

Umowa Nr /2017

o udzielenie świadczeń zdrowotnych

w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, serologicznej i mikrobiologicznej

zawarta w dniu r. w Rzeszowie na podstawie art. 26, 26a i 27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2016 poz. 1638 j.t. z póź. zmian.) pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji

35-111 Rzeszów, ul. Krakowska 16

REGON 690028840, NIP 8132892063, KRS 0000020148

reprezentowanym przez:

Dyrektora – Zbigniewa Widomskiego

zwanym w dalszej części umowy **Udzielającym Zamówienia**

a

.....

.....

REGON:....., NIP:.....

reprezentowany przez:

zwanym w dalszej części umowy **Przyjmującym Zamówienie**

Mocą zgodnego oświadczenia woli, po przeprowadzeniu konkursu ofert strony umowy ustalają, co następuje:

§ 1

[Przedmiot umowy]

- 1. Udzielający Zamówienie** zleca a **Przyjmujący Zamówienie** zobowiązuje się do wykonywania świadczeń zdrowotnych z zakresu diagnostyki laboratoryjnej, serologicznej, mikrobiologicznej oraz prowadzenia Banku Krwi na rzecz **Udzielającego Zamówienie** w czynnym całodobowo (7 dni w tygodniu, 24 godziny na dobę przez wszystkie dni w roku) laboratorium medycznym zlokalizowanym w pomieszczeniach dzierżawionych od **Udzielającego zamówienie** na podstawie odrębnej umowy dzierżawy, spełniającym wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz. U. 2004 poz 408).
- 2. Przyjmujący zamówienie** zapewni dostęp do wykonywania badań przez pracownię serologii oraz organizację leczenia krwią w wymaganym przepisami standardami na rzecz pacjentów **Udzielającego zamówienia**.

3. **Przyjmujący zamówienie** zapewni wykonanie innych specjalistycznych badań nie objętych Załącznikiem nr 1, a koniecznych dla diagnostyki pacjentów **Udzielającego zamówienia** - za cenę uzgodnioną między stronami – po potwierdzeniu konieczności wykonania badania przez lekarza kierującego. W przypadku stosowania przez **Przyjmującego zamówienie** rabatów na badania, o których mowa w zdaniu poprzednim, **Przyjmujący zamówienie** jest zobowiązany objąć rabatem badania zlecane przez **Udzielającego zamówienia**.
4. Świadczenia zdrowotne, stanowiące przedmiot umowy, będą wykonywane całodobowo (7 dni w tygodniu, 24 godziny na dobę przez wszystkie dni w roku) i w sposób ciągły na zasadach określonych w niniejszej umowie.
5. **Przyjmujący zamówienie** oświadcza, że świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej będą realizowane zgodnie z właściwymi przepisami prawa, w szczególności zgodnie z:
 - a) Ustawą z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz. U. z 2014 r., Nr 1384z późn. zm.),
 - b) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. z 2006 r., Nr 61, poz. 435),
 - c) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne (Dz. U. z 2004 r., Nr 43, poz. 408 z późn. zm.),
 - d) Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (t.j.Dz. U. z 2015 r., Nr 876 z późn. zm.).
6. Podstawa wykonywania świadczeń zdrowotnych, stanowiących przedmiot umowy będzie pisemne lub przekazane drogą elektroniczną imienne zlecenie, autoryzowane zgodnie z obowiązującymi przepisami dotyczącymi dokumentacji medycznej.
7. Szczegółowy zakres świadczeń wraz z ich ceną, terminem wykonania stanowi Załącznik nr 1 do niniejszej umowy. Szczegółowy zakres świadczeń dla potrzeb medycyny pracy (objętych rabatem) stanowi Załącznik nr 2 do niniejszej umowy. Spośród w/w badań **Udzielający zamówienie** ustala listę tych badań, które dopuszczane będą w trybie „cito” – wskazane w Załączniku nr 3 do niniejszej umowy.
8. Wyniki badań będą autoryzowane przez uprawniony personel **Przyjmującego zamówienie**.
9. Świadczenia zdrowotne objęte niniejszą umową udzielane będą przy użyciu sprzętu i aparatury medycznej **Przyjmującego zamówienie** zgodnego ze standardami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. 2006 poz. 435 z późn. zmian.)
10. **Przyjmujący zamówienie** zapewnia, że będzie spełniał wszystkie warunki zawarte w Szczegółowych Warunkach Konkursu przez cały okres trwania umowy.

[Zobowiązania Przyjmującego zamówienie]

1. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości udzielania świadczeń zdrowotnych objętych niniejszą umową w okresie przejściowym (począwszy od pierwszego dnia – określonego w umowie – realizacji umowy) niezbędnym do adaptacji laboratorium z zachowaniem należytego i terminowego wykonywania przedmiotu umowy łącznie z przesyłem zleceń i wyników badań w systemie informatycznym kompatybilnym z systemem informatycznym **Udzielającego zamówienie**.
2. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do zaopatrzenia na własny koszt w zamknięty próżniowy system pobierania krwi oraz jej pobieranie we własnym zakresie dla leczenia otwartego (pobieranie krwi dla potrzeb leczenia zamkniętego leży po stronie **Udzielającego zamówienie**, a odbywać się będzie przy pomocy bezpłatnie dostarczonego przez Przyjmującego zamówienie systemu, o którym mowa powyżej) oraz inne systemy niezbędne do niestandardowych badań płynu mózgowo – rdzeniowego.
3. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do dostarczenia na własny koszt próbek i pojemników na pobierany materiał diagnostyczny, druków skierowań i wyników oraz kody kreskowe do zlecanych badań.
4. **Przyjmujący zamówienie** jest zobowiązany wyposażyć udostępnione pomieszczenie w wyposażenie zapewniające niezbędne i właściwe warunki przechowywania materiału diagnostycznego przekazanego przez personel **Udzielającego zamówienia**.
5. **Przyjmujący zamówienie** jest zobowiązany do udzielania świadczeń objętych niniejszą umową zgodnie z wymaganiami NFZ wobec pracowni diagnostyki laboratoryjnej, pozwalającymi na realizację wszystkich umów zawartych pomiędzy SP ZOZ MSWiA w Rzeszowie a POW NFZ.
6. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji medycznej, a także prowadzenie oraz sporządzanie sprawozdawczości statystycznej zgodnie z zasadami obowiązującymi w samodzielnych publicznych zakładach opieki zdrowotnej i wymaganiami określonymi przez **Udzielającego zamówienie** w zakresie przedmiotu umowy.
7. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do poddawania kontroli POW NFZ, Udzielającego zamówienie oraz innych osób i organów uprawnionych do kontroli.
8. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do prowadzenia kontroli wewnątrzlaboratoryjnej i zewnątrzlaboratoryjnej w zakresie wymaganym obowiązującymi przepisami prawa.
9. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do wykonywania badań laboratoryjnych dla podmiotów trzecich w taki sposób, aby działanie to nie miało negatywnego wpływu na ilość i jakość świadczeń będących przedmiotem umowy.
10. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się stosować do realizacji niniejszej umowy system informatyczny zintegrowany z systemem wykorzystywanym przez **Udzielającego zamówienie** w zakresie wymiany zleceń i opisów badań oraz na żądanie Udzielającego zamówienie w zakresie prowadzenia Banku Krwi.
11. **Przyjmujący zamówienie** dla celów realizacji umowy musi posiadać odpowiednie łącze WAN.

12. **Przyjmujący zamówienie** zabezpieczy dostęp do danych przed niepowołanymi osobami poprzez zakodowanie (zaszyfrowanie) komunikacji pomiędzy systemami informatycznymi za pomocą tunelu VPN opartego o protokół IPSec. Personel techniczny **Udzielającego zamówienia** uzgodni z personelem technicznym **Przyjmującego zamówienie** szczegóły techniczne zestawionego tunelu VPN
13. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do zapewnienia integracji na poziomie podstawowym (opisanym w dziale V Szczegółowych Warunków Konkursu „ Warunki techniczno – informatyczne”) od pierwszego dnia realizacji umowy.
14. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się zapewnić integrację na poziomie pełnym (opisanym w dziale V Szczegółowych Warunków Konkursu „ Warunki techniczno – informatyczne”) w okresie 3 miesięcy od otrzymania od **Udzielającego zamówienie** żądania zapewnienia takiego poziomu integracji.
15. **Przyjmujący zamówienie** na żądanie **Udzielającego zamówienie** w okresie 3 miesięcy od żądania dokona ewentualnej modyfikacji lub dostosowania interfejsu integracyjnego w sytuacji zmieniających się przepisów i potrzeb obu stron.
16. Wszelkie koszty prac integracyjnych, licencji itp. związanych z integracją systemów HIS-LIS zostaną poniesione przez **Przyjmującego zamówienie** tzn. **Udzielający zamówienie** nie poniesie żadnych dodatkowych kosztów związanych z pełnym uruchomieniem proponowanego rozwiązania.
17. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do przestrzegania obowiązujących u **Udzielającego zamówienia** wewnętrznych przepisów porządkowych, a także przepisów sanitarnych, bhp, p.poż. i innych.
18. **Przyjmujący zamówienie** gwarantuje współpracę z **Udzielającym zamówienie** w zakresie nadzoru , poprawy jakości, oceny wiarygodności stosowanych metod i uzyskiwanych wyników, a także wdrażania nowych metod diagnostycznych.

§ 3

[Ogólne zasady udzielania świadczeń zdrowotnych]

1. **Przyjmujący zamówienie** oświadcza, iż zlecone mu udzielanie świadczeń zdrowotnych objętych umową wykonywać będzie z zachowaniem najwyższej staranności, zgodnie z posiadaną wiedzą medyczną, obowiązującymi wymogami i standardami, na zasadach wynikających z przepisów prawnych wskazanych w §1 ust.5 niniejszej umowy.
2. Wykonywanie świadczeń objętych umową nie może być zakłócanie lub ograniczane z powodu innych zobowiązań **Przyjmującego zamówienie**.
3. **Przyjmujący zamówienie** w razie awarii zapewni całodobowe laboratorium zlokalizowane w odległości umożliwiającej realizację badania z zachowaniem czasu oczekiwania i dostępności wg cen złożonych w ofercie.
4. **Przyjmujący zamówienie** oświadcza, że wyroby medyczne używane do wykonywania przedmiotu umowy są dopuszczone do obrotu i spełniają wymagania wynikające z przepisów i obowiązujących standardów.

5. **Przyjmujący zamówienie** oświadcza, że wszystkie urządzenia medyczne, wykorzystywane do wykonywania przedmiotu umowy, spełniają wszelkie wymogi użytkowania i bezpieczeństwa oraz posiadają aktualne zaświadczenia lub orzeczenia dopuszczenia do użytku, atesty, legalizacje itp.
6. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do zapewnienia w laboratorium medycznym wymaganych przepisami standardów przez cały okres obowiązywania umowy.
7. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do wykonywania przedmiotu umowy, przy pomocy wysokowykwalifikowanego personelu, spełniającego wymagania zawarte w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych (Dz. U. 2016 poz. 2245) w liczbie zapewniającej prawidłową realizację zamówienia i o kwalifikacjach potwierdzonych odpowiednimi dyplomami i certyfikatami.
8. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do prowadzenia Banku Krwi zgodnie z przepisami wynikającymi z ustawy z dnia 22 sierpnia 1997 r. o publicznej służbie krwi (Dz. U. z 2014 późn. zmian.) oraz z Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012 r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniami do leczenia krwią i jej składnikami (Dz. U. z 2013 poz 5.) w tym w szczególności:
 - a) przewóz skierowań oraz próbek krwi do Centrów Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa
 - b) odbioru krwi i jej składników do przechowywania w Banku Krwi dostarczonej na zamówienie oddziałów szpitala z Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa transportem **Udzielającego zamówienie**
 - c) przechowywania krwi i jej składników do czasu ich wydania na oddział szpitalny
 - d) wydawanie krwi i jej składników na oddziały
 - e) prowadzenie dokumentacji :
 - przychodów i rozchodów krwi i jej składników
 - zapewniającej identyfikację dawcy i biorcy krwi lub jej składników
9. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do zapewnienia nadzoru diagnostyki laboratoryjnej nad aparaturą wykorzystywaną przez Szpital:
 - a) analizatory parametrów krytycznych
 - b) glukometry
10. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do wykonywania badań mikrobiologicznych w lokalizacji siedziby **Udzielającego zamówienie**.
11. **Przyjmujący Zamówienie** zobowiązany jest do prowadzenia rejestru przyjmowanych zleceń, wyników badań wykonanych na ich podstawie oraz udostępnienia rejestru bądź też zestawień utworzonych na jego podstawie na każde żądanie **Udzielającemu zamówienia** lub osobie przez niego upoważnionej.

- 12. Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do niezwłocznego powiadomienia **Udzielającego zamówienie** o wynikach badań znacznie odbiegających od normy, mogących zagrażać zdrowiu i życiu pacjenta
- 13. Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do właściwego monitorowania procesów:
- a) pobierania, przechowywania i przyjmowania materiału do badań diagnostycznych
 - b) prowadzenia wewnętrznej kontroli poprawności oznaczeń
- 14. Przyjmujący zamówienie** zobowiązany jest do uczestnictwa w zewnętrznym systemie oceny jakości wykonywanych oznaczeń. Uczestnictwo w zewnętrznym programie powinno być każdorazowo potwierdzane stosowanym certyfikatem, którego ksero będzie przekazywane Udzielającemu zamówienie, bezpośrednio po uzyskaniu stosowanego certyfikatu.

§ 4

[Ochrona danych]

- 1. Przyjmujący zamówienie** zobowiązany jest do przetwarzania powierzonych danych osobowych zgodnie z obowiązującą ustawą z dnia 29.08.1997r. o ochronie danych osobowych oraz 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) – zwanym dalej RODO od początku jego obowiązywania.
- 2. W rozumieniu RODO Przyjmujący zamówienie** z dniem podpisania umowy staje się Podmiotem przetwarzającym i z dniem początku obowiązywania RODO przyjmuje na siebie obowiązki wynikające z tego rozporządzenia w szczególności zapisane w Artykule 28.
- 3. Przyjmujący zamówienie** zobowiązany jest do stosowania środków zabezpieczających zbiór danych osobowych, o których mowa w art. 36–39 Ustawy o ochronie danych osobowych oraz do spełnienia wymagań określonych w przepisach, o których mowa w art. 39 a Ustawy.
- 4. Strony zobowiązują się do:**
 - zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, o których powzięły wiadomość przy realizacji postanowień niniejszej umowy i które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz. U. z 2003 poz. 1503 z późn. zm.)
 - zachowania w tajemnicy wszystkiego, o czym powezmą wiadomość w związku z wykonaniem czynności wynikających z ustawy z dnia 19 sierpnia 1994 r. o ochronie zdrowia psychicznego – na zasadach w Rozdziale 6 wskazanej ustawy.

§ 5

[Szczegółowe zasady udzielania świadczeń zdrowotnych]

- 1. Przyjmujący zamówienie** gwarantuje bezpośredni kontakt z diagnostą laboratoryjnym **Przyjmującego zamówienie**, w celu dokonania wstępnej konsultacji wykonania badania diagnostycznego dla lekarza **Udzielającego zamówienie** przez 24 godziny na dobę 7 dni w tygodniu we wszystkie dni roku.
- Wymagany czas dostarczenia wyniku badań:
 - a) planowe – wg. czasu z załącznika nr 1 niniejszej umowy
 - b) pilne (oznaczone „CITO”) :
 - do 1 godziny od dostarczenia materiału do laboratorium z :
 - Izby Przyjęć
 - Pododdziału Endoskopii Zabiegowej
 - Oddziału Kardiologicznego
 - do 2 godzin od dostarczenia materiału do laboratorium z pozostałych Oddziałów Szpitalnych
- 3. Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się zapewnić 24 – godzinną dostępność diagnostyki płynu mózgowo – rdzeniowego oraz automatyczne wykonanie rozmazu płynu mózgowo – rdzeniowego przy cytozie powyżej normy laboratoryjnej do 24 godzin.
- W przypadku badań niestandardowych (np. badanie białka 14-3-3, wirus JC, najczęstszych wirusów neurotropowych, białka TAU, B – amyloidu) wykonywanych poza tutejszym laboratorium, przechowywanie, transport oraz odbiór wyników należy do obowiązków **Przyjmującego zamówienie**. Jednocześnie **Przyjmujący zamówienie** zapewni stały dostęp w laboratorium do procedur pobrania, przechowywania i transportu materiału do badań niestandardowych.

§ 6

[Podwykonawcy]

- W przypadku badań, których **Przyjmujący zamówienie** nie wykonuje w swoim laboratorium dopuszcza się ich wykonanie przez podmiot trzeci (podwykonawcę), posiadającego uprawnienia do wykonywania zleconych badań i dysponującego odpowiednim sprzętem i aparaturą medyczną oraz zatrudniającego personel o wymaganych kwalifikacjach. Laboratorium podwykonawcy musi być zarejestrowane w Krajowej Izbie Diagnostów Laboratoryjnych a wydawane wyniki muszą spełniać standardy jakości określone przepisami prawa.
- Przyjmujący zamówienie** jest zobowiązany do przekazywania danych zawartych w wynikach badań wykonanych przed podwykonawcą do systemu informatycznego **Udzielającego zamówienie**.
- W przypadku badań zleconych u podwykonawcy **Przyjmujący zamówienie** we własnym zakresie zapewnia transport próbek do podwykonawcy i odbiór wyników od podwykonawcy.

4. **Przyjmujący zamówienie** w całości ponosi odpowiedzialność za wszelkie błędy i szkody powstałe w wyniku działania podwykonawcy oraz odpowiedzialny jest za prawidłowość, terminowość i jakość usług świadczonych przez podwykonawcę.
5. Wykaz podwykonawców wraz z wykazem wykonywanych przez nich badań stanowi Załącznik nr 4 do niniejszej umowy.
6. **Przyjmujący zamówienie** nie może powierzyć wykonania przedmiotu umowy innemu, niż wymieniony w ust. 2 podwykonawcy, bez pisemnej zgody **Udzielającego zamówienie**, za wyjątkiem:
 - a) wystąpienia siły wyższej lub zdarzeń losowych, tj. m.in. awarii aparatury lub sprzętu będącego w posiadaniu **Przyjmującego zamówienie** i wykorzystywanego przy realizacji niniejszej umowy.
 - b) innych szczególnych okoliczności uniemożliwiających wykonanie przez **Przyjmującego zamówienie** przedmiotu niniejszej umowy
7. O każdym przypadku wskazanym w ust. 3 pkt a) **Przyjmujący zamówienie** powiadomi niezwłocznie **Udzielającego zamówienie** telefonicznie, potwierdzając zawiadomienie pisemnie. O okolicznościach wskazanych w ust 3 pkt b) **Przyjmujący zamówienie** powiadamia **Udzielającego zamówienie** pisemnie nie później niż dwa dni robocze (od poniedziałku do piątku) przed nastąpieniem przerwy. W powiadomieniu należy wskazać dane podwykonawcy, u którego będą wykonywane badania
8. W przypadku okoliczności z ust. 5 **Przyjmujący zamówienie** zobowiązany jest do zapewnienia wykonania świadczeń objętych niniejszą umową zgodnie z wymogami i standardami jakościowymi wykonania usługi określonymi w przepisach prawa oraz w niniejszej umowie.

§ 7

[Wynagrodzenie]

1. Za wykonanie świadczeń zdrowotnych objętych niniejszą umową **Udzielający zamówienie** zapłaci **Przyjmującemu zamówienie** wynagrodzenie miesięczne brutto :
 - a) stanowiące iloczyn cen jednostkowych badań (określonych w Załączniku nr 1 do umowy) oraz ilości wykonanych świadczeń zgodnie z rejestrem o którym mowa w § 3 pkt 11.
 - b) za wykonanie innych specjalistycznych badań nie objętych załącznikami do niniejszej umowy - w wysokości ceny badania uzgodnionej między Stronami
2. Ceny jednostkowe świadczeń, o których mowa w § 6 ust. 1 pkt a) są niezmiennie przez cały okres trwania umowy.
3. Należność za świadczenia płatna będzie w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury oraz wykazu świadczeń wykonanych na rzecz **Udzielającego zamówienie**.
4. Wykaz udzielonych świadczeń zawierać będzie, co najmniej dane zlecającego świadczenie oraz rodzaj, liczbę, cenę i łączną wartość świadczeń w podziale na poszczególnych zlecających. Wykaz świadczeń powinien być sporządzony w formie elektronicznej. Wykaz podlega uzgodnieniu z **Udzielającym zamówienie**.
5. O dacie zapłaty decyduje dzień obciążenia rachunku bankowego **Udzielającego zamówienia**
6. **Udzielający zamówienie** upoważnia **Przyjmującego zamówienie** do wystawiania faktur VAT bez podpisu **Udzielającego zamówienie**.

§ 8

[Czas trwania umowy]

Umowa zostaje zawarta na okres trzech lat tj. od **01.01.2018 r.** – **31.12.2020 r.**

§ 9

[Zasady odpowiedzialności Stron za niewykonanie lub nienależyte wykonanie świadczeń zdrowotnych]

1. **Przyjmujący zamówienie** ponosi odpowiedzialność za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych objętych niniejszą umową.
2. W przypadku wykonywania badań laboratoryjnych przez Podwykonawcę, **Przyjmujący zamówienie** ponosi odpowiedzialność jak za działania własne.
3. **Udzielający zamówienie** odpowiada za błędy przedlaboratoryjne popełnione przez swój personel.
4. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązuje się do powtórzenia badań wykonanych niewłaściwie na swój koszt, w przypadku gdy nastąpiło to z przyczyn leżących po stronie **Przyjmującego zamówienie**.

§ 10

[Ubezpieczenie Przyjmującego zamówienie]

1. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązany jest na czas trwania niniejszej umowy do zawarcia umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w ramach udzielanych świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej zawierającej klauzulę o rozszerzeniu odpowiedzialności o szkody wyrządzone wskutek przeniesienia choroby zakaźnej i zakażeń, w tym zakażeń wirusem HIV i wirusami hepatotropowymi w wysokości nie niższej niż wynikająca z Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U. 211 poz. 1729).
2. **Przyjmujący zamówienie** zobowiązany jest do przedłożenia bez wezwania **Udzielającego zamówienie** nowej polisy ubezpieczeniowej OC, nie później niż pierwszego dnia po upływie ważności poprzedniej polisy OC.

§ 11

[Cesja wierzytelności]

Przyjmujący zamówienie nie dokona przeniesienia wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich, bez zgody **Udzielającego zamówienia** oraz nie dokona żadnych innych czynności w wyniku, których doszłoby do powstania zobowiązania **Udzielającego zamówienia** względem osoby trzeciej lub doszłoby do zmiany stron umowy. Ewentualna zgoda **Udzielającego zamówienia** na zmianę wierzyciela będzie uzależniona od wyrażenia zgody podmiotu tworzącego zgodnie z art. 54 ust. 5 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej. Czynność prawna mająca na celu zmianę wierzyciela dokonana z naruszeniem ww. zasad jest nieważna.

§ 12

[Rozwiązanie umowy]

1. Umowa ulega rozwiązaniu:

- a) z upływem czasu, na który była zawarta,
- b) z dniem zakończenia udzielania świadczeń będących przedmiotem umowy przez **Udzielającego zamówienie**
- c) wskutek oświadczenia jednej ze stron, z zachowaniem 3-miesięcznego okresu wypowiedzenia na koniec miesiąca kalendarzowego
- d) wskutek oświadczenia jednej ze stron, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy.

§ 13

[Kary umowne]

1. **Udzielający zamówienie** może żądać od **Przyjmującego zamówienie** kar umownych:

- a) za rozwiązanie umowy z przyczyn zależnych od **Przyjmującego zamówienie** w wysokości 20% wartości rocznej umowy
- b) za przekroczenie terminu wykonania badania ustalonego w Formularzu cenowym będącym Załącznikiem nr 1 do niniejszej umowy – w wysokości 100 zł za każdy dzień zwłoki.

2. **Udzielający zamówienie** zastrzega sobie możliwość dochodzenia odszkodowania przewyższającego kary umowne.

§ 14

[Postanowienia końcowe]

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zmiana postanowień niniejszej umowy oraz wprowadzenie nowych postanowień niekorzystnych dla **Udzielającego zamówienie** lub **Przyjmującego zamówienie** może nastąpić tylko w sytuacji, gdy wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
3. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.
4. Spory mogące wyniknąć z niniejszej umowy będą rozstrzygane przez sąd właściwy dla siedziby **Udzielającego Zamówienia**.
5. Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, z których dwa otrzymuje **Udzielający Zamówienia**, a jeden **Przyjmujący Zamówienie**.

Przyjmujący Zamówienie

Udzielający Zamówienia

Załączniki:

1. Formularz cenowy
2. Formularz cenowy dla potrzeb medycyny pracy
3. Wykaz badań „cito”
4. Wykaz podwykonawców