

UMOWA nr

**na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej analitycznej,
mikrobiologicznej, serologii krwi i banku krwi**

zawarta w dniu roku w Gdańsku pomiędzy:

Szpitałem Dziecięcym Polanki im. Macieja Płażyńskiego w Gdańsku sp. z o.o. 80-308 Gdańsk-Oliwa, ul. Polanki 119, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Gdańsk-Północ, VII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem 0000434843, z kapitałem zakładowym w kwocie 38 000 000 zł nr NIP 5842728762 nr REGON 000294208, reprezentowanym przez:

Prezes Zarządu – Małgorzatę Paszkowicz

Wiceprezesa Zarządu – Michała Owczarczaka

zwanym w dalszej części umowy „**Udzielającym Zamówienia**”

a

.....z siedzibą w

działającą na podstawie

pod numerem.....

z kapitałem zakładowym w kwocie

REGON NIP

zwaną w dalszej części umowy „**Przyjmującym Zamówienie**”

reprezentowaną przez:

§ 1.

Umowa niniejsza zostaje zawarta w wyniku konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej analitycznej, mikrobiologicznej, serologii krwi i banku krwi wraz z dzierżawą pomieszczeń przeprowadzonego w trybie art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2025 r., poz. 450).

§ 2.

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej analitycznej, mikrobiologicznej, serologii krwi i banku krwi na zasadach określonych w niniejszej umowie, Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert (SWKO) oraz ofercie złożonej przez Przyjmującego zamówienie wraz z załącznikami. Zakres świadczeń zdrowotnych do których wykonywania zobowiązany jest Przyjmujący zamówienie, oraz ceny jednostkowe za wykonanie danego rodzaju świadczeń określone są w załączniku nr 1.
2. Świadczenia zdrowotne wykonywane będą w ustalonych przez Udzielającego zamówienia zakresach badań oraz zgodnie z harmonogramem, z uwzględnieniem monitoringu epidemiologicznego oddziałów i personelu (wykonywanie badań mikrobiologicznych z prób czystościowych pobranych z powierzchni, powietrza i od personelu na nosicielstwo, w przypadkach uzasadnionych epidemiologicznie lub dla oceny prawidłowości wykonywanych procedur higienicznych).
3. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do pobierania materiału do badań zgodnie z obowiązującymi przepisami, normami oraz wytycznymi co do sposobu pobierania materiału do badań określonych przez Przyjmującego zamówienie oraz do dostarczania badań do punktu zbiorczego znajdującego się na terenie dzierżawionym przez Przyjmującego zamówienie.
4. Ilości zamówionych badań są uzależnione od rzeczywistych potrzeb Udzielającego zamówienia. Szacunkową ilość badań przewidywanych do wykonania w ciągu 12 m-cy podano w **załączniku nr 1** do SWKO stanowiącym integralną część umowy.

5. W razie zaistnienia konieczności wykonywania innego badania niż określone w załączniku nr 1 do SWKO, Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do elastycznego reagowania na potrzeby Udzielającego zamówienia i do zapewnienia jego wykonania, z koniecznością zawarcia pisemnego aneksu do umowy. W przypadku konieczności wykonania pilnego badania, innego niż określone w załączniku nr 1 do SWKO Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do jego wykonania, wg cen z własnego cennika. Zwiększenie zamówienia w zakresie wykonywania badań innych niż określone w załączniku nr 1 do SWKO nie może przekroczyć 20% łącznej wartości wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie na podstawie niniejszej umowy.
6. Przedmiot umowy obejmuje również przeszkolenie personelu w zakresie pobierania materiału biologicznego przy użyciu odpowiedniego sprzętu oraz zainstalowanie programu rejestracji badań i przesyłania wyników.
7. Osobami odpowiedzialnymi za współpracę w zakresie przedmiotu niniejszej umowy są:
 - a) ze strony Przyjmującego zamówienie: tel. e-mail
 - b) ze strony Udzielającego zamówienie: tel. e-mail
8. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do wypełnienia obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 14 RODO wobec osób odpowiedzialnych za współpracę w zakresie realizacji przedmiotu niniejszej umowy (załącznik nr 1 do umowy).

§ 3.

1. Przyjmujący zamówienie będzie zobowiązany do urządzenia i prowadzenia banku krwi dla Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie powierzy kierowanie bankiem krwi zatrudnionemu przez siebie kierownikowi pracowni serologii transfuzjologicznej.
2. Przyjmujący zamówienie będzie zobowiązany w szczególności do:
 - kupowania w imieniu Udzielającego zamówienie krwi i jej składników, zgodnie z zapotrzebowaniem składanym przez oddziały Szpitala,
 - wykonywania badań prób zgodności serologicznej z zamówionych preparatów krwi,
 - przechowywania zakupionej krwi wraz z wynikami badań tych preparatów oraz składników krwi dla oddziałów Udzielającego zamówienia,
 - prowadzenia dokumentacji związanej z prowadzeniem banku krwi.
4. Pozostały zakres czynności związanych z prowadzeniem banku krwi oraz zasady ich realizacji określone zostały w SWKO.
5. Przyjmujący zamówienie będzie zobowiązany do odbioru materiałów biologicznych i wykonywania badań całodobowo przez 7 dni w tygodniu w tym w dni wolne od pracy i święta. Materiały biologiczne do badań będą odbierane w lokalizacji Udzielającego zamówienia, w wydzierżawionym od Udzielającego zamówienia pomieszczeniu.
6. Świadczenia zdrowotne objęte niniejszą umową udzielane będą w trybie zwykłym oraz w trybie „cito”(pilne). Wynik badań w trybie „cito” pilnym dostarczany będzie jednostce zlecającej do 60 minut od odbioru materiału, a gazometria do 30 minut od odbioru materiału.
7. W przypadku pilnego badania bakteriologicznego posiewu krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego oraz moczu, materiał musi być bezzwłocznie opracowany przez diagnostę laboratoryjnego.
8. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do świadczenia poniższych typów badań ze względu na czas oczekiwania na wynik badania:
 - badania do 30 minut od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 60 minut od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 120 minut od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 4 godzin od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 24 godzin od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 48 godzin od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 72 godzin od pobrania materiału biologicznego,

- badania do 96 godzin od pobrania materiału biologicznego,
 - badania powyżej 96 godzin od pobrania materiału biologicznego,
 - badania do 168 godzin od pobrania materiału biologicznego.
9. Szczegółowy wykaz badań wchodzących do poszczególnych typów badań zawiera **Załącznik nr 3** do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert, stanowiący integralną część umowy.
 10. Pilne, diagnostyczne testy mikrobiologiczne będą wykonywane w pomieszczeniu przeznaczonym do odbioru materiału biologicznego, przez posiadającego odpowiednie kwalifikacje pracownika Przyjmującego zamówienie.
 11. Przyjmujący zamówienie we własnym zakresie i na własny koszt zapewnia transport materiału biologicznego do analiz laboratoryjnych od Udzielającego zamówienie do miejsca wykonywania tych analiz (nie dotyczy badań, które ze względu na ich pilność muszą być wykonane na terenie Udzielającego zamówienie).
 12. Przyjmujący zamówienia będzie zobowiązany do wykonywania niezwłocznie po odebraniu materiału biologicznego pilnych testów diagnostycznych obejmujących:
 - badanie w kierunku antygenu: rotawirusy, adenowirusy, norowirus w kale,
 - Clostridioides difficile (antigen GDH oraz toksyny) w kale,
 - badanie w kierunku antygenu Campylobacter w kale,
 - Odczyn Paula-Bunnella-Davidsohna w surowicy,
 - antygen RSV w wymazie z nosogardzieli,
 - Streptococcus pneumoniae – antygen w moczu,
 - badanie w kierunku antygenów rozpuszczalnych w surowicy i PMR (meningotest),
 - oznaczenie poziomu troponiny w surowicy,
 - badanie NT-proBNP - oznaczenie stężenia peptydu natriuretycznego typu B (BNP) w próbce krwi.
 13. Świadczenia zdrowotne wykonywane będą w ustalonych przez Udzielającego zamówienia zakresach badań oraz zgodnie z harmonogramem monitoringu epidemiologicznego oddziałów i personelu (wykonywanie badań mikrobiologicznych z prób czystościowych pobranych z powierzchni, powietrza i od personelu na nosicielstwo w przypadkach uzasadnionych epidemiologicznie lub dla oceny prawidłowości wykonywanych procedur higienicznych).
 14. Przyjmujący zamówienie będzie dokonywał analizy występowania na poszczególnych oddziałach tzw. czynników alarmowych zgodnie z załącznikiem nr 1 do rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie listy czynników alarmowych, rejestru zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz. U. 2024 poz. 355) oraz dokonywał analizy profilu lekowrażliwości izolowanych na oddziałach szczepów bakteryjnych, a wyniki analiz przedstawiane będą Udzielającemu zamówienia w formie pisemnej oraz elektronicznej Zespołowi Kontroli Zakażeń Szpitalnych raz na kwartał.
 15. Dodatni wynik badania mikrobiologicznego przekazywany będzie niezwłocznie drogą telefoniczną i pisemną lekarzowi zlecającemu lub lekarzowi dyżurnemu.
 16. Przyjmujący zamówienie zapewni Udzielającemu zamówienia współpracę lekarza mikrobiologa z kierownikami oddziałów Szpitala oraz jego pomoc w przypadkach trudności diagnostycznych, w tym konsultacje telefoniczne oraz bezpośrednio na oddziałach.
 17. Przyjmujący zamówienie zapewni Udzielającemu zamówienia współpracę w postaci comiesięcznych spotkań (w pierwszy roboczy wtorek miesiąca) z osobą odpowiedzialną za rzetelną i terminową realizację zamówienia.
 18. Przyjmujący zamówienie w terminach ustalonych z Udzielającym zamówienie przeprowadzał będzie szkolenia personelu wskazanego przez Udzielającego zamówienie w zakresie:
 - pobierania materiału biologicznego,
 - mikrobiologicznej diagnostyki laboratoryjnej,

- mapy mikrobiologicznej Szpitala.
19. W przypadkach zleceń pilnych Przyjmujący zamówienie będzie gotowy całodobowo do telefonicznego informowania Udziałającego zamówienia o wynikach badań przez 7 dni w tygodniu, w tym dni wolne od pracy i święta.
 20. W przypadkach zleceń pilnych Przyjmujący zamówienie wykona pełną identyfikację bakteriologiczną wraz z antybiotykoqramem w możliwie najkrótszym czasie, a w przypadku braku wzrostu kolonii z dostarczonego materiału, w możliwie najkrótszym czasie poinformuje o tym fakcie lekarza zlecającego badanie lub lekarza dyżurnego.
 21. Przyjmujący zamówienie będzie przekazywał Zespołowi Kontroli Zakażeń Szpitalnych duplikaty wyników badań dodatkowych.
 22. Przyjmujący zamówienie zapewni dostarczenie wyników badań do komórki organizacyjnej Udziałającego zamówienia, z której został skierowany materiał biologiczny do badania w terminie wynikającym z typu badania chyba, że lekarz kierujący na badanie określi w skierowaniu inaczej.
 23. Przyjmujący zamówienie zapewni Udziałającemu zamówienia jałowe pojemniki, podłoża transportowe i transportowo – wzrostowe do pobierania materiału biologicznego, w szczególności wymienione w Rozdziale II pkt 20 SWKO.
 24. Przyjmujący zamówienie w zakresie diagnostyki serologicznej zapewni Udziałającemu zamówienia zastosowanie testów ELISA i immunochromatograficznych wysokiej jakości, to znaczy o dużej czułości i swoistości; wymagane są testy, w których są stosowane antygeny wzorcowe rekombinowane, pozwalające na wykrywanie przeciwciał w poszczególnych klasach globulin; oznaczane klasy przeciwciał w danej jednostce chorobowej powinny być oznaczane z użyciem testu jednego producenta.
 25. Przyjmujący zamówienie zapewni Udziałającemu zamówienia badania z krwi metodą mikrometody przy użyciu odpowiedniego sprzętu.
 26. Przyjmujący zamówienia zapewni Udziałającemu zamówienia jednorazowy sprzęt do pobierania materiału do badań – system aspiracyjno-próżniowy z koniecznymi akcesoriami, który zapewni zachowanie standardów jakości usług, a przede wszystkim bezpieczeństwo pacjenta i personelu, posiadający dopuszczenie do stosowania w zakładach leczniczych na terenie RP.
 27. Przyjmujący Zamówienie będzie opracowywał na potrzeby Zespołu Kontroli Zakażeń Szpitalnych okresowe raporty epidemiologiczne miesięczne oraz za 1 i 2 półrocze oraz za cały rok kalendarzowy.
 28. Raporty, o których mowa powyżej Przyjmujący Zamówienia zobowiązuje się przekazywać, do specjalisty z obszaru pielęgniarstwa epidemiologicznego w formie elektronicznej, edytowalnej (arkusz kalkulacyjny, edytor tekstowy).
 29. Raporty, o których mowa powyżej powinny obejmować:
 - a) zestawienie zleconych badań mikrobiologicznych (obejmujących posiewy oraz inne badania mikrobiologiczne obejmujące badania oznaczeń antygenów i przeciwciał w kierunku czynników zakaźnych),
 - b) comiesięczne zestawienie liczby zleconych badań mikrobiologicznych z podziałem na oddziały i grupy materiałów (badania epidemiologiczne, posiewy krwi i pozostałe),
 - c) comiesięczna lista czynników etiologicznych zawierająca listę dodatkowych badań mikrobiologicznych (posiewy oraz inne badania mikrobiologiczne obejmujące badania oznaczeń antygenów i przeciwciał w kierunku czynników zakaźnych),
 - d) zestawienie wyhodowanych czynników etiologicznych z i bez podziału na czynniki alarmowe zakażeń z podziałem na poszczególne oddziały i łącznie dla całego szpitala,
 - e) analiza lekowrażliwości z podziałem na poszczególne oddziały i łącznie dla całego szpitala
 - f) analizę fenotypów i mapę czynników alarmowych z podziałem na oddziały.
 30. Raporty, o których mowa powyżej należy przekazywać:
 - a) miesięczne – do 5 dnia kolejnego miesiąca
 - b) za I półrocze – do 15 lipca
 - c) za II półrocze do 15 stycznia
 - d) roczny - do 30 stycznia następnego roku.

§ 4.

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że z racji posiadanego doświadczenia, dysponując odpowiednim wyposażeniem sprzętowym i wykwalifikowanym personelem jest w pełni uprawniony i przygotowany do wykonywania na rzecz Udzielającego zamówienia przedmiotu umowy i zobowiązuje się realizować go zgodnie z aktualnie obowiązującymi przepisami prawa, zasadami etyki obowiązującej przy wykonywaniu czynności diagnostyki laboratoryjnej, z poszanowaniem praw własności pacjenta, jaką jest badanie laboratoryjne, oraz zgodnie z aktualną wiedzą analityczną, mikrobiologiczną i techniczną.
2. Przyjmujący zamówienie zapewni realizację umowy zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami a w szczególności:
 - Ustawą z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej,
 - Ustawą z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi, przepisami wykonawczymi do tych aktów w szczególności,
 - Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne oraz kwalifikacji personelu oraz zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej,
 - Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania,
 - Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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 oraz ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. o ochronie danych osobowych,
 - aktualnymi przepisami BHP i p.poż. oraz sanitarno-epidemiologiczne.
3. Przyjmujący zamówienie zapewni wykonanie badań zgodnie z pisemnym zleceniem podpisanym przez lekarza kierującego oraz maksymalne skrócenie czasu oczekiwania na wynik badania.
4. Badania diagnostyczne wykonywane będą na aparatach posiadających atesty i spełniające standardy określone przez NFZ.
5. Wyniki badań podpisywane będą przez osobę posiadającą odpowiednie kwalifikacje i uprawnienia.
6. Listę osób wykonujących świadczenia zdrowotne objęte przedmiotem umowy wraz z określeniem stopnia specjalizacji zawiera załącznik nr 7 do SWKO. Załącznik ten będzie aktualizowany przez Przyjmującego Zamówienie w terminie 14 dni od dnia zajścia zmiany. Przyjmujący zamówienie w tym zakresie przyjmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zapewnienie udzielania świadczeń zdrowotnych przez osoby o odpowiednich uprawnieniach i kwalifikacjach zawodowych oraz wymaganiach zdrowotnych określonych odrębnymi przepisami.
7. Przyjmujący zamówienie dysponować będzie odpowiednim sprzętem komputerowym i oprogramowaniem umożliwiającym prawidłowe ewidencjonowanie i archiwizowanie świadczeń zdrowotnych z możliwością rejestrowania i odbioru wyników badań w wersji elektronicznej (on – line) pełna dwukierunkowa integracja systemu informatycznego laboratorium z systemem HIS Udzielającego Zamówienia przy wykorzystaniu protokołu HL7. Wyniki badań wysyłane będą jako dane w protokole HL7 i dodatkowo jako pliki PDF i XML HL7-CDA podpisane elektronicznie kwalifikowanym certyfikatem przez osobę walidującą wyniki badań do ustalonych przez strony umowy punktów na terenie Szpitala (wszystkie oddziały, poradnie, izba przyjęć, pokoje lekarskie, lekarze dyżurni).
8. Na Przyjmującym zamówienie ciąży koszty i odpowiedzialność za konfigurację połączenia z Udzielającym zamówienie i integrację systemów, a także za stabilność pracy serwerów, na które Udzielający zamówienie przesyła badania.
9. W przypadku zmiany jakiegokolwiek systemu przez Udzielającego Zamówienia, Przyjmujący

zamówienie zobowiązany będzie do zintegrowania swojego systemu z nowym systemem w terminie 30 dni od daty otrzymania pisemnej informacji od Udzielającego zamówienia o ww. zmianie, bez prawa do żądania odrębnego wynagrodzenia z tego tytułu.

10. Przyjmujący zamówienie na własny koszt zapewni utylizację wszelkich odpadów związanych z prowadzoną działalnością i realizacją przedmiotu umowy, w tym z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi oraz sprzątnięcie pomieszczeń.
11. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się prowadzić sprawozdawczość statystyczną zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.
12. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wprowadzenia (w ciągu 10 dni od podpisania niniejszej umowy) danych w części Portalu Potencjału NFZ obejmującej umowy ze świadczeniodawcami, co umożliwi Udzielającemu zamówienia wykazanie przed POW NFZ Przyjmującego zamówienia jako podwykonawcy. W przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie nie posiada podpisanej umowy na świadczenie usług medycznych z POW NFZ w Gdańsku, a tym samym nie posiada dostępu do Portalu Potencjału NFZ, zobowiązuje się wypełnić i przesłać do POW NFZ wniosek o założenie konta w portalu.
13. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do:
 - a) rzetelnego wykonywania świadczeń zdrowotnych z wykorzystaniem wiedzy medycznej, umiejętności zawodowych oraz z uwzględnieniem postępów w medycynie,
 - b) wykonywania świadczeń na wysokim poziomie zgodnie z zasadami wiedzy medycznej i obowiązującymi standardami w danej dziedzinie medycyny oraz współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami umożliwiającymi akredytację i certyfikację, sztuką i etyką zawodu, obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, przy zachowaniu należytej staranności oraz nieprzerwanej pracy na rzecz Udzielającego zamówienia,
 - c) przestrzegania praw pacjenta określonych w przepisach prawa, w szczególności w ustawie z dnia 6 listopada 2008 roku o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (Dz. U. 2024 poz. 581 z późn. zm.).

§ 5.

1. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na udział w okresowych kontrolach laboratoryjnych, wewnętrznych i zewnętrznych, a koszt tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania w zakresie niniejszej umowy kontrolom przeprowadzanym przez Udzielającego zamówienie, jak i przez NFZ oraz organy i instytucje uprawnione do nadzoru i kontrolowania Udzielającego zamówienia na zasadach określonych w przepisach prawa, a koszt tych kontroli ponosi Przyjmujący zamówienie.
3. Przyjmujący zamówienie zapewni posiadanie wykwalifikowanego i doświadczonego personelu laboratoryjnego przez cały okres trwania umowy.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia rejestru przyjmowanych pacjentów oraz wykonywanych badań mikrobiologicznych, a także dokumentacji medycznej w sposób gwarantujący w szczególności nienaruszalność dokumentów oraz umożliwiający szybkie przekazanie zarchiwizowanych dokumentów Udzielającemu zamówienia w przypadku wygaśnięcia umowy lub jej rozwiązania przez każdą ze stron.
5. Przyjmujący zamówienie utrzyma dotychczasowy profil badań wykonywanych na potrzeby Szpitala Dziecięcego Polanki im. Macieja Płażyńskiego w Gdańsku sp. z o.o. oraz zapewni organizację wszystkich badań wymagających wykonania poza siedzibą Przyjmującego zamówienie, odpowiadając za ich jakość i terminowość dostarczenia wyników badań.
6. Przyjmujący zamówienie będzie realizował usługę stanowiącą przedmiot konkursu w sposób nie zakłócający pracy pozostałych komórek organizacyjnych Udzielającego zamówienia, w tym urządzeń będących na wyposażeniu tych komórek.
7. W razie, gdyby wykonywanie usług w lokalizacji Udzielającego zamówienia nie było możliwe z jakichkolwiek względów, Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest zawiadomić o tym Udzielającego zamówienia oraz zapewnić wykonanie badań w innym miejscu z zachowaniem

umówionych cen, zakresu i terminu wykonania świadczeń.

§ 6.

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że wszelkie informacje, dane i narzędzia dotyczące działalności Udzielającego zamówienia i nabyte przez Przyjmującego zamówienie w trakcie realizacji umowy, które nie zostały uzgodnione jako przeznaczone do rozpowszechnienia, będą traktowane przez Przyjmującego zamówienie poufnie, tzn. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się w trakcie trwania umowy, jak również po jej ustaniu, do zachowania tajemnicy w odniesieniu do wszelkich informacji uzyskanych w trakcie trwania współpracy na temat Udzielającego zamówienia oraz wszelkich innych informacji związanych z jego działalnością statutową, w tym w szczególności danych osobowych pacjentów a także informacji o podmiotach związanych z Udzielającym zamówienia.
2. Ujawnienie powyższych informacji przez Przyjmującego zamówienie osobom trzecim jest możliwe tylko i wyłącznie po wyrażeniu pisemnej zgody przez Udzielającego zamówienia.
3. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za zachowanie poufności informacji (zdefiniowanych w tym paragrafie) przez swoich pracowników oraz inne podmioty związane ze Stronami, które mają dostęp do przedmiotowych informacji.
4. W przypadku naruszenia obowiązku zachowania poufności, zdefiniowanego w niniejszym paragrafie Udzielający Zamówienia ma prawo dochodzić od Przyjmującego Zamówienie kary umownej w wysokości 10.000 zł za każde naruszenie.
5. Wszelkie dane udostępnione Przyjmującemu zamówienie przez Udzielającego zamówienia są nadal jego wyłączną własnością. Rozporządzanie nimi przez Przyjmującego zamówienie, a niewynikające z realizacji niniejszej umowy wymaga pisemnej zgody Udzielającego zamówienia.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiąże pisemnie pracowników wyznaczonych do realizacji przedmiotu umowy do zachowania tajemnicy, przez podpisanie stosownych zobowiązań.
7. W przypadku naruszenia obowiązku zachowania poufności Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia.

§ 7.

1. W celu realizacji umowy Udzielający zamówienie udostępnia Przyjmującemu zamówienie dane osobowe pacjentów których jest Administratorem w zakresie niezbędnym do realizacji umowy.
2. Uznaje się, że dla celów realizacji umowy, Strony pełnią funkcję Administratora Danych Osobowych niezależnie określającego cele i środki przetwarzania oraz przekazują między sobą dane osobowe pacjentów zgodnie z przepisami o ochronie danych osobowych.
3. Strony wdrażają odpowiednie środki techniczne i organizacyjne niezbędne do wypełnienia obowiązków Administratora w zakresie ochrony danych osobowych wynikających z przepisów prawa, w szczególności Ustawy o ochronie danych osobowych oraz Rozporządzenia 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 swobodnym przepływem takich danych.
4. Strony, jako niezależni Administratorzy Danych Osobowych ponoszą odpowiedzialność z tytułu zgodnego z prawem przetwarzania danych osobowych pacjentów dla których są Administratorami.

§ 8.

1. Podstawę wykonywania świadczeń zdrowotnych będzie stanowiło pisemne, imienne zlecenie, opatrzone pieczęcią Udzielającego zamówienia, podpisem i pieczętą lekarza kierującego. Wzór zlecenia strony ustalą po zawarciu niniejszej umowy. Podstawą do wykonania badań laboratoryjnych może być również zlecenie dostarczone w wersji elektronicznej w programie dostarczonym przez

Przyjmującego zamówienie i wykonane przez osoby uprawnione, które posiadają przyznane im kody dostępu.

2. Termin wykonania umówionych świadczeń zdrowotnych, wskazany w załączniku nr 3 do SWKO, rozpoczyna bieg od chwili dostarczenia Przyjmującemu zamówienie materiału do badania.
3. Świadczenia zdrowotne wykonywane będą przy użyciu sprzętu laboratoryjnego dostarczonego przez Przyjmującego Zamówienie, zapewniającego wysoką jakość uzyskiwanych wyników i posiadającego atesty oraz certyfikaty dopuszczenia do obrotu i stosowania w placówkach ochrony zdrowia.
4. Wszystkie wyniki badań (także wyniki serologiczne) wykonywane na potrzeby Udzielającego Zamówienia dostarczane będą w terminie realizacji wskazanym w załączniku nr 3 do SWKO.
5. Wykonywanie umówionych świadczeń zdrowotnych przez podwykonawców Przyjmującego zamówienie wymaga uprzedniej zgody Udzielającego zamówienia, przy czym Przyjmujący zamówienie w każdym wypadku ponosi pełną odpowiedzialność za czynności podwykonawców.

§ 9.

1. Szacunkową wartość przedmiotu umowy na okres oddo..... określa się na kwotę zł brutto.
(słownie: złotych/100),
2. Szacunkowa wartość umowy określona w ust. 1, jak i liczba poszczególnych świadczeń zdrowotnych wskazane w załączniku nr 1 do SWKO mają charakter orientacyjny i zostały określone na podstawie danych rzeczywistych dotychczasowych potrzeb Udzielającego Zamówienia. Ostateczna liczba świadczeń zdrowotnych zleconych przez Udzielającego zamówienia w ramach niniejszej umowy, może być mniejsza bądź większa, stosownie do jego bieżących potrzeb w tym zakresie.
3. W razie zlecenia przez Udzielającego zamówienia, w ramach umowy, usług o wartości łącznej mniejszej niż kwota szacunkowa zamówienia wskazana w ust. 1, Przyjmującemu zamówienie nie przysługują jakiejkolwiek roszczenia w tym zakresie.
4. Z tytułu udzielania świadczeń, o których mowa w § 2 ust.1, Przyjmujący zamówienie będzie otrzymywał wynagrodzenie wynikające z iloczynu liczby wykonywanych badań i ceny jednostkowej za jedno badanie, określonej w cenniku stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO.
5. Podstawę zapłaty należności stanowi prawidłowo sporządzona faktura z załączonym do niej sumarycznym zestawieniem ilości wykonanych w danym miesiącu badań i ich wartości w rozbiciu na poszczególne komórki Udzielającego zamówienia. Wzór zestawienia Strony uzgodnią po podpisaniu umowy.
6. Udzielający zamówienia będzie regulował należność Przyjmującego zamówienie w terminie do 30 dni, licząc od dnia dostarczenia prawidłowo sporządzonej faktury, przelewem na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie
7. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo nie zapłacenia ceny za badania, które były wykonane źle niedokładnie, nierzetelnie i wymagały powtórzenia badań. Ocenę poprawności wykonanych badań dokonywać będzie lekarz, który zlecał badania po uzyskaniu opinii Przyjmującego zamówienie. Prawo do odmowy zapłacenia za badania nie przysługuje, jeżeli jego nienależyte wykonanie jest następstwem okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Udzielający zamówienia, w szczególności wadliwego przygotowania materiału do badań.
8. Udzielający zamówienia zapłaci Przyjmującemu zamówienie tylko za badania wykonane i potwierdzone uzyskaniem wyniku, zaś za badania zafakturowane, a nie potwierdzone wynikami, Udzielający zamówienia nie ma obowiązku zapłaty i może odesłać fakturę do korekty, z wyjątkiem przypadków, w których nie uzyskanie wyniku jest następstwem okoliczności, za które ponosi odpowiedzialność Udzielający zamówienia, w szczególności wadliwego przygotowania materiału do badań.
9. Za termin zapłaty strony uznają datę obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
10. Wynagrodzenie za wykonywanie umówionych świadczeń zdrowotnych, określone w załączniku nr 1

do SWKO obejmuje wszelkie koszty związane z realizacją przedmiotu umowy, w szczególności koszty m. in.: jednorazowego sprzętu i materiałów do pobierania materiału biologicznego od pacjentów Udzielającego zamówienia w celu udzielania świadczeń zdrowotnych w umówionym zakresie, koszty związane z prowadzeniem przez Przyjmującego zamówienie z upoważnienia Udzielającego zamówienie banku krwi oraz koszty szkolenia pracowników Udzielającego zamówienia.

§ 10.

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do utrzymania niezmienniej ceny za realizację usługi przez okres obowiązywania umowy.
2. Zmiana cen świadczenia zdrowotnego może nastąpić tylko w przypadku zmiany wysokości opłat na rzecz Skarbu Państwa, mających bezpośredni związek z przedmiotem zamówienia.

§ 11.

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych umową ponosi Przyjmujący zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie udzielanych świadczeń zdrowotnych do kwoty zł.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania polisy od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w całym okresie wykonywania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem konkursu zawierającej klauzulę o rozszerzeniu odpowiedzialności o szkody wyrządzone wskutek przeniesienia choroby zakaźnej i zakażeń, w tym zakażeń wirusem HIV i wirusem hepatotropowym w wysokości nie niższej niż wynikającej ze specyfiki zamówienia i obowiązujących przepisów.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przedłużania i przedkładania Udzielającemu zamówienie ubezpieczenia na cały okres obowiązywania umowy.
5. W przypadku nie udokumentowania, w terminie 30 dni od daty podpisania umowy przez Przyjmującego zamówienie, zawarcia przez niego umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej Udzielający zamówienie może rozwiązać umowę bez wypowiedzenia. Zapis ten stosuje się odpowiednio w przypadku braku przedłożenia dowodu kontynuacji ubezpieczenia.
6. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do pokrycia wszelkich kar (grzywnien, opłat itp.) nałożonych na Udzielającego zamówienie, w związku realizacją niniejszej umowy chyba że Przyjmujący zamówienie nie ponosi winy za spowodowanie sytuacji stanowiącej podstawę nałożenia kary.
7. Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo regresu do zwrotu pełnej wysokości szkody wyrządzonej przez Przyjmującego zamówienie, która została naprawiona przez Udzielającego zamówienia

§ 12.

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapłacić Udzielającemu zamówienia karę umowną w wysokości 10% wartości danego zleconego badania za każde rozpoczęte 24 godziny zwłoki w wydaniu wyniku.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapłacić Udzielającemu zamówienia karę umowną w wysokości 10% wartości brutto umowy określonej w § 9 ust. 1, w przypadku odstąpienia od umowy przez Przyjmującego zamówienie z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, jak również w przypadku rozwiązania umowy przez Udzielającego zamówienie z przyczyn określonych w § 14 ust.5 punkt b i c.

3. Odstąpienie przez Przyjmującego zamówienie od umowy dzierżawy zawartej z Udzielającym zamówienia traktowane jest jak odstąpienie od niniejszej umowy.
4. W przypadku niemożności wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie zobowiązany jest on do zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego oraz pokrycia ewentualnej różnicy w wartości wykonywanego świadczenia zdrowotnego.
5. W przypadku nie zorganizowania przez Przyjmującego zamówienie zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego, Udzielający zamówienie sam zorganizuje zastępcze wykonanie świadczenia zdrowotnego na koszt Przyjmującego zamówienie (koszty transportu, przekazania). Ponadto w takim wypadku Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapłaty kary umownej w wysokości 20% wartości świadczenia zdrowotnego zleconego podmiotowi trzeciemu.
6. Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo do zastosowania wobec Przyjmującego zamówienie kary umownej w wysokości 15 % miesięcznej wartości rachunku/faktury wystawionej za okres, w którym miało miejsce poniższe zdarzenie:
 - a) niewykonanie usługi bez uzasadnionej przyczyny,
 - b) odmowy lub uchylania się od umożliwienia przeprowadzenia kontroli, albo stwierdzenia w jej wyniku jakichkolwiek naruszeń przepisów ustawowych lub postanowień umownych
 - c) zajścia okoliczności opisanych w § 14 ust 4 lit b i c
 - d) nie dostarczenia w terminie raportów o których mowa w § 3 ust. 30
7. Powyższe kary umowne nie wykluczają dochodzenia od Przyjmującego zamówienie odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli kara umowna nie pokryje wyrządzonej szkody.
8. Strony postanawiają, iż łączna wysokość kar umownych o których mowa w ust. 1 i ust. 5 nie może przekroczyć 20 % wartości brutto umowy określonej w § 9 ust. 1.
9. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na potrącanie naliczonych kar umownych z należnego mu wynagrodzenia.

§ 13.

1. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za wszelkie szkody wyrządzone w związku z realizacją Umowy, w szczególności:
 - a) za uszkodzenie ciała, śmierć osób i szkodę majątkową, wyrządzoną osobom trzecim, pracownikom lub pacjentom Udzielającego zamówienia,
 - b) za nienależyte wykonanie umowy skutkujące popełnieniem błędu diagnostycznego, terapeutycznego lub innego, który wywołał niekorzystne następstwa u pacjentów Udzielającego zamówienia,
 - c) szkody w majątku Udzielającego zamówienia udostępnionym w związku z realizacją umowy.
2. Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo regresu do zwrotu pełnej wysokości szkody wyrządzonej przez Przyjmującego zamówienie, która została naprawiona przez Udzielającego zamówienie.
3. Przyjmujący zamówienie nie może przenieść na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się wykonywać badania laboratoryjne dla podmiotów trzecich w taki sposób, aby działanie to nie miało negatywnego wpływu na ilość i jakość świadczeń zdrowotnych wykonywanych dla Udzielającego zamówienia.
5. Wierzytelności Przyjmującego zamówienie wynikające z niniejszej umowy nie mogą być potrącane z wierzytelnościami wynikającymi z tytułu czynszu dzierżawnego i kosztów eksploatacji przedmiotu dzierżawy.

§ 14

1. Umowa zostaje zawarta od dnia do dnia
2. Udzielający zamówienia zastrzega sobie możliwość przedłużenia jej obowiązywania o nie więcej niż 2 (dwa) kolejne lata, na warunkach określonych w umowie. Oświadczenie o przedłużeniu umowy Udzielający zamówienia zobowiązany jest złożyć Przyjmującemu zamówienie najpóźniej na 6 miesięcy przed upływem terminu zakończenia Umowy w formie pisemnej, pod rygorem nieważności.
3. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem okresu na jaki została zawarta,
 - b) z dniem zakończenia udzielania świadczeń będących przedmiotem umowy przez Udzielającego zamówienie,
 - c) z dniem rozwiązania umowy dzierżawy pomieszczeń laboratorium z dnia zawartej pomiędzy stronami niniejszej umowy,
 - d) na mocy porozumienia stron.
4. Udzielający zamówienie może rozwiązać umowę z zachowaniem 30 dniowego okresu wypowiedzenia, w przypadku:
 - a) istotnej zmiany zapotrzebowania Udzielającego zamówienie na świadczenia zdrowotne będące przedmiotem umowy,
 - b) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, iż wykonywanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w momencie zawierania umowy,
 - c) zmiany obowiązujących przepisów prawa odnośnie powierzania podwykonawstwa w zakresie świadczenia usług zdrowotnych.
5. Udzielający zamówienie może rozwiązać umowę w drodze jednostronnego oświadczenia, bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku:
 - a) utraty przez Przyjmującego zamówienie koniecznych uprawnień lub kwalifikacji do realizacji umowy,
 - b) naruszenia istotnych postanowień związanych z realizacją umowy przez Przyjmującego zamówienie, po uprzednim bezskutecznym wezwaniu do zaniechania naruszeń, w terminie nie krótszym niż 7 (siedem) dni,
 - c) nie wykonania usług zgodnie z opisem konkursu lub umową lub też nienależytego wykonywania zobowiązań umownych, a w szczególności nie dotrzymywania standardów jakościowych i ilościowych wykonywanych badań lub nie przestrzegania przepisów sanitarno-epidemiologicznych, po uprzednim bezskutecznym wezwaniu Przyjmującego Zamówienie do zmiany zachowania, w terminie nie krótszym niż 7 (siedem) dni.
6. Udzielający zamówienia zastrzega sobie możliwość jednostronnego rozwiązania w całości lub w części umowy, w przypadku ograniczenia prowadzonej przez siebie działalności, likwidacji, upadłości lub rozwiązania, bez prawa do dochodzenia odszkodowania przez Przyjmującego Zamówienie.
7. Przyjmującemu zamówienie przysługuje uprawnienie do rozwiązania umowy z zachowaniem 30 dniowego okresu wypowiedzenia, w razie, gdy Udzielający zamówienia opóźnia się z zapłatą niespornych należności za co najmniej trzy pełne okresy rozliczeniowe.
8. Poza sytuacją opisaną w ust 5 lit. a oraz w ust. 7 Przyjmującemu zamówienie nie przysługuje uprawnienie do jednostronnego rozwiązania lub odstąpienia od niniejszej umowy. Jeżeli

jednak, pomimo braku takiego uprawnienia, Przyjmujący zamówienie faktycznie zaprzestałby realizacji niniejszej umowy, wówczas Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo niezwłocznego wejścia na teren pomieszczeń zajmowanych przez Przyjmującego zamówienie tak, aby możliwe było natychmiastowe podjęcie w tych pomieszczeniach działalności diagnostycznej na potrzeby Szpitala.

§ 15.

W związku z nałożonymi zadaniami obronnymi w ramach realizacji Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27 października 2023 roku w sprawie przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa Udzielający zamówienia jest zobowiązany udzielać świadczenia zdrowotne w każdym czasie, także podczas wystąpienia sytuacji kryzysowych oraz zaistnienia zagrożenia państwa i w czasie wojny. Przyjmujący zamówienie w czasie trwania niniejszej Umowy zobowiązuje się do świadczenia usług przewidzianych tą Umową w ilościach zabezpieczających potrzeby Udzielającego zamówienia podczas wystąpienia sytuacji kryzysowych, zaistnienia zagrożenia państwa oraz w czasie wojny.

§ 16.

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, jeżeli przy ich uwzględnieniu zachodziłaby konieczność zmiany treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Przyjmującego zamówienie, chyba że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

§ 17.

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy kodeksu cywilnego oraz ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2025 poz. 540).

§ 18.

Ewentualne spory wynikłe na tle realizacji niniejszej umowy rozstrzygane będą w drodze negocjacji, a w przypadku niemożności osiągnięcia porozumienia, sprawy sporne będą rozstrzygane na drodze sądowej przez sąd właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 19.

Udzielający zamówienie informuje, że w Szpitalu Dziecięcym Polanki im. Macieja Płazyńskiego w Gdańsku sp. z o.o. obowiązuje procedura dokonywania zgłoszeń naruszeń prawa i podejmowania działań następczych w Szpitalu Dziecięcym Polanki im. Macieja Płazyńskiego w Gdańsku sp. z o.o., z którą można się zapoznać na stronie internetowej Szpitala: www.szpitalpolanki.pl

§ 20.

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

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE