającemu zamówienie konto administracyjne do aplikacji z wynikami w celu zarządzania kontami personelu Udzielającego zamówienie, lub
 - b) Przyjmujący zamówienie na wniosek Udzielającego zamówienie będzie administrował kontami wskazanego przez Udzielającego zamówienie personelu.
3. W odniesieniu do dokumentów w wersji elektronicznej innych niż dokumenty, o których mowa w pkt. 2. Przyjmujący zamówienie będzie udostępniał dokumenty za pomocą protokołu FTP. W tym celu Przyjmujący zamówienie udostępni Udzielającemu zamówienie serwer FTP.
4. Osobami upoważnionymi do zestawienia bezpiecznego połączenia do wymiany dokumentów drogą elektroniczną są:
ze strony Udzielającego zamówienie:
ze strony Przyjmującego zamówienie:

Załącznik nr 6 do umowy nr

1. Udzielający zamówienie jest Administratorem Danych osobowych pacjentów (których wykonanie Badań zleca Przyjmującemu zamówienie) i przetwarza te dane na podstawie: art. art. 6 ust.1 lit. c) oraz art. 9 ust.2 lit. h) RODO w związku z art. 24 i art. 25 ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta,
2. Przyjmujący zamówienie jest odrębnym administratorem danych osobowych pacjentów (których wykonanie Badań zlecił Udzielający zamówienie) i przetwarza te dane na podstawie: art. art. 6 ust.1 lit. c) oraz art. 9 ust.2 lit. h) RODO w związku z art. 24 i art. 25 ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta oraz art. 10 ust. 4 ustawy z dnia 15 września 2022 r. o diagnostyce laboratoryjnej
3. Udostępnianie danych osobowych pacjentów następuje na podstawie art. art. 6 ust.1 lit. c) oraz art. 9 ust.2 lit. h) RODO w związku z art. 24 i art. 25 ustawy z dnia 6 listopada 2008r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta w związku z §9 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania.
4. Sposób przekazywania dokumentów zawierających dane osobowe określa Załącznik nr 5.

Instrukcja dla Udzielającego Zamówienia

**Pobieranie, transport i przyjmowanie materiału do badań
oraz zamawianie materiałów zużywalnych**

Załącznik nr 8 – do umowy nr

Wzór protokołu przekazania materiału tkankowego