

Projekt umowy

UMOWA nr/2023/M

na wykonywanie badań molekularnych i cytogenetycznych

zawarta w dniu2023 r. w Pilchowicach pomiędzy:

Szpitałem Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach, 44 - 145 Pilchowice, ul. Dworcowa 31, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy w Gliwicach, X Wydział Gospodarczy KRS pod numerem 0000050139, NIP: 9691162275, REGON: 276215293 reprezentowanym przez:

lek. med. Joannę Niestrój-Ostrowską - Dyrektora Szpitala

zwanym w dalszej części „**Udzielającym zamówienia**”

a

.....

reprezentowanym przez:

.....

zwanym w dalszej części „**Przyjmującym zamówienie**”

zwanymi dalej również łącznie „**Stronami**” lub każde z osobna „**Stroną**”,

na podstawie Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. (tekst jednolity: Dz. U. 2023 r. poz. 991 ze zm.) oraz Ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych (tekst jednolity: Dz.U. 2022 poz. 2561 z późn. zm.).

§ 1

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie **wykonywania badań molekularnych i cytogenetycznych na rzecz pacjentów Szpitala Chorób Płuc w Pilchowicach**.
2. Zakres badań, do których wykonywania zobowiązany jest Przyjmujący zamówienie, ilości badań oraz ceny jednostkowe określone są w **Załączniku nr 1** do niniejszej umowy.
3. Udzielający zamówienia zastrzega, iż ilości określone w **Załączniku nr 1** są szacunkowe i mogą ulec zmianie - zarówno zwiększeniu jak i zmniejszeniu. Z tytułu ograniczenia ilości udzielanych świadczeń Przyjmującemu zamówienie nie przysługują żadne roszczenia ani kary umowne i inne odszkodowania z tytułu niezrealizowania umowy. Zwiększenie ilości udzielanych świadczeń nie wymaga aneksowania umowy i będzie miało miejsce w sytuacjach wynikających z bieżącego zapotrzebowania Udzielającego zamówienia.
4. Minimalna liczba osób jakie będą wykonywały świadczenia będące przedmiotem niniejszej umowy wynosi

§ 2

Zasady realizacji umowy

1. Badania wykonywane będą na podstawie skierowań (**wzór skierowania stanowi Załącznik nr 2**) wystawionych przez Udzielającego zamówienie, zawierających wszystkie niezbędne dane potrzebne do realizacji badania.

2. Badania wykonywane będą na bloczkach parafinowych zawierających utkanie nowotworu, a w przypadku badań molekularnych również na rozmazach cytologicznych zawierających komórki nowotworowe.
3. Materiał do badania będzie dostarczany przez Udzielającego zamówienia na koszt Przyjmującego zamówienie wraz ze skierowaniem oraz rozpoznaniem histopatologicznym.
4. Zwrot materiału do badań wraz z wynikiem badania będzie wysyłany na koszt Przyjmującego zamówienie na adres wskazany przez Udzielającego zamówienie.
5. Przyjmujący zamówienie w dniu rozpoczęcia realizacji umowy wskaże Udzielającemu zamówienie przewoźnika, który będzie dokonywał dostawy materiału do badań. Udzielający zamówienie będzie przekazywał przewoźnikowi polecenie przewozu materiału do badań, który to przewóz będzie odbywał się na koszt Przyjmującego zamówienie.
6. **Czas oczekiwania na wynik badania wynosi dni roboczych** i liczony jest od dnia dostarczenia materiału do Przyjmującego zamówienie (wraz z kompletną dokumentacją) do dnia udostępnienia wyniku Udzielającemu zamówienie. Czas oczekiwania na wynik badania może ulec wydłużeniu, jeżeli materiał biologiczny został utrwalony niezgodnie ze standardami. Przyjmujący zamówienie do dnia rozpoczęcia realizacji umowy dostarczy do Udzielającego zamówienie własne procedury dotyczące przygotowania materiału biologicznego, które stanowią **Załącznik nr 8** do niniejszej umowy.
7. Materiał wraz z wynikiem badania będzie wysyłany (zwracany) przez Przyjmującego zamówienie w dni robocze na własny koszt na adres wskazany w **Załączniku nr 4**.
8. W przypadku każdorazowej zmiany Zarządzenia Prezesa NFZ w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne – świadczenia wysokospecjalistyczne, Udzielający Zamówienia zwróci się do Przyjmującego Zamówienie z prośbą o weryfikację ewentualnych zmian wprowadzonych w sposobie klasyfikacji badań objętych Umową do celów rozliczeń.
9. Strony dopuszczają również możliwość dostarczenia wyników badań za pomocą szyfrowanego maila.
10. Udzielający zamówienia wskazuje osoby i numery telefonów, pod którymi Przyjmujący zamówienie ma prawo udzielać informacji dotyczącej wyników badań zleconych przez Udzielającego zamówienia. Wykaz danych teled adresowych stanowi **Załącznik nr 4** do niniejszej umowy.
11. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest monitorować realizację umowy i na wezwanie Udzielającego Zamówienia przedstawić wykaz wykonanych badań laboratoryjnych według klasyfikacji ICD9 w wersji słownika aktualnie określonego przez NFZ.
12. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do bieżącego informowania Przyjmującego Zamówienie o zmianach organizacyjnych mających wpływ na zlecenie i odbiór wyników badań.

§ 3

1. Przyjmujący zamówienie jest uprawniony do udzielania świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy, zgodnie z Ustawą o działalności leczniczej oraz właściwymi przepisami regulującymi zakres świadczeń objętych umową - posiada wpis do właściwego Rejestru i wymagane prawem zezwolenia na prowadzenie działalności.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań z należytą starannością przez osoby posiadające odpowiednią wiedzę, kwalifikacje i uprawnienia, przy użyciu aparatury medycznej, urządzeń i sprzętu spełniającego wymagania określone w odrębnych przepisach, posiadających odpowiednie certyfikaty, atesty i kalibracje oraz w pomieszczeniach spełniających i odpowiadających wymaganiom określonym w odrębnych przepisach.

3. Przyjmujący zamówienie zapewnia wykonywanie świadczeń objętych umową zgodnie z wymogami określonymi w odpowiednich przepisach, w szczególności Ustawą o diagnostyce laboratoryjnej (tekst jednolity: Dz.U. 2023 r. poz. 2125 ze zm.), Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz.U. 2004 nr 43 poz. 408 ze zm.) oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych laboratoryjnej (tekst jednolity: Dz.U. 2019 r. poz. 1923 ze zm.), a także rozporządzeniami Prezesa NFZ.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zapewnienia we własnym zakresie ciągłości świadczenia usług stanowiących przedmiot umowy.
5. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na to, że w każdym przypadku nie wywiązywania się przez niego z postanowień niniejszej umowy z przyczyn od niego zależnych, Udzielający zamówienie zachowuje prawo do zastępczego zlecenia wykonania usług objętych przedmiotem niniejszej umowy na koszt Przyjmującego zamówienie, po upływie wyznaczonego przez Udzielającego terminu na usunięcie nieprawidłowości.
6. Przyjmujący zamówienie nie może powierzyć wykonania żadnej części przedmiotu umowy Podwykonawcom bez zgody Udzielającego zamówienie.

§ 4

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do dokonania rejestracji umowy na portalu Świadczeniodawcy NFZ w ciągu 7 dni od daty zawarcia umowy. Kod świadczeniodawcy: **126/100535**.
2. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo kontroli sposobu wykonywania przez Przyjmującego zamówienie przedmiotu umowy, a w ramach tego m.in. żądania pisemnych wyjaśnień, w szczególności co do realizacji i zakresu wykonywanych świadczeń, prowadzenia dokumentacji medycznej, sprawozdawczości statystycznej oraz sposobu dokonywania rozliczeń za wykonane usługi.
3. Przyjmujący zamówienie przyjmuje na siebie obowiązek poddawania się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia oraz innych uprawnionych organów w zakresie świadczeń udzielanych w ramach niniejszej umowy, na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.
4. Przyjmujący zamówienie na każde żądanie Udzielającego zamówienia w terminie do 5 dni roboczych od wezwania przedstawi potwierdzone za zgodność z oryginałem kserokopie certyfikatów europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu.
5. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji medycznej oraz sprawozdawczości statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami.

§ 5

Osoby wyznaczone do kontaktu

1. Do nadzoru realizacji umowy upoważnione są osoby - zgodnie z **Załącznikiem nr 5** do niniejszej umowy.
2. Strony mają obowiązek zapewnić z wyznaczonymi osobami stały kontakt telefoniczny oraz mailowy.
3. Zmiana osób wyznaczonych przez Strony do nadzoru nad realizacją umowy nie wymaga zawierania przez Strony aneksu do Umowy. Zmiana powyższa wymaga pisemnego poinformowania przez Stronę dokonującą zmiany osoby i skutkuje zmianą **Załącznika nr 4** do Umowy.

§ 6
Termin realizacji umowy

Umowa obowiązuje od dnia **01.01.2024 r. do 31.12.2025 r.**

§ 7
Wynagrodzenie i zasady rozliczeń

1. Strony ustalają, że okresem obrachunkowym za wykonaną usługę jest miesiąc kalendarzowy.
2. Za wykonane usługi Przyjmujący zamówienie wystawi i dostarczy Udzielającemu zamówienia fakturę VAT w terminie do 10 dnia każdego miesiąca za miesiąc poprzedni.
3. Za realizację przedmiotu umowy Przyjmującemu zamówienie przysługiwać będzie wynagrodzenie stanowiące iloczyn faktycznie wykonanych w ciągu danego miesiąca badań i cen jednostkowych, określonych w **Załączniku nr 1** do umowy.
4. Zapłata należności następować będzie za okresy miesięczne na podstawie prawidłowo wystawionych faktur VAT, w terminie do 30 dni od daty wpływu do Udzielającego zamówienie prawidłowo wystawionej faktury VAT. Strony zgodnie przyjmują, że za datę wpływu prawidłowo wystawionej faktury VAT uznaje się dzień, w którym Udzielający zamówienie mógł zapoznać się z treścią faktury VAT. Udzielający zamówienia dopuszcza złożenie faktury elektronicznie na adres e-mail: faktury@szpital-pilchowice.pl.
5. Za dzień zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
6. Faktura VAT zostanie wystawiona zgodnie z następującymi danymi Udzielającego zamówienia: Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa, 44-145 Pilchowice, ul. Dworcowa 31, NIP 9691162275.
7. Podstawą wystawienia faktury jest miesięczne zestawienie zawierające rodzaj i ilość badań wykaz pacjentów objętych badaniem (imię, nazwisko, adres oraz numer PESEL), a także nazwę komórki organizacyjnej Udzielającego zamówienia, z którego skierowano pacjenta i nazwisko lekarza kierującego. Udzielający zamówienia zapłaci Przyjmującemu zamówienie tylko za badania wykonane i potwierdzone uzyskaniem wyniku.
8. Udzielający zamówienia będzie wpłacał należności za zrealizowane świadczenia na rachunek na fakturze wskazany przez Przyjmującego zamówienie.
9. W cenach jednostkowych zawierają się wszystkie koszty związane z wykonaniem przedmiotowych badań tj. koszt badań, transportu, podatki, i pozostałe koszty konieczne do wykonania umowy.
10. Strony ustalają, że ceny jednostkowe wskazane w formularzu cenowym pozostają niezmienione przez okres 12 miesięcy licząc od daty rozpoczęcia realizacji umowy.
11. Po upływie okresu, o którym mowa w ust. 10, zmiana cen świadczonych usług może być dokonana za porozumieniem Stron i nie może być wyższa niż wskaźnik wzrostu cen towarów i usług ogłoszonych przez Prezesa GUS za rok poprzedni.
12. Usługi stanowiące przedmiot niniejszej umowy mają charakter usług w zakresie opieki medycznej, służą profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia i jako takie podlegają zwolnieniu z podatku VAT zgodnie z art.43 obowiązującej ustawy o podatku od towarów i usług (tekst jednolity: Dz. U.2021 poz. 685 z późn. zm.).
13. W przypadku nieuregulowania przez Udzielającego zamówienia płatności w terminie określonym w ust. 4. Udzielający zamówienia zapłaci odsetki ustawowe za opóźnienie, liczone od dnia następnego po dniu, w którym zapłata miała być dokonana.
14. Udzielający zamówienia nie wyraża zgody na dokonanie przez Przyjmującego zamówienie cesji umowy, jej części lub wynikającej z niej wierzytelności.
15. **Szacunkowa wartość umowy na wynosi: zł brutto** (słownie:).

§ 8

Ubezpieczenie

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej z tytułu świadczonych usług, obejmującej co najmniej sumę gwarancyjną określoną w powszechnie obowiązujących przepisach prawa.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do utrzymywania ważnego ubezpieczenia i niezmnieszania jego zakresu oraz sumy przez cały okres obowiązywania umowy.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do dostarczenia na każde pisemne wezwanie Udzielającego zamówienia potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii polisy OC wraz z dowodem jej opłacenia - w terminie do 7 dni od daty otrzymania wezwania - pod rygorem natychmiastowego rozwiązania umowy z wyłącznej winy Przyjmującego zamówienie.

§ 9

Odpowiedzialność

1. Przyjmujący zamówienie ponosi odpowiedzialność z tyt. wyrządzenia szkody osobowej i rzeczowej powstałej na skutek swojego działania lub zaniechania w związku z realizacją przez niego przedmiotu niniejszej umowy.
2. Odpowiedzialność Przyjmującego zamówienie za szkodę powstałą wskutek niewykonania lub nienależytego wykonania przez niego umowy, będzie ustalana zgodnie z zasadami określonymi w Kodeksie cywilnym.

§ 10

Kary umowne

1. W przypadku realizacji umowy niezgodnie z jej zapisami oraz treścią umowy lub warunkami konkursu, Udzielający zamówienie wystawi Protokół wadliwej usługi (**Załącznik nr 6**).
2. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do naliczenia Przyjmującemu zamówienie kary umownej w wysokości:
 - a) 5 % wartości brutto zleconego badania (określonego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy) za każdy dzień opóźnienia w dostarczeniu i wydaniu wyniku Udzielającemu zamówienie,
 - b) 50,00 zł za każdy dzień opóźnienia w przedłożeniu kopii umowy ubezpieczenia OC, przy czym za przedłożenie uważa się datę wpływu kopii umowy ubezpieczenia do siedziby Udzielającego zamówienie,
 - c) 50,00 zł za każdy dzień niezrealizowania obowiązku, o którym mowa w § 4 ust. 1.
 - d) 100,00 zł za każdy inny niż wskazany w niniejszym ustępie stwierdzony przypadek naruszenia obowiązków objętych niniejszą umową,
 - e) 5 % wartości niezrealizowanej części wynagrodzenia brutto, określonego w §7 ust. 15 umowy, za odstąpienie przez Przyjmującego zamówienie od umowy lub jej rozwiązanie w całości lub części z przyczyn za które Udzielający zamówienie nie odpowiada lub za odstąpienie lub rozwiązanie umowy przez Udzielającego zamówienie z powodu rażącego naruszenia przez Przyjmującego zamówienie postanowień niniejszej umowy. Rażącym naruszeniem przedmiotu umowy będzie co najmniej 3-krotne uchybienie w wykonaniu przedmiotu umowy potwierdzone Protokołem wadliwej usługi.
3. W przypadku nałożenia kar przez NFZ lub inne uprawnione do kontroli instytucje na Udzielającego zamówienia za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań, zawinione przez Przyjmującego zamówienie, Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo obciążenia Przyjmującego zamówienie kwotą stanowiącą równowartość nałożonej kary.

4. Zastrzeżenie kar umownych nie pozbawia Stron możliwości dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, w przypadku gdy wysokość naliczonych kar umownych nie pokryje powstałej szkody.
5. Udzielającemu zamówienie przysługuje prawo do potrącenia z wynagrodzenia Przyjmującego zamówienie kwoty będącej równowartością nałożonych niniejszą umową kar oraz innych wierzytelności Udzielającego zamówienie wynikających z niniejszej umowy, na co Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę.
6. Kary umowne podlegają kumulacji i stają się wymagalne z chwilą zaistnienia podstaw do ich naliczeń.

§ 11

Rozwiązanie umowy

1. Umowa może być rozwiązana:
 - a) za porozumieniem stron,
 - b) wskutek oświadczenia jednej ze stron z zachowaniem 2 – miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Udzielający zamówienie może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku:
 - a) co najmniej trzykrotnego opóźnienia w dostarczaniu wyników badań lub ich wadliwej jakości i wykonania zleconych świadczeń z nienależytą zawodową starannością lub niezgodnie z obowiązującymi przepisami lub w sposób stanowiący zagrożenie dla zdrowia lub życia pacjentów przez Przyjmującego zamówienie – co zostanie potwierdzone wystawieniem Protokołu wadliwej usługi (**Załącznik nr 6**),
 - b) utraty przez Przyjmującego zamówienie uprawnień koniecznych do wykonywania świadczeń objętych niniejszą umową,
 - c) naruszenia przez Przyjmującego zamówienie zobowiązania o poufności i tajemnicy danych oraz naruszenia ochrony danych osobowych,
 - d) nie zawarcia przez Udzielającego zamówienie kontraktu z NFZ obejmującego przedmiot umowy lub zaprzestania przez NFZ finansowania świadczeń w tym zakresie,
 - e) braku aktualnej polisy ubezpieczeniowej.
3. Przyjmującemu zamówienie przysługuje prawo do odstąpienia od umowy, jeżeli Udzielający zamówienie nie zapłaci w terminie należności za dwa kolejne rachunki, poprzedzone wezwaniem do zapłaty.
4. Oświadczenie o wypowiedzeniu wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
5. W przypadku rozwiązania umowy w trybie ust. 2 Przyjmującemu zamówienie nie przysługuje z tego tytułu odszkodowanie.

§ 12

Zmiany umowy

1. Wszelkie zmiany w treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Nieważna jest zmiana postanowień umowy oraz wprowadzanie nowych postanowień do umowy niekorzystnych dla Udzielającego zamówienia, chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§ 13 Przetwarzanie danych osobowych

1. Strony umowy zgodnie oświadczają, że w związku z zawartą umową, mogą wystąpić przypadki przetwarzania danych osobowych. W związku z powyższym każda ze stron zobowiązana jest realizować wszelkie obowiązki wynikające z przepisów prawa jakie na niej spoczywają w związku z przetwarzaniem danych osobowych, w tym w szczególności zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 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) oraz Ustawą o ochronie danych osobowych z dnia 10 maja 2018 r. (tekst jednolity: Dz. U. 2019 r. poz. 1781 z późn. zm.).
2. Szczegóły przetwarzania danych osobowych uregulowane zostały odrębnym porozumieniem Stron, stanowiącym **Załącznik nr 3** do niniejszej Umowy.
3. W przypadku wystąpienia naruszenia przepisów dotyczących Ochrony Danych Osobowych przez jedną ze Stron, jest ona zobowiązana pokryć wszelkie koszty poniesione w związku z tym naruszeniem.
4. Udzielający zamówienia jest administratorem danych osobowych Przyjmującego zamówienie oraz osób fizycznych występujących w jego imieniu, biorących udział w wykonaniu umowy oraz w odniesieniu do danych pozyskanych w związku z niniejszą umową.
5. Udzielający zamówienia zobowiązuje Przyjmującego zamówienie do przekazania w jego imieniu informacji (**Załącznik nr 7** do umowy) na temat przetwarzania danych osobowych oraz przysługujących praw w związku z przetwarzaniem tych danych, o których mowa w art. 14 RODO, wszystkim osobom biorącym udział w wykonaniu Umowy, w tym wskazanym do bieżącego kontaktu, koordynacji, nadzoru oraz obsługi wszelkich formalności w ramach realizacji Umowy.

§ 14 Postanowienie końcowe

1. 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.
2. Strony nie mogą, bez uprzedniej pisemnej zgody drugiej Strony, przenieść na osobę trzecią, praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy, w tym wierzytelności, przysługujących Stronom wobec siebie na podstawie niniejszej umowy ani dokonać przekazu lub innego rozporządzenia wierzytelnością o podobnym rezultacie lub charakterze. Powyższy zakaz dotyczy także praw związanych z wierzytelnością, w szczególności roszczeń o odsetki.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz właściwych ustaw, w szczególności Ustawy o działalności leczniczej, Ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz Ustawy o diagnostyce laboratoryjnej.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.
5. Integralną częścią umowy są niniejsze **Załączniki**:
Załącznik nr 1 – Wykaz i ceny badań (Formularz oferty, załącznik nr 1 do SWKO)
Załącznik nr 2 – Wzór skierowania na badania

Załącznik nr 3 – Wykaz danych teleadresowych do przekazania wyników badań oraz udzielania informacji dotyczących zleconych badań

Załącznik nr 4 – Porozumienie o wymianie danych osobowych między PWDL

Załącznik nr 5 – Osoby wyznaczone do nadzoru nad realizacją umowy

Załącznik nr 6 – Protokół wadliwej dostawy

Załącznik nr 7 – Klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych

Załącznik nr 8 – Procedury przygotowania materiału biologicznego

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

L.p.	Rodzaj badania	Szacunkowa liczba badań w okresie realizacji umowy*	Cena brutto (zł) za wykonanie jednego badania**	Wartość brutto (zł) za badania
1.	ALK – badanie rearanżacji genu ALK metodą FISH Badanie FISH/ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu 2 sond - złożone badanie genetyczne – pkt. 2 poz. 2.3. Załącznika nr 7 do Zarządzenia Nr 118/2021/DSOZ Prezesa NFZ – kod produktu 5.53.01.0005002	16		
2.	EGFR – badanie mutacji (badanie obejmuje również mutację T790M) Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu reakcji PCR lub sekwencjonowania Sangera - proste badanie genetyczne – pkt. 1 poz. 1.3. Załącznika nr 7 do Zarządzenia Nr 118/2021//DSOZ Prezesa NFZ – kod produktu 5.53.01.0005001	22		
3.	EGFR ctDNA – badanie mutacji EGFR w osoczu (badanie obejmuje również mutację T790M) (ICD-10 C34) Analiza jednej lub kilku mutacji wykrywanych w od jednego do 6 amplikonów przy użyciu reakcji PCR - proste badanie genetyczne – pkt. 1 poz. 1.3. Załącznika nr 7 do Zarządzenia Nr 118/2021/DSOZ Prezesa NFZ – kod produktu 5.53.01.0005001	1		
4.	PD-L1 – badanie ekspresji antygenu PD-L1 Badanie wykonywane techniką IHC z zastosowaniem przeciwciała 22C3	80		
5.	ROS1 – Badanie rearanżacji genu ROS1 metodą FISH (ICD-10 C34) Badanie FISH/ISH do komórek nowotworowych z zastosowaniem zestawu 2 sond - złożone badanie genetyczne – pkt. 2 poz. 2.3. Załącznika nr 7 do Zarządzenia Nr 118/2021//DSOZ Prezesa NFZ – kod produktu 5.53.01.0005002	15		
6.	NGS panel kliniczny dla raka płuca – badanie trch. NGS (ICD-10 C34) Test zaawansowany – badanie molekularne – sekwencjonowanie NGS (powyżej 40 amplikonów) - zaawansowane badanie genetyczne – pkt. 3 poz. 3.3. Załącznika nr 7 do Zarządzenia Nr 118/2021//DSOZ Prezesa NFZ – kod produktu 5.53.01.0005003	60		
			Razem:	

* Liczba badań jest zależna od rzeczywistych potrzeb Udzielającego zamówienia.

** cena badania obejmuje również koszt transportu materiału do badania oraz dostarczenia wyniku z pozostałym materiałem (transport tam i z powrotem).

Wzór skierowania na badania

Porozumienie o wymianie danych osobowych pomiędzy PWDL

Wykaz danych teleadresowych do przekazania wyników badań oraz udzielania informacji dotyczących zleconych badań które zostały wskazane przez Udzielającego zamówienia

Adres dostarczania wyników badań i zwrotu bloczków parafinowych/ niewykorzystanych rozmazów cytologicznych za pośrednictwem operatorów pocztowych i kurierskich:

Miejsce dostarczenia	lokalizacja	nr telefonu	adres e-mail

Niniejszym potwierdzam, że w/w dane teleadresowe służą do odbioru wyników badań pacjentów Udzielającego zamówienia. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do zapewnienia, że wskazane urządzenia oraz adresy elektroniczne są obsługiwane wyłącznie przez osoby upoważnione i zobowiązane do zachowania danych w tajemnicy.

Uwaga:

Zmiana wykazu danych teleadresowych do odbioru wyników badań po Stronie Udzielającego zamówienia wymaga każdorazowej aktualizacji niniejszego załącznika.

.....

(data, pieczęć, podpis osoby uprawnionej do reprezentowania Udzielającego zamówienia)

OSOBY ODPOWIEDZIALNE ZA REALIZACJĘ UMOWY

Lp.	Imię i nazwisko	Stanowisko służbowe	nr telefonu / e-mail
Ze strony Wykonawcy			
1			
2			
Ze strony Zamawiającego			
1			
2			

QED-012

PROTOKÓŁ WADLIWYCH USŁUG

Nr/

Nazwa i adres dostawcy wadliwej usługi:

.....
.....

Data przyjęcia wadliwej usługi:

Nazwa i/lub typ dostarczonego towaru:

.....
.....
.....

Rodzaj i/lub numer dowodu dostawy, umowy

Stwierdzone Usterki / Niezgodności

.....
.....
.....
.....

.....
Podpis dostawcy

Wynik Reklamacji

.....
.....
.....
.....
.....
.....

.....
data i podpis osoby upoważnionej –
stwierdzającej niezgodność

.....
data przyjęcia,
podpis osoby przyjmującej protokół do
Działu Zamówień Publicznych

KLAUZULA INFORMACYJNA DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach, ul. Dworcowa 31, 44-145 Pilchowice, tel. 32 33 19 903, e-mail: szpital@szpital-pilchowice.pl (dalej: Administrator).
2. Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować za pomocą poczty elektronicznej: iod@szpital-pilchowice.pl lub za pośrednictwem danych kontaktowych Szpitala.
3. Administrator przetwarza Pani/Pana dane osobowe na podstawie i zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku 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”).
4. Przetwarzaniem danych osobowych objęte są Pani/Pana imię, nazwisko, numer telefonu kontaktowego oraz adres email.
5. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w celu kontaktowania się z Panią/Panem jako osoby do realizacji, bądź osoby upoważnionej do reprezentacji **NAZWA WYKONAWCY** w związku z zawarciem i wykonaniem Umowy z Administratorem (art. 6 ust. 1 lit. f RODO), a także w celu ewentualnego ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń związanych z zawartą Umową (art. 6 ust. 1 lit. f RODO).
6. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane w sposób zapewniający odpowiednie bezpieczeństwo tych danych, w tym ochronę przed niedozwolonym lub niezgodnym z prawem przetwarzaniem oraz przypadkową utratą, zniszczeniem lub uszkodzeniem.
7. Pani/Pana dane osobowe mogą być przekazywane pracownikom i współpracownikom Administratora, dostawcom systemów informatycznych i usług IT, podmiotom świadczącym na rzecz Administratora usługi księgowo i prawne, a także innym podmiotom świadczącym na rzecz Administratora inne usługi niezbędne do wykonania Umowy. W zakresie określonym w przepisach prawa dane osobowe mogą być przekazywane i udostępniane innym osobom i podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa, w tym organom lub sądom.
8. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez okres niezbędny do wykonania Umowy lub innych stosunków prawnych, które zostaną nawiązane w związku z jej realizacją, a po ich zakończeniu jedynie w przypadku gdy będzie to niezbędne do realizacji praw stron wynikających z Umowy bądź tych stosunków prawnych, w tym w celu ewentualnego ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń –przez okres przedawnienia takich roszczeń przewidziany przepisami prawa.
9. Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państw trzecich, tj. do państw spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego, ani nie będą przedmiotem zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania.
10. Ma Pani/Pan prawo żądania dostępu do swoich danych osobowych, w tym uzyskiwania ich kopii, sprostowania i poprawiania danych nieprawidłowych, żądania uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, jak również do zgłoszenia Administratorowi żądania usunięcia swoich danych osobowych lub ograniczenia ich przetwarzania. Ma Pani/Pan także prawo zgłoszenia Administratorowi sprzeciwu wobec dalszego przetwarzania swoich danych osobowych, a także przeniesienia danych osobowych.
11. Ma Pani/Pan prawo cofnąć zgodę na przetwarzanie danych osobowych w każdym czasie, przy czym nie wpływa to na zgodność z prawem przetwarzania danych dokonanej na podstawie udzielonej zgody przed jej wycofaniem.
12. W przypadku wątpliwości co do prawidłowości przetwarzania danych osobowych, ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych osobowych, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa).

Procedury przygotowania materiału biologicznego