

LEKARZ

ŚWIADCZENIA ZDROWOTNE

UMOWA nr /

O UDZIELANIE ŚWIADCZEŃ ZDROWOTNYCH

zawarta w dniu r. w Warszawie pomiędzy:

Narodowym Instytutem Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowym Instytutem Badawczym z siedzibą w Warszawie, adres: ul. W.K. Roentgena 5, 02 - 781 Warszawa, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000144803, NIP: 525-000-80-57, REGON: 000288366, zwanym dalej **"Udzielającym zamówienia"**, reprezentowanym przez:

.....

a

* w przypadku **osoby fizycznej prowadzącej działalność gospodarczą**:

Panem/Panią, prowadzącym/ą działalność gospodarczą pod firmą, adres wykonywania działalności gospodarczej:, na podstawie wpisu do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej RP oraz działalność leczniczą na podstawie wpisu do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonego przez Okręgową Radę Lekarską pod nr, NIP:, REGON:,

zwanym/ą dalej **"Przyjmującym zamówienie"**

* w przypadku **osoby fizycznej nieprowadzącej działalności gospodarczej**:

Panem/Panią, adres zamieszkania:, legitymującym/cą się dowodem osobistym o numerze, wystawionym przez, PESEL:, numer prawa wykonywania zawodu lekarza:,

zwanym/ą dalej **"Przyjmującym zamówienie"**

* w przypadku **podmiotu leczniczego (art. 4 ustawy o działalności leczniczej)**:

....., z siedzibą w, adres:, (nazwa i numer ulicy, kod pocztowy i nazwa miejscowości), wpisanym/ą do Rejestru Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS:, prowadzącym/ą działalność leczniczą na podstawie wpisu do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą prowadzonego przez Wojewodę pod nr, NIP:, REGON:,

zwanym/ą dalej **"Przyjmującym zamówienie"**

reprezentowanym przez:

.....

zwanymi dalej łącznie **„Stronami”**

Umowa została zawarta na podstawie art. 26 ust. 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej w wyniku przeprowadzonego konkursu ofert nr sprawy KO -

lub*

Umowa została zawarta na podstawie art. 26 ust. 4a ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej*.

**niepotrzebne usunąć*

§ 1

1. Udzielający zamówienia zleca a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do udzielania świadczeń zdrowotnych w zakresie **dla pacjentów Udzielającego zamówienia**, zwanych dalej „**świadczeniami**”, których rodzaj, liczbę, warunki udzielania oraz wysokość wynagrodzenia za ich udzielenie określa **załącznik nr 1** do umowy.
2. Świadczenia udzielane będą w jednostkach/ komórkach organizacyjnych Udzielającego zamówienia w Warszawie przy ul. (Roentgena 5/ Wawelskiej 15) lub w siedzibie Przyjmującego zamówienie w przy ul. **niepotrzebne usunąć*
3. Świadczenia stanowią usługi w zakresie opieki medycznej, służą profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia i podlegają zwolnieniu z podatku VAT na zasadach określonych w art. 43 ust. 1 pkt 18 – 19a ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.

§ 2

Zapis ust. 1 stosowany, gdy Przyjmującym zamówienie jest osoba fizyczna:

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do wykonywania świadczeń osobiście i oświadcza, że posiada wykształcenie, kwalifikacje i umiejętności wymagane do udzielania świadczeń oraz stan zdrowia umożliwiający ich wykonywanie. Kopie dokumentów potwierdzających powyższe oświadczenie, w tym kopia prawa wykonywania zawodu oraz dyplomu specjalizacji (jeśli były wymagane), poświadczone za zgodność z oryginałem przez Przyjmującego zamówienie, stanowią **załącznik nr 2** do umowy. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż w okresie obowiązywania niniejszej umowy nie będzie pozostawał z Udzielającym zamówienia w stosunku zatrudnienia na podstawie umowy o pracę.

Zapis ust. 1 stosowany, gdy Przyjmującym zamówienie nie jest osoba fizyczna:

Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest zapewnić, że osoby, które skieruje do udzielania świadczeń posiadają wykształcenie, kwalifikacje i umiejętności wymagane do udzielania świadczeń oraz stan zdrowia umożliwiający ich wykonywanie. Imienny wykaz osób skierowanych do udzielania świadczeń wraz z informacją o formie ich zatrudnienia oraz kopią dokumentów potwierdzających powyższe zobowiązanie, w tym kopia prawa wykonywania zawodu oraz dyplomu specjalizacji (jeśli były wymagane), poświadczone za zgodność z oryginałem przez Przyjmującego zamówienie, stanowią **załącznik nr 2** do umowy. Zmiana **załącznika nr 2** wymaga zawarcia aneksu do umowy. Nowe osoby, które Przyjmujący zamówienie skieruje do udzielania świadczeń muszą posiadać wykształcenie, kwalifikacje i umiejętności nie gorsze niż osoby zastępowane. Za działania lub zaniechania osób skierowanych do udzielania świadczeń Przyjmujący zamówienie ponosi odpowiedzialności jak za działanie lub zaniechanie własne. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż w okresie obowiązywania niniejszej umowy, osoby skierowane do udzielania świadczeń nie będą pozostawały z Udzielającym

zamówienia w stosunku zatrudnienia na podstawie umowy o pracę.

2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń przez cały okres obowiązywania umowy. O każdym przypadku braku możliwości udzielania świadczeń Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest powiadomić Udzielającego zamówienia z co najmniej 7-dniowym wyprzedzeniem, w celu umożliwienia Udzielającemu zamówienia zabezpieczenia udzielania świadczeń. Obowiązek ten nie dotyczy braku możliwości udzielania świadczeń będącej następstwem zdarzeń losowych (nieszczęśliwych wypadków i nagłych chorób), jakim uległ Przyjmujący zamówienie; w takim przypadku Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest poinformować Udzielającego zamówienia o braku możliwości udzielania świadczeń bez zbędnej zwłoki.
3. Udzielający zamówienia zobowiązuje się udostępnić Przyjmującemu zamówienie lokale, aparaturę i sprzęt medyczny, leki, wyroby medyczne oraz inne urządzenia lub środki niezbędne do wykonywania świadczeń, a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do korzystania z nich zgodnie z ich przeznaczeniem i wyłącznie w celach określonych w niniejszej umowie (dotyczy wykonywania świadczeń w siedzibie Przyjmującego Zamówienie)
4. W przypadku, gdy świadczenia będące przedmiotem zamówienia będą wykonywane w siedzibie Przyjmującego zamówienie, Przyjmujący zamówienie oświadcza, że dysponuje odpowiednimi warunkami lokalowymi, sprzętem medycznym (mikroskop optyczny) oraz sprzętem informatycznym, niezbędnymi dla prawidłowego udzielania świadczeń będących przedmiotem umowy.
5. Minimalne wymagania w zakresie spełnienia warunków niezbędne do udzielania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy w siedzibie Przyjmującego Zamówienie tj. odpowiedniego sprzętu medycznego oraz sprzętu informatycznego zawiera **załącznik nr 7**.
6. Udzielający zamówienie udostępni Przyjmującemu zamówienie system informatyczny PatARCH, skonfigurowany przy pomocy bezpiecznego dostępu poprzez VPN (OpenVPN) w terminie dni od daty zawarcia umowy.
7. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dysponowania łączem internetowym o następujących funkcjach: transmisji danych , przepustowości i ciągłości sygnału w okresie realizacji przedmiotu umowy.
8. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest zabezpieczyć system informatyczny, o którym mowa w ust. 6 przed dostępem osób trzecich.
9. Udzielający zamówienia nie wyraża zgody na zlecenie wykonania przedmiotu umowy innym podmiotom niż Przyjmujący Zamówienie.

§3

1. Podstawą do wykonania przedmiotu umowy tj. przeprowadzenia badania/analizy będzie każdorazowo skierowanie wystawione przez Udzielającego Zamówienie doręczone Przyjmującemu Zamówienie wraz z materiałem do badania.
2. Przyjmujący zamówienie każdorazowo zobowiązany jest potwierdzić otrzymanie skierowania i materiału do badania protokolarnie.
Wzór Protokołu stanowi **załącznik nr 3**.
3. Materiał do badania pobierany będzie przez Udzielającego Zamówienie i dostarczany Przyjmującemu Zamówienie zgodnie z warunkami określonymi w Ustawie z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz. U. 2023 poz. 2125), Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne oraz kwalifikacje personelu oraz Rozporządzenia

Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz. U. 2017. poz. 2435).

4. Materiał do badania stanowiący przedmiot umowy udostępniany Przyjmującemu Zamówienie opatrzone będzie wyłącznie kodem identyfikacyjnym pacjenta, od którego materiał pobrano do badań; pseudoanonimizacja materiału do badań służyć ma zabezpieczeniu danych identyfikujących pacjenta, którego dane osobowe znane są wyłącznie Udzielającemu Zamówienie. Udzielający Zamówienie odpowiada za należyte kodowanie materiału do badań.
5. Przyjmujący zamówienie potwierdzając odbiór zlecenia i materiału do badania zgodnie z protokołem, o którym mowa w ust. 2 potwierdza brak zastrzeżeń, co do jakości przekazanego materiału do oceny i spełnienia przez materiał standardów niezbędnych do wykonania przedmiotu umowy.
6. W przypadku, gdy przekazany materiał do badań budzi zastrzeżenia, co do możliwości prawidłowego wykonania badania Przyjmujący Zamówienie dokonuje stosownej adnotacji w protokole, o którym mowa w ust. 2 i niezwłocznie powiadamia o powyższym Przyjmującego Zamówienie.

§4

1. Udzielający zamówienia dostarczać będzie materiał do badania do Przyjmującego Zamówienie własnym transportem lub transportem zewnętrznym i ponosić będzie koszty zabezpieczenia materiału i transportu.
2. Odbiór wyników badania i materiału przekazanego do badania od Przyjmującego zamówienie dokonywany będzie przez Udzielającego zamówienia, transportem Udzielającego zamówienia lub transportem zewnętrznym i na koszt Udzielającego zamówienia. O procedurze odbioru Przyjmujący zamówienie będzie każdorazowo powiadomiony przez Udzielającego zamówienia.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest zabezpieczyć poprzez właściwe opakowanie zwracany materiał będący przedmiotem badania.
4. Odbiór materiału wykorzystanego do badania i wyniku badania potwierdzony będzie protokołem stanowiącym **załącznik nr 3**.

§5

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest odbierać skierowanie i materiał do badania osobiście w swojej siedzibie wskazanej w umowie zgodnie z harmonogramem uzgodnionym z Udzielającym Zamówienie na każdy miesiąc (lub w dniach roboczych, tj. od poniedziałków do piątku, w godzinach od 8.00 do 15.00).
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest wykonać badania materiału i przekazać wynik – licząc od daty otrzymania skierowania i materiału do badania w następujących terminach :
 - a) badania, opatrzone na skierowaniu trybem wykonania „RUTYNOWY” zrealizowane zostaną w terminie do 5 dni roboczych; wykonanie dodatkowych oznaczeń immunohistochemicznych, histochemicznych pozwala na wydłużenie czasu badań o kolejne 2 dni robocze;
 - b) badania, opatrzone na skierowaniu trybem wykonania „PILNY”, „BARDZO PILNY” zrealizowane zostaną w terminie do 3 dni roboczych; wykonanie dodatkowych oznaczeń immunohistochemicznych, histochemicznych pozwala na wydłużenie czasu badań o kolejne 2 dni robocze;
 - c) badania, opatrzone na skierowaniu trybem wykonania „Breast Cancer Unit (BCU)”, „Colorectal Cancer Unit (CCU)” oraz „DiLO”, zrealizowane zostaną w terminie do 3 dni roboczych; wykonanie dodatkowych oznaczeń

immunohistochemicznych, histochemicznych pozwala na wydłużenie czasu badania o kolejne 2 dni robocze.

3. Za badania, które nie zostały wykonane w terminach, o których mowa w ust. 2, a opóźnienie wyniosło więcej niż dwukrotność zastrzeżonego terminu, Przyjmującemu Zamówienie przysługiwać będzie wynagrodzenie w wysokości połowy ustalonej stawki jednostkowej za badanie.
4. Wynik badania będący podstawą przyznania wynagrodzenia oznacza wyrażony elektronicznie w systemie PatARCH rezultat kompleksowej oceny badania patomorfologicznego opatrzonego podpisem elektronicznym i przekazanego Udzielającemu Zamówienie.

§6

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zachowania wszelkiej poufności, odnośnie informacji udostępnionych przez Udzielającego zamówienie oraz rodzaju materiału do badań, uzyskanych wyników i wykorzystania ich wyłącznie w celu realizacji przedmiotu umowy. Przyjmującego Zamówienie obowiązuje bezwzględny zakaz udostępniania wyników badań osobom trzecim.
2. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za powierzony materiał, jakość wyników zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i standardami postępowania w patomorfologii oraz za terminowość wykonania badań będących przedmiotem zamówienia.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do należytego przechowywania preparatów patomorfologicznych, zapobiegając ich uszkodzeniu lub/i zniszczeniu. W przypadku uszkodzenia lub wystąpienia innego zdarzenia losowego Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania o tym fakcie Udzielającego zamówienie.
4. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do sporządzenia miesięcznego ilościowego (według **Załącznika nr 4**) i wartościowego zestawienia wykonanych badań, z uwzględnieniem ilości wykorzystanych preparatów patomorfologicznych. Zestawienie to będzie dostarczane do Przyjmującego zamówienie łącznie z rachunkiem lub fakturą za wykonane usługi, oraz zwrotem udostępnionych preparatów patomorfologicznych.
5. Zastrzega się, że wykaz zwracanych przez Przyjmującego zamówienie preparatów patomorfologicznych musi być zgodny z wykazem przekazanych do badania preparatów patomorfologicznych. W przypadku rozbieżności, lub braku dołączenia preparatów patomorfologicznych odpowiednia pozycja z rozliczenia nie zostanie zapłacona w danym okresie rozliczeniowym.
6. W terminie do 7-go dnia miesiąca kalendarzowego Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się przekazać Udzielającemu zamówienia w formie papierowej i elektronicznej rejestr udzielonych świadczeń w miesiącu poprzednim, zaakceptowany przez osobę wskazaną w § 8 ust. 1 lit. a) umowy.

§7

1. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do bieżącego monitorowania realizacji przedmiotu zamówienia a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do współdziałania z Udzielającym zamówienia.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do ponoszenia kosztów napraw lokali, aparatury i sprzętu medycznego oraz innych urządzeń Udzielającego zamówienia uszkodzonych lub zniszczonych podczas używania przez Przyjmującego zamówienie z jego winy, a w przypadku braku możliwości ich naprawy lub utraty Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do poniesienia kosztów ich odtworzenia.

3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do niezwłocznego zgłoszenia osobom wskazanym przez Udzielającego zamówienia uszkodzenia lokali, awarii aparatury i sprzętu medycznego oraz innych urządzeń Udzielającego zamówienia, które wystąpiły w czasie używania przez Przyjmującego zamówienie.

Ustęp 2, 3, dotyczy realizacji przedmiotu umowy w siedzibie Przyjmującego Zamówienie

§8

1. Do dokonywania rozliczeń udzielonych świadczeń oraz nadzoru nad realizacją umowy Strony upoważniają:
 - a) ze strony Udzielającego zamówienia:
Pana/ Panią, e-mail:
tel., faks
 - b) ze strony Przyjmującego zamówienie:
Pana/ Panią, e-mail:
tel., faks
2. Zmiana osób wymienionych w ust. 1 wymaga pisemnego poinformowania drugiej Strony z co najmniej 5-dniowym wyprzedzeniem i nie wymaga zawarcia aneksu do umowy.
3. Strony zobowiązują się do bieżącego monitorowania stopnia realizacji zawartej umowy oraz wymiany informacji w tym zakresie.

§ 9

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do:
 - 1) wykonywania umowy zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych i wydanych na jej podstawie aktów wykonawczych, oraz przepisów określonych w § 3 ust. 3 umowy.
 - 2) przestrzegania przepisów określających prawa pacjenta, w szczególności ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta,
 - 3) zapoznania się z obowiązującymi u Udzielającego zamówienia zasadami udzielania świadczeń, standardami jakości, regulaminami, procedurami, w tym z zakresu BHP i ppoż. oraz ich przestrzegania przy realizacji niniejszej umowy,
 - 4) przestrzegania zarządzeń wewnętrznych Udzielającego zamówienia o charakterze organizacyjnym i porządkowym,
 - 5) udzielania świadczeń wyłącznie pacjentom wskazanym przez Udzielającego zamówienia,
 - 6) identyfikacji i zgłaszania zdarzeń niepożądanych podczas udzielania świadczeń zdrowotnych zgodnie z procedurą obowiązującą u Udzielającego Zamówienia.
 - 7) przestrzegania wewnętrznego systemu zarządzania jakością i bezpieczeństwem
 - 8) udzielania świadczeń zgodnie z aktualną wiedzą medyczną, standardami postępowania i procedurami medycznymi,
 - 9) przestrzegania zasad wykonywania zawodu lekarza, w szczególności określonych w ustawie z dnia 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentysty,
 - 10) przestrzegania zasad kodeksu etyki lekarza,
 - 11) przestrzegania zakresu kompetencji lekarza specjalisty określonego w „Szczegółowych materiałach informacyjnych o przedmiocie postępowania w sprawie zawarcia umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju: leczenie szpitalne” lub innych dokumentach wydanych przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia dla określenia zakresu tych kompetencji (dotyczy lekarza specjalisty),
 - 12) prowadzenia dokumentacji medycznej pacjentów zgodnie z obowiązującymi

- przepisami dotyczącymi rodzajów i zakresu dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania i archiwizowania, w tym prowadzenia dokumentacji medycznej w systemach informatycznych obowiązujących u Udzielającego zamówienia,
- 13) prowadzenia sprawozdawczości statystycznej na zasadach określonych w odrębnych przepisach,
 - 14) poddawania się kontroli przeprowadzonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia, w zakresie określonym przepisami ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych lub kontroli Udzielającego zamówienia,,
 - 15) przestrzegania przepisów ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/697 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) – Dz.U.UE.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04.
2. Przyjmujący zamówienie zapewnia we własnym zakresie, na czas udzielania świadczeń, odzież i obuwie robocze, których stosowanie na zajmowanym stanowisku pracy jest niezbędne. Odzież i obuwie robocze powinno spełniać wymagania określone w Polskich Normach. Za używanie własnej odzieży i obuwia roboczego nie przysługuje ekwiwalent pieniężny.
 3. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany we własnym zakresie i na własny koszt odbyć szkolenie okresowe w dziedzinie BHP, którego kopię przedstawia Udzielającemu zamówienia.
 4. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany, na czas udzielania świadczeń, we własnym zakresie i na własny koszt wykonać profilaktyczne badania lekarskie (wstępne, okresowe) oraz przedstawić Udzielającemu zamówienia aktualne orzeczenie lekarskie stwierdzające brak przeciwwskazań do udzielania świadczeń.
 5. Przyjmujący zamówienie ma prawo do zasięgania opinii i konsultacji pracowników zatrudnionych lub współpracujących z Udzielającym zamówienia, z możliwością ich bezpośredniego udziału w udzielaniu świadczeń przez Przyjmującego zamówienia, jak również zobowiązany jest do udzielania opinii i konsultacji w zakresie swoich kompetencji na wniosek Udzielającego zamówienia.
 6. W przypadku zakłucia, skaleczenia ostrym narzędziem, dostania się materiału biologicznego na błony śluzowe lub wystąpienia innych zdarzeń z naruszeniem ciągłości tkanek i skażeniem materiałem biologicznym, wobec Przyjmującego zamówienia zostanie wszczęta procedura postępowania po ekspozycji zawodowej na materiał potencjalnie zakaźny obowiązująca u Udzielającego zamówienia, na co Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę.

Ustęp 1 pkt. 3, 4, 5, 6, 7 oraz ust. 3, 5, 6 dotyczy udzielania świadczeń w siedzibie Udzielającego Zamówienie.

§ 10

1. Odpowiedzialność za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń objętych umową Strony, zgodnie z obowiązującymi przepisami, ponoszą solidarnie.
2. Przyjmujący zamówienie odpowiada za szkody będące następstwem udzielania świadczeń niezgodnie z umową albo niezgodnego z prawem zaniechania udzielania tych świadczeń.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania aktualnej, zgodnej z obowiązującymi przepisami, umowy obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności

cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą, zwanej dalej polisą OC oraz zobowiązuje się do utrzymywania jej ważności przez cały okres obowiązywania niniejszej umowy. Zakres polisy OC obejmować winien również odpowiedzialność cywilną z tytułu przeniesienia chorób zakaźnych, w tym zarażenia wirusem HIV i WZW B i C. Kopia polisy OC aktualnej w dniu zawarcia umowy, poświadczona za zgodność z oryginałem przez Przyjmującego zamówienie, stanowi **załącznik nr 5** do umowy. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do dostarczenia Udzielającemu zamówienia potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii aktualnej polisy OC najpóźniej do ostatniego dnia ważności poprzedniej polisy OC.

4. Przyjmujący zamówienie obowiązany jest niezwłocznie informować Udzielającego zamówienia o wszelkich zdarzeniach mogących skutkować zgłoszeniem wobec niego roszczeń finansowych.

§ 11

1. Prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone przez Przyjmującego zamówienie na osoby trzecie bez uzyskania uprzedniej pisemnej zgody Udzielającego zamówienia.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się nie zawierać umów o udzielanie świadczeń określonych w § 1 umowy z innymi podmiotami ani nie podejmować się prowadzenia innego rodzaju działalności, które mogłyby mieć negatywny wpływ na liczbę i jakość świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy.

§ 12

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy informacji uzyskanych w związku z niniejszą umową.
2. Zobowiązanie określone w niniejszym paragrafie wiąże Strony w czasie obowiązywania niniejszej umowy oraz po jej rozwiązaniu lub wygaśnięciu.
3. W przypadku niewykonania zobowiązania, o którym mowa w ust. 1 Udzielający zamówienia może żądać odszkodowania na zasadach ogólnych określonych w kodeksie cywilnym.

§ 13

1. Strony postanawiają, że Udzielający zamówienia zapłaci Przyjmującemu zamówienie wynagrodzenia za faktycznie udzielone świadczenia tj.: za każdy zbadany i oceniony materiał przekazany do badań * *(niepotrzebne usunąć)* na warunkach określonych w **załączniku nr 1** do umowy. Wysokość miesięcznego wynagrodzenia określana będzie na podstawie rejestru, o którym mowa w § 6 ust. 4 umowy.
2. Łączne wynagrodzenie Przyjmującego zamówienie nie może przekroczyć kwoty zł.
3. Rozliczenia Stron za wykonane świadczenia dokonywane będą za okres miesiąca kalendarzowego.
4. Wynagrodzenie płatne będzie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury/rachunku wraz z dołączonym załącznikiem nr 3. Wyliczenie dokonane na podstawie tego załącznika musi być zgodne z kwotą faktury/rachunku i być dodatkowo zaakceptowane merytorycznie przez osobę wskazaną w § 5 ust. 1 lit. a) umowy.
5. Do faktury/rachunku Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest dołączyć załącznik nr 3, oraz raport wygenerowany z elektronicznego systemu rejestracji o którym mowa w § 6 ust 16 umowy pod rygorem wstrzymania płatności, na co Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę.

6. Faktura/ rachunek płatna/y będzie w terminie 30 dni od jej/ jego doręczenia Udzielającemu zamówienia na rachunek wskazany na fakturze/ rachunku.
7. Za datę zapłaty Strony przyjmują dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
8. Z kwoty wynagrodzenia Udzielający zamówienia potrąci zobowiązania publiczno-prawne należne od każdej ze Stron wynikające z obowiązujących przepisów (dotyczy osoby nieprowadzącej działalności gospodarczej).

§ 14

1. Przyjmujący zamówienie nie może, pod rygorem nieważności, bez uprzedniej pisemnej zgody Udzielającego zamówienia, dokonać cesji wierzytelności wynikających z niniejszej umowy lub jakiejkolwiek innej czynności skutkującej zmianą wierzyciela, w szczególności na podstawie umowy poręczenia, umowy zastawu ani żadnej innej podobnej umowy, wskutek której dochodzi do przeniesienia wierzytelności Przyjmującego zamówienie na osobę trzecią, w tym do zarządzania i administrowania wierzytelnością Przyjmującego zamówienie.
2. Czynność dokonana z naruszeniem ust. 1 jest nieważna.

§ 15

1. Umowa została zawarta na czas udzielania świadczeń i obowiązuje od dnia zawarcia umowy do dnia lub do dnia udzielenia świadczeń o łącznej wartości określonej w § 13 ust. 2 umowy, zależnie od tego, co nastąpi wcześniej.
2. W przypadku nieudzielenia świadczeń o łącznej wartości określonej w § 13 ust. 2 umowy w terminie, o którym mowa w ust. 1, Strony dopuszczają możliwość przedłużenia okresu obowiązywania umowy do czasu jej wykorzystania, nie dłużej niż o kolejne 12 miesięcy, w formie aneksu do umowy.

§ 16

1. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem czasu, na który była zawarta;
 - b) z dniem zakończenia udzielania określonych w umowie świadczeń;
 - c) wskutek oświadczenia jednej ze Stron, z zachowaniem okresu wypowiedzenia, w przypadkach określonych w umowie;
 - d) wskutek oświadczenia jednej ze Stron, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku, gdy druga Strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
2. Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienia, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, dokonanego z zachowaniem formy pisemnej ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w przypadku wprowadzenia:
 - a) zmian organizacyjnych Udzielającego zamówienia;
 - b) zmian w organizacji udzielania świadczeń;
 - c) zmian przepisów, zasad rozliczania świadczeń lub umów zawartych z Narodowym Funduszem Zdrowia;
 - d) niewykonywania świadczeń przez Przyjmującego zamówienie z przyczyn przez niego niezawinionych lub w przypadku wystąpienia nieprawidłowości w wykonywaniu umowy przez Przyjmującego zamówienie, które nie stanowią przesłanki rozwiązania umowy bez wypowiedzenia.
3. Przyjmujący zamówienie może rozwiązać umowę z ważnych przyczyn z zachowaniem trzymiesięcznego okresu wypowiedzenia, dokonanego z zachowaniem formy pisemnej ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.

4. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie za porozumieniem Stron.
5. Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku istotnego naruszenia przez Przyjmującego zamówienie postanowień niniejszej umowy, w szczególności:
 - a) ograniczenia dostępności świadczeń, lub ich nieodpowiedniej jakości;
 - b) co najmniej dwukrotnego niewykonania świadczenia w ustalonym zgodnie z umową terminie;
 - c) przerwy w realizacji świadczeń uniemożliwiającej wywiązywanie się przez Udzielającego zamówienia z terminowego i pełnego wykonywania zobowiązań wobec osób objętych ubezpieczeniem zdrowotnym;
 - d) niedostarczenia aktualnej polisy OC lub aktualnego zaświadczenia lekarskiego o braku przeciwwskazań do udzielania świadczeń;
 - e) utraty uprawnień koniecznych do udzielania świadczeń;
 - f) nieprzestrzegania praw pacjenta;
 - g) nieprawidłowego rozliczania się z udzielonych świadczeń;
 - h) przedstawienia przez Przyjmującego zamówienie nieprawdziwych danych lub informacji będących podstawą ustalenia kwoty wynagrodzenia;
 - i) nieprzestrzegania zakazów, zakazu cesji wierzytelności, klauzuli poufności określonych w umowie;
 - j) udaremnienia lub utrudniania kontroli przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienia, Narodowy Fundusz Zdrowia lub inne uprawnione organy lub niewykonania w terminie zaleceń pokontrolnych;
 - k) naruszenia przepisów o ochronie danych osobowych.
6. W przypadku, o którym mowa w ust. 5 Udzielający zamówienia zobowiązany jest wezwać uprzednio na piśmie Przyjmującego zamówienie do zaprzestania naruszeń i należytego wykonywania umowy, wyznaczając 3-dniowy termin na usunięcie nieprawidłowości. Rozwiązanie umowy następuje ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Przyjmujący zamówienie po upływie wyznaczonego terminu nie usunie nieprawidłowości lub nadal nienależyście wykonuje umowę.
7. W przypadku wystąpienia zagrożenia zdrowia lub życia pacjentów w związku z zaistnieniem okoliczności, o których mowa w ust. 5, rozwiązanie umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia nie wymaga uprzedniego wezwania Przyjmującego zamówienie do usunięcia uchybień.
8. Z chwilą rozwiązania umowy Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się niezwłocznie przekazać Udzielającemu zamówienia dokumenty i inne materiały, jakie sporządził, zebrał, opracował lub otrzymał w związku z wykonywaniem umowy.

§ 17

1. W przypadku nienależytego wykonywania lub niewykonywania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Udzielającego zamówienia kary umownej w poniżej określonych przypadkach i wysokości:
 - 1) 3000,00 zł za każdy przypadek:
 - a) udaremnienia lub utrudniania przeprowadzenia w wyznaczonym terminie kontroli przez Udzielającego zamówienia, Narodowy Fundusz Zdrowia lub inny uprawniony organ;
 - b) niewykonania przez Przyjmującego zamówienie w terminie zaleceń pokontrolnych;
 - c) rozwiązania umowy bez zachowania okresu wypowiedzenia lub zaprzestania jej wykonywania bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia;
 - 2) 500,00 zł za każdy przypadek nienależytego wykonywania lub niewykonywania przez

Przyjmującego zamówienie obowiązków lub zakazów określonych w umowie.

2. W przypadku rozwiązania umowy bez wypowiedzenia z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo żądania zapłaty przez Przyjmującego zamówienie kary umownej w wysokości stanowiącej 10% łącznego wynagrodzenia, o którym mowa w § 13 ust. 2.
4. Udzielający zamówienia może żądać od Przyjmującego zamówienie zapłaty kary umownej w wysokości stanowiącej równowartość kwoty nieuznanych/ niezapłaconych przez Narodowy Fundusz Zdrowia procedur, a także pokrycia nałożonych przez płatnika kar finansowych spowodowanych nieprawidłowym wykonywaniem umowy przez Przyjmującego zamówienie, w tym nieprawidłowym prowadzeniem dokumentacji medycznej przez Przyjmującego zamówienie w zakresie świadczeń udzielanych na podstawie niniejszej umowy.
5. Udzielający zamówienia może potrącać kary umowne z wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie na podstawie umowy, na podstawie noty obciążeniowej, na co Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę.
6. W przypadku, gdy wskutek niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej umowy Udzielający zamówienia poniósł szkodę w wysokości przewyższającej wysokość kary umownej, przysługuje mu prawo do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 18

1. Każda ze Stron oświadcza, że osoby wymienione w umowie dysponują informacjami dotyczącymi przetwarzania ich danych osobowych przez Strony na potrzeby realizacji niniejszej umowy.
2. Klauzula informacyjna Udzielającego zamówienia stanowi **załącznik nr 6** do umowy. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapoznać z przedmiotową klauzulą informacyjną osoby, o których mowa w ust. 1, a w przypadku zmiany tych osób, osoby, które je zastąpią, a także wszystkie inne osoby, które będą brały udział w realizacji niniejszej umowy, a których dane zostaną przekazane Udzielającemu zamówienia.
3. Zgodnie z treścią art. 13 oraz art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej RODO):
 - a) Przyjmujący zamówienie informuje, iż jest administratorem danych osobowych w odniesieniu do udostępnianych przez siebie danych osobowych,
 - b) Udzielający zamówienia informuje, iż jest administratorem danych osobowych w odniesieniu do udostępnianych przez siebie danych osobowych.

Zapisy ust. 4 - 9 stosowane, gdy Przyjmującym zamówienie jest osoba fizyczna w tym przedsiębiorca prowadzący działalność gospodarczą

4. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy mogą być osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę o dostępie do informacji publicznej, a także podmioty uprawnione na podstawie przepisów prawa, podmioty kontrolne i nadzorcze, procesorzy w związku ze zleconymi przez Zamawiającego działaniami, osoby lub podmioty wykonywujące na rzecz NIO-PIB usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe oraz świadczące pomoc prawną.
5. Dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane przez okres 10 lat od końca roku w którym wygasła umowa. Okres przetwarzania może zostać każdorazowo przedłużony o czas przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami. Po tym okresie dane będą przetwarzane jedynie w zakresie i przez czas wymagany przepisami

- prawa, w szczególności przepisami o rachunkowości i prawa podatkowego oraz o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
6. Podanie przez Wykonawcę danych osobowych jest dobrowolne, jednak brak tych danych może skutkować niemożnością zawarcia i realizacji umowy.
 7. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, zgodnie z art. 22 RODO.
 8. Wykonawca posiada:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych ;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO.
 9. Wykonawcy nie przysługuje:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania jest art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO

Zapis ust. 4 stosowany, gdy Przyjmującym zamówienie nie jest osoba fizyczna:

Udzielający zamówienia udzieli osobom skierowanym przez Przyjmującego zamówienie do udzielania świadczeń upoważnienia do przetwarzania danych osobowych, którego wzór stanowi **załącznik nr 8** do umowy.

§ 19

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, w tym przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia, stanowią informację publiczną w rozumieniu ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej, która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej ustawy.

§ 20

1. Z zastrzeżeniem przypadków wskazanych w umowie, wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności w formie aneksu do umowy.
2. Zmiana postanowień niniejszej umowy może nastąpić tylko w sytuacji, gdy konieczność ich wprowadzenia wyniknie z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, w szczególności w przypadku zmiany przepisów lub zasad rozliczania świadczeń.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mieć będą przepisy ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej oraz Ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (Dz. U. 2023 poz. 2125), Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne oraz kwalifikacje personelu oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz. U. 2017. poz. 2435) oraz kodeksu cywilnego.
4. Sprawy sporne wynikłe na podstawie niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo dla Udzielającego zamówienia.

§ 21

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

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

Załączniki do umowy:

Załącznik nr 1 - rodzaj, liczba, warunki udzielania i wynagrodzenia za świadczenia.

Załącznik nr 2 - kopia dokumentów potwierdzających kwalifikacje zawodowe/ wykaz osób,*

Załącznik nr 3 - protokół dostarczenia i odbioru materiału i wyniku badania.

Załącznik nr 4 – zestawienie miesięczne ilościowe i wartościowe wykonanych badań.

Załącznik nr 5 – kopia Polisy OC,

Załącznik nr 6 - klauzula informacyjna Udzielającego zamówienia.

Załącznik nr 7 – minimalne wymagania dotyczące sprzętu medycznego oraz oprogramowania jakim musi dysponować Przyjmujący Zamówienie,

Załącznik nr 8 - upoważnienie do przetwarzania danych osobowych.

** usunąć, jeśli nie dotyczy*

Załącznik nr 6

KLAUZULA INFORMACYJNA

Informacja skierowana do osób, których dane są przetwarzane w konkursie ofert oraz wynikającymi z niego umowami o udzielenie świadczeń zdrowotnych w Narodowym Instytucie Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowym Instytucie Badawczym z siedzibą w Warszawie (na podstawie art. 13 RODO).

Zgodnie z art. 13 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016), dalej „RODO”, Zamawiający informuje, że:

2. Administratorem danych osobowych Wykonawcy jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy (dalej „NIO-PIB”) ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa.
3. Z Inspektorem Ochrony Danych w NIO-PIB można się skontaktować telefonicznie lub e-mailowo. **Telefon 22 5462889, e-mail iod@pib-nio.pl**.
4. Podstawę prawną przetwarzania stanowi:
 - a) art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, gdy jest niezbędne podjęcie działań przed zawarciem umowy, na żądanie osoby, której dane dotyczą;
 - b) art. 6 ust. 1 lit. c) RODO, w związku z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności z:
 - ustawą z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości,
 - ustawą z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej,
 - ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;
 - c) art. 6 ust. 1 lit. f) RODO, ze względu na uzasadnione interesy Administratora, w zakresie: ustalenia, obrony i dochodzenia roszczeń, tworzenia zestawień, analiz i statystyk na potrzeby wewnętrzne Administratora.
5. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy mogą być osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę o dostępie do informacji publicznej, a także podmioty uprawnione na podstawie przepisów prawa, podmioty kontrolne i nadzorcze, procesorzy w związku ze zleconymi przez Zamawiającego działaniami, osoby lub podmioty wykonywujące na rzecz NIO-PIB usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe oraz świadczące pomoc prawną.
6. Dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane przez okres 10 lat od końca roku w którym wygasła umowa. Okres przetwarzania może zostać każdorazowo przedłużony o czas przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami. Po tym okresie dane będą przetwarzane jedynie w zakresie i przez czas wymagany przepisami prawa, w szczególności przepisami o rachunkowości i prawa podatkowego oraz o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
7. Podanie przez Wykonawcę danych osobowych jest dobrowolne, jednak brak tych danych może skutkować niemożnością zawarcia i realizacji umowy.

8. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, zgodnie z art. 22 RODO.
9. Wykonawca posiada:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych ;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO.
10. Wykonawcy nie przysługuje:
 - w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania jest art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO.

Załącznik nr 8

UPOWAŻNIENIE DO PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

**Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowy Instytut
Badawczy z siedzibą w Warszawie**

zwany dalej „Administratorem”

upoważnia do przetwarzania danych osobowych:

.....
zwanego/ną dalej „Osobą upoważnioną”

wydane do umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych nr

1. Administrator upoważnia Osobę upoważnioną do przetwarzania danych osobowych pacjentów Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego Instytutu Badawczego z siedzibą w Warszawie w zakresie: imię, nazwisko, płeć, PESEL, data urodzenia, adres, numer telefonu, e-mail oraz dane medyczne - wyłącznie w zakresie i w celu niezbędnym do wykonywania przez Osobę upoważnioną obowiązków wynikających z zawartej umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych.
2. Upoważnienie ważne jest przez okres trwania umowy.
3. Administrator może cofnąć przedmiotowe upoważnienie, w przypadku gdy Osoba upoważniona przetwarza dane niezgodnie z upoważnieniem lub zawartą umową.
4. Osoba upoważniona może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w pomieszczeniach wyznaczonych przez Administratora, na sprzęcie i urządzeniach przez niego udostępnionych. Danych osobowych nie można kopiować, zapisywać, przenosić na inne nośniki i urządzenia, jak również wynosić poza wyznaczone przez Administratora miejsca udzielania świadczeń zdrowotnych.
5. Osoba upoważniona oświadcza, że zapoznała się z powszechnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w tym z RODO, a także z obowiązującymi u Administratora środkami technicznymi i organizacyjnymi zapewniającymi ochronę przetwarzanych danych osobowych i zobowiązuje się do ich stosowania.
6. Osoba upoważniona zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych osobowych oraz sposobów ich zabezpieczania zarówno w okresie trwania umowy, jak również po ustaniu stosunku prawnego łączącego Strony.

OSOBA UPOWAŻNIONA

.....

ADMINISTRATOR

.....

Protokół dostarczenia i odbioru materiału i wyników badania

[illegible]

za miesiąc roku

Przedmiot umowy:

Dzień miesiąca	Nazwa wykonanego świadczenia zdrowotnego	Liczba świadczeń wykonanych terminowo	Liczba świadczeń wykonanych nieterminowo	Nazwa wykonanego świadczenia zdrowotnego	Liczba świadczeń wykonanych terminowo	Liczba świadczeń wykonanych nieterminowo	Nazwa wykonanego świadczenia zdrowotnego	Liczba świadczeń wykonanych terminowo	Liczba świadczeń wykonanych nieterminowo	Nazwa wykonanego świadczenia zdrowotnego	Liczba świadczeń wykonanych terminowo	Liczba świadczeń wykonanych nieterminowo
1												
2												
3												
4												
5												
6												
7												
8												
9												
10												
11												
12												
13												
14												
15												
16												
17												
18												
19												
20												
21												
22												
23												
24												
25												
26												
27												
28												
29												
30												
31												
	Łączna liczba	0	0	Łączna liczba	0	0	Łączna liczba	0	0	Łączna liczba	0	0
	Stawka brutto za świadczenie			Stawka brutto za świadczenie			Stawka brutto za świadczenie			Stawka brutto za świadczenie		
	Wartość brutto usługi	0,00 zł	0,00 zł	Łączna wartość brutto usługi	0,00 zł	0,00 zł	Łączna wartość brutto usługi	0,00 zł	0,00 zł	Łączna wartość brutto usługi	0,00 zł	0,00 zł
	Łączna wartość brutto usługi											

Oświadczam, że świadczenia zdrowotne zostały wykonane zgodnie z obowiązującymi standardami
akredytacyjnymi oraz, że zostały prawidłowo udokumentowane
Podpis i pieczęć wykonującego w/w świadczenia

Potwierdzam wykonanie świadczeń pod względem merytorycznym i formalnym
Podpis i pieczęć kierownika Komórki Organizacyjnej

Uwaga: Do rejestru należy dołączyć podpisany wydruk listy udzielonych świadczeń zdrowotnych (rozpoznan patomorfologicznych) z systemu PASAICH w/w. Kryterium: data zwierzenia, wynik ostateczny, wynik podpisany cyfrowo.

[illegible]

Minimalne wymagania dotyczące sprzętu medycznego oraz oprogramowania**1. Minimalne wymagania sprzętu medycznego (mikroskop optyczny):**

- 1.1. Mikroskop optyczny;
- 1.2. Certyfikat CE do diagnostyki medycznej in vitro potwierdzony Deklaracją Zgodności z wymaganiami określonymi w dyrektywie 98/79/WE;
- 1.3. Optyka w systemie korekcji do nieskończoności;
- 1.4. Maksymalne pole widzenia co najmniej FN=22;
- 1.5. Obiektywy o długości optycznej nie większej niż 45mm, o powiększeniach:
 - 1.5.1.1. Min. Plan Fluorytowy lub równoważny 4x/,
 - 1.5.1.2. Min. Plan Fluorytowy lub równoważny 10x/,
 - 1.5.1.3. Min. Plan Fluorytowy lub równoważny 20x/,
 - 1.5.1.4. Min. Plan Fluorytowy lub równoważny 40x/.

2. Minimalne wymagania programowe i sprzętowe:

2.1. Do poprawnej pracy wymagane jest posiadanie dostępu do sieci internetowej o ciągłym i nieprzerwanym sygnale oraz prędkości gwarantującej zapewnienie płynnej pracy diagnostycznej;

2.2. Do poprawnej pracy wymagane jest zainstalowanie na komputerze Przyjmującego zamówienie aktualnej wersji przeglądarki internetowej Mozilla Firefox, dostępnej darmowo na stronie internetowej jej producenta: www.firefox.pl;

2.3. Komputer Przyjmującego zamówienie musi spełniać następujące minimalne wymagania programowe i sprzętowe:

- procesor zgodny z architekturą Intel i386, zegar 1.2 GHz
- 1GB pamięci operacyjnej RAM
- 1GB miejsca na twardym dysku
- karta sieciowa 100Mbit/s, dostęp do sieci, za pośrednictwem której osiągalny jest Serwer
- System operacyjny Microsoft Windows XP lub nowszy (Vista, 7, 8, 8.x)
- Przeglądarka internetowa Mozilla Firefox
- karta graficzna i monitor (wyświetlacz) zgodne z minimalną rozdzielczością 1280x768 pikseli (mniejsze rozdzielczości są dopuszczalne, ale mogą ograniczać komfort pracy z Programem).

