

**Umowa nr 50/Sz/2024**  
**na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie**  
**diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej**

zawarta w dniu .....2024 r. w Tarnobrzegu

pomiędzy Wojewódzkim Szpitalem im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu z siedzibą 39-400 Tarnobrzeg ul. Szpitalnej 1, zarejestrowanym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000003145, NIP 867-18-81-486, Regon 000312573, który reprezentuje:

Dyrektor – Jacek Czajka

zwanym dalej „Udzielającym zamówienie”

a .....który reprezentuje:

.....

zwanym dalej „Przyjmującym zamówienie” .

§1

1. Udzielający zamówienia zleca Przyjmującemu zamówienie udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej, polegających na wykonywaniu badań zgodnie z formularzem cenowym, stanowiącym załącznik do umowy, na rzecz pacjentów hospitalizowanych i leczonych ambulatoryjnie oraz pracowników (w ramach badań okresowych) Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich w Tarnobrzegu.
2. Świadczenia będą realizowane przy uwzględnieniu zasad wskazanych w treści oferty konkursowej stanowiącej podstawę wyboru oferty Przyjmującego zamówienie jako najkorzystniejszej oraz szczegółowych warunków konkursu ofert stanowiących podstawę złożenia oferty.

§2

1. Świadczenia zdrowotne, o których mowa w §1 wykonywane będą w siedzibie Udzielającego zamówienie, w pomieszczeniach wynajętych przez Udzielającego zamówienie, wykorzystywanych dla celów wynikających z niniejszej umowy - zgodnie z warunkami określonymi w odrębnie zawartej przez strony umowie najmu pomieszczeń przy wykorzystaniu bazy aparaturowej Przyjmującego zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie ma prawo realizować zlecenia na badania kierowane przez Udzielającego zamówienia poza miejscem wskazanym w ust. 1 – po uzyskaniu pisemnej zgody Udzielającego. Zgoda dotyczy nie tylko rodzaju zlecanego badania, ale również miejsca jego wykonania.
3. Zmiana miejsca wykonywania zleceń poza siedzibą Udzielającego zamówienia wymaga uzyskania zgody, o której mowa w ust. 2. Przygotowanie materiału do transportu i wysłanie należy wówczas do obowiązków Przyjmującego zamówienie.
4. Warunkiem koniecznym do uzyskania zgody na realizację badań u podwykonawcy jest przedłożenie kopii certyfikatu z zewnętrznej kontroli jakości laboratoryjnej dla tego podmiotu oraz jej wyników.
5. Wymóg podany w ust. 4 dotyczy również laboratorium zastępczego, które wykorzystuje Przyjmujący zamówienie w okresie przejściowym, o którym mowa w ust. 6.
6. Realizacja pierwszych świadczeń wg zasad opisanych w ust. 1 i 2 nastąpi nie później niż w ciągu 21 dni kalendarzowych od daty obowiązywania umowy, z wyłączeniem badań określanych jako „cito” (załącznik nr 2 do umowy), które należy wykonywać w siedzibie Udzielającego zamówienie nie później niż w ciągu 7 dni kalendarzowych od daty obowiązywania umowy, z uwzględnieniem §15 ust. 2 umowy.
7. Przyjmujący zamówienie zobligowany jest do zarejestrowania się jako podwykonawca w portalu świadczeniodawcy Podkarpackiego Oddziału Wojewódzkiego NFZ.

### §3

1. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż zlecone mu świadczenia zdrowotne wykonywać będzie z zachowaniem należytej staranności wg zaleceń Ministerstwa Zdrowia i wg zaleceń Konsultantów Krajowych ds. Analityki Medycznej i Bakteriologii, oraz zgodnie z posiadaną wiedzą medyczną, obowiązującymi wymogami i standardami, na zasadach wynikających z ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2024 poz.799 t.j.).
2. Przyjmujący zamówienie będzie składał Udzielającemu zamówienie potwierdzone za zgodność kserokopie uzyskiwanych certyfikatów (zaświadczeń) potwierdzających udział Przyjmującego zamówienie w kontrolach ogólnokrajowych i międzynarodowych – nie później niż w ciągu 30 dni od daty ich otrzymania.
3. Każdorazowa zmiana przez Przyjmującego zamówienie procedury diagnostycznej będzie potwierdzona pisemną informacją dostarczoną na ręce Z-cy Dyrektora ds. Lecznictwa lub osobę nadzorującą ze strony Szpitala, do których w ciągu 14 dni kalendarzowych pracownicy Udzielający zamówienie mogą zgłosić zastrzeżenia.
4. Zmiana rodzaju wykonywanych badań dla Udzielającego Zamówienie może nastąpić na wniosek Udzielającego zamówienie - po uzgodnieniu z Przyjmującym zamówienie warunków finansowych i zasad jego realizacji. W przypadku braku ustalenia stanowiska stron – Udzielający zamówienie ma prawo zlecić wykonanie nowych oznaczeń jednostce innej niż Przyjmujący zamówienie.
5. Dla wykonania innych badań niż objęte niniejszą umową wymagana jest każdorazowa akceptacja skierowania przez Z-cę Dyrektora ds. Lecznictwa lub osobę upoważnioną przez Udzielającego zamówienie.
6. Udzielający Zamówienie oświadcza, że zlecane badania laboratoryjne będą wykonywane w celu zapewnienia pacjentom Udzielającego Zamówienia opieki medycznej w zakresie: profilaktyki zdrowia, zachowania zdrowia, ratowania zdrowia, przywracania i poprawy zdrowia.
7. Jeżeli zlecone przez Udzielającego Zamówienia badania będą wykorzystane w celach związanych z opieką medyczną nie mieszczącą się w zakresie wymienionym w ust. 6, w szczególności w zakresie związanym z:
  - a) z badaniami, diagnozą, opiniami albo czynnościami wykonywanymi do celów medycyny sądowej,
  - b) badaniami w celu uzyskania renty inwalidzkiej czy dla celów ubiegania się o polisę ubezpieczeniową,
  - c) zabiegami kosmetycznymi, niesłużącym przywracaniu lub poprawie zdrowia
  - d) badaniami klinicznymi wykonywanymi na zlecenie strony trzeciejUdzielający Zamówienia zobowiązuje się do odrębnego pobierania materiału na takie badania i przekazywaniem go wraz ze zleceniami zaopatrzonymi w adnotację „badania objęte VAT”. Za badania zlecone na takim formularzu naliczone zostaną ceny powiększone o podatek VAT zgodnie z obowiązującym prawem.

### §4

1. Przyjmujący zamówienie wynajmie pomieszczenia należące do Udzielającego zamówienia na zasadach określonych w odrębnie zawartej przez strony umowie najmu.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wdrożenia w Laboratorium systemu informatycznego zintegrowanego z systemem wykorzystywanym przez Udzielającego zamówienie w pełnej funkcjonalności opisanej w materiałach konkursowych w terminie maksymalnie 1 miesiąca od obowiązywania umowy.
3. Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do bezpłatnej aktualizacji interfejsu wymiany danych pomiędzy własnym i szpitalnym systemem w trakcie obowiązywania umowy. Aktualizacja interfejsu musi nastąpić nie później niż 2 miesiące od daty przekazania przez Szpital nowej wersji dokumentu.

### §5

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań objętych zamówieniem przy pomocy personelu medycznego, o kwalifikacjach odpowiadających wymogom wynikającym z odrębnych przepisów – w liczbie nie mniejszej niż 10 osób o wykształceniu diagnosty laboratoryjnego i powierzenia kierowania laboratorium specjalście diagnostyce laboratoryjnej, zgodnie ze złożoną ofertą.

## §6

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przyjętych u Udzielającego zamówienie regulaminów i procedur, wymienionych w niniejszej umowie i Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert oraz wprowadzonych w tym zakresie w okresie realizacji umowy.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przyjętych u Udzielającego zamówienie przepisów porządkowych, sanitarnych, BHP i ppoż.
3. W przypadku zakwestionowania warunków świadczenia usług laboratoryjnych przez zewnętrzne służby sanitarne i inne posiadające uprawnienia do kontroli oraz nałożenia na Udzielającego zamówienie kary finansowej, kara ta zostanie w całości pokryta przez Przyjmującego zamówienie, z zastrzeżeniem ust. 4.
4. W przypadku gdy kara, o której mowa w ust. 3 dotyczy przyczyn leżących po stronie Udzielającego zamówienie - zostanie ona pokryta w całości przez Udzielającego zamówienie.

## §7

1. Do reprezentowania Udzielającego zamówienie w sprawach związanych z realizacją umowy w zakresie nadzoru merytorycznego i bieżącego upoważniony jest:.....
2. Do reprezentowania Przyjmującego zamówienie w sprawach związanych z realizacją umowy w zakresie nadzoru merytorycznego i bieżącego upoważniony jest: .....  
.....
3. Każda ze stron obowiązana jest do poinformowania drugiej strony o zmianie osoby wskazanej wyżej.

## §8

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji medycznej na zasadach wynikających ze stosownych przepisów oraz według standardów przyjętych u Udzielającego zamówienie oraz dokumentacji statystycznej obowiązującej w publicznych podmiotach leczniczych i wg standardów określonych przez NFZ.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji ilościowej faktycznie wykonywanych badań, stanowiącej podstawę do wystawienia faktury, w formie papierowej oraz w Excelu, w tym również skierowań papierowych (zlecenia poza systemem).
3. Dostarczenie materiału i odbieranie wyników badań organizuje Przyjmujący zamówienie w terminach wynikających z opracowanego harmonogramu. Transport materiału na badania oznaczone jako „cito” oraz poza ustalonym harmonogramem organizuje swoim staraniem Udzielający zamówienie.
4. Strony - nie później niż w ciągu 7 dni kalendarzowych od daty podpisania niniejszej umowy - wspólnie ustalą harmonogram i procedury odbierania i transportu materiału do badań oraz dystrybucji wyników.
5. Przyjmujący zamówienie nie będzie udzielał informacji personelowi Udzielającego zamówienie o wynikach badań drogą telefoniczną - z wyłączeniem sytuacji ratujących życie.
6. Przyjmujący zamówienie otrzymuje prawo przetwarzania danych osobowych pacjentów Zamawiającego, koniecznych do wykonania umowy.
7. Przyjmujący zamówienie może przetwarzać te dane wyłącznie w celu i zakresie niezbędnym do:
  - a) wykonania na rzecz Zamawiającego zadań wynikających z umowy wymienionych w §1,
  - b) realizacji przepisów prawa obowiązujących Przyjmującego zamówienie.
9. Wykonywanie przez Przyjmującego zamówienie operacji przetwarzania danych wykraczających poza wyżej wymieniony zakres lub w celu innym niż opisany powyżej wymaga każdorazowej pisemnej zgody Udzielającego zamówienie.
10. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wypełnienia wszelkich wymagań dotyczących przetwarzania danych osobowych powierzonych na mocy niniejszej umowy, określonych w przepisach związanych z przetwarzaniem danych osobowych.
11. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy danych o stanie zdrowia pacjentów objętych opieką Udzielającego zamówienie, będących przedmiotem przetwarzania w celu realizacji niniejszej Umowy. Obowiązek ten nie ustaje z chwilą zakończenia realizacji niniejszej Umowy lub jej rozwiązania.

## §9

1. Szacunkowa wartość 5-letniej usługi wynosi ..... zł brutto/ słownie: ..... złotych brutto, zgodnie z formularzem ofertowym. Wartość usługi w okresie miesiąca będzie wynikać z iloczynu ilości zleconych Przyjmującemu zamówienie i wykonanych badań w okresie rozliczeniowym oraz ich cen jednostkowych.

2. Cena obejmuje wszystkie czynniki cenotwórcze związane z realizacją niniejszej umowy.
3. Liczba zleczanych badań, wymienionych w załączniku nr 1 do umowy (stanowiący załącznik nr 2 do SWKO) będzie uzależniona od potrzeb Udzielającego zamówienie.
4. Ceny przedstawione w ofercie nie zostaną podwyższone co najmniej do 31 stycznia 2026 roku.
5. W przypadku zmiany cennika, zostanie on dostarczony do Udzielającego Zamówienie w formie papierowej oraz w pliku Excel.
6. Po upływie okresu wskazanego w ust. 4 waloryzacja cen jednostkowych usług świadczonych na rzecz Udzielającego zamówienie może być dokonywana nie częściej niż co 12 miesięcy, o nie więcej niż o wskaźnik wzrostu cen towarów i usług podany przez GUS za rok ubiegły oraz nie więcej niż wskaźnik zmiany jednostkowej ceny punktowej na leczenie szpitalne lub ambulatoryjnej opieki specjalistycznej zakontraktowanych z POW NFZ – w porównywalnych warunkach wyceny świadczeń.
7. Z pisemnym wnioskiem o zmianę ceny jednostkowej występuje jedna ze stron – proponując jednocześnie jej wysokość. Jeżeli strony dojdą do porozumienia w sprawie wysokości i zakresu zmiany cen jednostkowych – nowe ceny obowiązują od 1 lutego danego roku kalendarzowego. Nie planuje się wzrostu cen w trakcie roku kalendarzowego.

#### §10

1. Cena oferty obejmuje dostarczanie przez Przyjmującego zamówienie zamkniętych systemów pobierania krwi, innego sprzętu laboratoryjnego do pobierania materiałów do analiz, systemów znakowania materiału do badań, druków i skierowań oraz pojemników transportowych wg zapotrzebowania Udzielającego zamówienie, zgodnie ze składanymi sukcesywnie zapotrzebowaniami.
2. Udzielający zamówienie pokrywa koszty nadmiernego zużycia dostarczonych przez Przyjmującego zamówienie elementów, o których mowa w ust. 1 wg cen ich zakupu przez Przyjmującego zamówienie.
3. Przez nadmierne zużycie, o którym mowa w ust. 2 rozumie się liczbę poszczególnych przekazanych elementów większą o 20% w stosunku do ilości zleceń / przekazanego materiału do badań z wykorzystaniem danego elementu.

#### §11

1. Pobieranie materiału do badań dla hospitalizowanych pacjentów Szpitala leży po stronie Udzielającego Zamówienie. W przypadku pozostałych pacjentów leczonych ambulatoryjnie oraz pracowników Szpitala – obowiązek ten spoczywa na Przyjmującym Zamówienie i odbywa się w pomieszczeniach laboratorium zlokalizowanym na terenie Udzielającego zamówienie.
2. Podstawą do wykonania badania będzie zlecenie wg wzoru zatwierdzonego przez Udzielającego zamówienie.
3. Zlecenie na wykonanie badań będzie przesłane drogą elektroniczną do laboratoryjnego systemu informatycznego. Dopuszcza się możliwość wystawiania zleceń w formie papierowej. Koszt zlecenia w formie papierowej ponosi Przyjmujący zamówienie.
4. Zlecenia na badania wskazane w formularzu cenowym nr 2b wymagają każdorazowego potwierdzenia przez Z-cę Dyrektora ds. Lecznictwa lub innej upoważnionej osoby.
5. Zlecenie musi zawierać dane identyfikacyjne lekarza zlecającego wraz ze wskazaniem jednostki zlecającej, datę wraz z godziną pobrania oraz dane identyfikacyjne pielęgniarki lub położnej pobierającej.
6. Wypełnione zlecenie w formie pisemnej będzie traktowane jako dokument ścisłego zachowania, stąd też wszelkie poprawki muszą być naniesione w sposób czytelny oraz parafowane przez osobę wystawiającą.
7. Pracownik Przyjmującego Zamówienie ma prawo odmówić wykonania badania w przypadku, gdy zlecenie jest wypełnione w sposób niepełny lub w sposób budzący wątpliwości, co do jego autentyczności.
8. W każdym z opisanych powyżej przypadków, przed ostateczną odmową wykonania badania, pracownik Przyjmującego Zamówienie ma obowiązek skontaktować się z osobą nadzorującą ze strony Udzielającego zamówienie.
9. Wyniki badań muszą zostać niezwłocznie przesłane do szpitalnego systemu informatycznego. Wyniki badań muszą być podawane wraz z zakresami norm. W sytuacjach awaryjnych dopuszcza się papierową formę wyników badań.
10. Strony zgodnie postanawiają, że dla celów naliczeń kosztów zleceń w formie papierowej przyjmuje się średnią, miesięczną ilość zleceń na poziomie 1000 sztuk i koszt wydruku jednego zlecenia w wycenie 0,10 zł netto + VAT, wg stawki obowiązującej w miesiącu wystawienia zlecenia.

11. Zwrot kosztów zleceń w formie papierowej następuje na podstawie faktury wystawionej do 10 dnia miesiąca następującego po miesiącu wystawienia zlecenia z terminem płatności 14 dni kalendarzowych od daty wystawienia faktury.
12. Weryfikacja średniej miesięcznej ilości zleceń, o których mowa ust. 10 następuje w okresach półrocznych, tj. do 15 stycznia za II półrocze i 15 sierpnia za I półrocze i obowiązuje od pierwszego miesiąca danego półrocza.

#### §12

1. Z tytułu niniejszej umowy Udzielający zamówienie wypłaca Przyjmującemu zamówienie wynagrodzenie miesięczne, obliczone na podstawie faktycznych ilości i rodzaju wykonywanych badań - zgodnie z obowiązującymi w okresie rozliczeniowym cenami jednostkowymi.
2. Wypłata wynagrodzenia dokonywana jest na podstawie faktury wystawionej przez Przyjmującego zamówienie po zakończeniu każdego miesiąca kalendarzowego, zgodnie z zasadami opisanymi w ust. 1 oraz po dostarczeniu raportów, o których mowa w ust. 4.
3. Dla badań objętych stawką VAT Udzielający zamówienia wymaga odrębnej faktury.
4. Faktury będą przekazywane Udzielającemu zamówienie w formie papierowej w układzie określonym przez Strony. Do każdej faktury zostaną dołączone wykazy ilościowo-wartościowe wykonanych zleceń – w podziale określonym w SWKO. Ponadto, Udzielający zamówienie otrzyma w wersji elektronicznej od Przyjmującego zamówienie miesięczne raporty ilości wykonanych badań. Zamawiający zastrzega sobie prawo do otrzymywania faktur elektronicznych w formacie PDF, przekazywanych na adres [sekretariat@szpitalbg.pl](mailto:sekretariat@szpitalbg.pl).
5. Faktury (w uzgodnionym przez strony formacie i układzie) mogą być przesyłane drogą elektroniczną po wprowadzeniu odpowiednich rozwiązań technicznych i organizacyjnych przez Udzielającego zamówienie. Do każdej faktury zostaną dołączone wykazy ilościowo-wartościowe wykonanych zleceń – w podziale określonym w SWKO.
6. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy nr ....., w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury przez Udzielającego zamówienie.
7. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że ww. rachunek bankowy został umieszczony na tzw. „białej liście podatków VAT”.
8. Strony zgodnie postanawiają, że Przyjmujący zamówienie nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Udzielającemu zamówienie podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenie, których skutkiem mogłoby być przejście na osobę trzecią wierzytelności przysługującej Przyjmującemu zamówienie w stosunku do Udzielającego zamówienie albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojonego wierzyciela w miejsce Przyjmującego zamówienie (art. 54 ust. 5 ustawy z 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej).

#### §13

1. W zakresie wykonywania niniejszej umowy, udzielający zamówienie zastrzega sobie prawo kontroli jakości wykonania zamówienia w szczególności w zakresie:
  - a) sposobu udzielania świadczeń i ich jakości,
  - b) prowadzenia wymaganej dokumentacji,
  - c) uzgodnionych z Udzielającym Zamówienia zasad użytkowania pomieszczeń,
  - d) przestrzegania przepisów prawa a także przepisów wewnętrznych Udzielającego Zamówienia dotyczących BHP, ochrony przeciwpożarowej czy też sanitarno – epidemiologicznych
2. W celu umożliwienia przeprowadzenia kontroli Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przedstawienia na życzenie Udzielającego zamówienie odpowiednich dokumentów oraz udzielania wszelkich niezbędnych informacji.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli NFZ, przeprowadzonej na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w zakresie wynikającym z umowy zawartej z Narodowym Funduszem Zdrowia.

#### §14

1. Przyjmujący zamówienie odpowiada za wszelkie szkody, które powstały w trakcie i zakresie realizacji niniejszej umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie.
2. Udzielający zamówienie odpowiada za wszelkie szkody powstałe na skutek błędnego pobrania i oznakowania próbek i ich niewłaściwego transportu.

3. Na koszt Przyjmującego zamówienie wykonywane są badania:
  - a) niewiarygodne i powtórzone z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie; wyniki wątpliwe (niewiarygodne z dużymi odchyleniami) podlegają powtórnemu wykonaniu wg obowiązujących standardów,
  - b) zrealizowane dla pacjentów nie będących pacjentami Udzielającego zamówienie; Przyjmujący zamówienie ma obowiązek weryfikowania czy zlecenie zostało wystawione podczas wizyty pacjenta w siedzibie Udzielającego zamówienie,
4. Przyjmujący zamówienie, w przypadku uzyskania informacji o wynikach badania laboratoryjnego świadczących o ciężkim zagrożeniu zdrowia i/lub życia pacjenta, ma obowiązek niezwłocznego i skutecznego przekazania informacji o wynikach jednostce zlecającej badanie – lekarzowi zlecającemu lub lekarzowi dyżurnemu.
5. W przypadku dużych rozbieżności w wynikach badań danego chorego w trakcie jednego pobytu (nagle pogorszenie lub poprawa zdrowia/parametru) - Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest powiadomić (osobiście lub telefonicznie) lekarza danego oddziału lub lekarza dyżurnego.
6. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się ubezpieczyć od odpowiedzialności cywilnej za szkody spowodowane przy udzielaniu umowy na sumę gwarantowaną nie niższą niż określoną w przepisach wykonawczych do ustawy z 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej (Dz.U.2024 poz. 799 t.j.) i zobowiązuje do posiadania wymaganego ubezpieczenia OC przez cały okres trwania umowy i przedkładania odnowionych polis OC Udzielającemu zamówienie w terminie 14 dni od ich podpisania.
7. Zakres polisy, o której mowa w ust. 7 nie może być mniejszy niż zakres usług świadczonych na podstawie niniejszej umowy dla Udzielającego zamówienie oraz musi być poszerzony o pakiet dotyczący przenoszenia chorób zakaźnych.
8. W każdym przypadku stwierdzenia przez Udzielającego zamówienie nieprzestrzegania przez Przyjmującego zamówienie zasad określonych w rozdz. III „Organizacja świadczeń” Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert, Przyjmujący zamówienie zapłaci na rzecz Udzielającego zamówienie karę umowną w wysokości 0,5 % wynagrodzenia miesięcznego przypadającego za okres rozliczeniowy, w którym stwierdzono to zdarzenie.

#### § 15

1. Przyjmujący zamówienie wynajmie pomieszczenia od Udzielającego zamówienie na zasadach określonych w odrębnie zawartej przez strony umowie na dzierżawę pomieszczeń.
2. W okresie dostosowania pomieszczeń, o których mowa w umowie najmu, do warunków wykonywania usług laboratoryjnych i mikrobiologicznych, świadczenia na rzecz Udzielającego zamówienie będą wykonywane w laboratorium zastępczym.
3. W okresie przejściowym, wskazanym w § 2 ust. 6 umowy, Przyjmujący zamówienie będzie wykorzystywał laboratorium zastępcze na warunkach wskazanych w SWKO.
4. W sytuacji awaryjnej, skutkującej czasowym zaprzestaniem możliwości udzielania świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem umowy przez Przyjmującego zamówienie w okresie objętym niniejszą umową – Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań w laboratorium zastępczym, na warunkach wskazanych w SWKO – w celu zapewnienia ciągłości badań dla potrzeb Udzielającego zamówienie – do czasu ustania przyczyny i podjęcia działalności przez Udzielającego.
5. W przypadku niezgodnionych przerw w dostawie mediów z przyczyn leżących po stronie Udzielającego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie nie ponosi odpowiedzialności za terminowość wykonywanych badań.

#### §16

1. Przyjmujący zamówienie jest uprawniony do realizacji w wynajmowanych od Udzielającego zamówienie pomieszczeniach na rzecz podmiotów zewnętrznych, o ile realizacja tych świadczeń nie ograniczy lub nie utrudni realizacji badań na rzecz Udzielającego zamówienie, który korzysta z zasady pierwszeństwa przy realizacji świadczeń.
2. W przypadku realizacji dodatkowych usług, o których mowa w ust. 1 na podstawie umowy lub porozumienia zawartego z podmiotem zewnętrznym, którego okres realizacji wynosi co najmniej 12 miesięcy – Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest pisemnie poinformować Udzielającego zamówienie o tym fakcie, nie później niż w ciągu 10 dni od daty podpisania takiej umowy/ porozumienia.

3. Informacja, o której mowa w ust. 2 powinna zawierać co najmniej dane podmiotu, na zlecenie którego będą realizowane świadczenia w wynajętych pomieszczeniach oraz okres jej obowiązywania.
4. Udzielający zamówienie ma prawo w ciągu 14 dni od daty otrzymania informacji, o której mowa w ust. 2 do zgłoszenia umotywowanego sprzeciwu dla takiej współpracy, jak również w terminie późniejszym, o ile stwierdzi, iż Przyjmujący zamówienie nie respektuje postanowień ust. 1.

#### §17

1. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, o których powzięły wiadomość przy realizacji niniejszej umowy i które to informacje stanowią tajemnicę w rozumieniu przepisów o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji.
2. Udzielający zamówienia, jako administrator danych osobowych pacjentów, powierza Przyjmującemu zamówienie przetwarzanie danych osobowych pacjentów, którym Przyjmujący zamówienie udziela świadczeń zdrowotnych na podstawie niniejszej umowy.
3. Szczegółowe zasady związane z powierzeniem przetwarzania danych osobowych na podstawie przedmiotowej umowy określa odrębne Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych - załącznik nr 3 do umowy.

#### §18

1. Umowa zostaje zawarta na okres 5 lat tj. od 1 września 2024 roku do 31 sierpnia 2029 roku, z zastrzeżeniem ust. 4.
2. Umowa ulega rozwiązaniu:
  - a) z upływem okresu, na który została zawarta
  - b) za zgodną wolą obu stron
  - c) wskutek oświadczenia jednej ze stron z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia
  - d) wskutek oświadczenia jednej ze stron z 30 dniowym okresem wypowiedzenia w przypadku gdy druga strona rażąco narusza postanowienia umowy wskazane w §19 i § 20.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do natychmiastowego powiadomienia osoby nadzorującej ze strony Udzielającego zamówienie (co najmniej drogą telefoniczną) o czasowej lub trwałej utracie możliwości bieżącej i terminowej realizacji świadczeń wynikających z niniejszej umowy.
4. W przypadku rozwiązania niniejszej umowy – rozwiązaniu w tym samym terminie ulega również umowa najmu, o której mowa w § 15 ust. 1.

#### §19

1. Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienie za wypowiedzeniem z zachowaniem 30-dniowego okresu wypowiedzenia, w sytuacji gdy Przyjmujący zamówienie rażąco narusza istotne postanowienia umowy.
2. Rażąco naruszenia postanowień umowy, o których mowa w ust. 1 nastąpią w szczególności w sytuacji gdy Przyjmujący:
  - a) przeniósł w całości lub w części prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy na osobę trzecią bez zgody Udzielającego zamówienie,
  - b) w sposób rażąco narusza prawa pacjenta,
  - c) nie wypełnia warunków wynikających z niniejszej umowy
  - d) Przyjmujący zamówienie lub firma powiązana z nim kapitałowo lub zależna prowadzi działalność konkurencyjną wobec Udzielającego zamówienie w zakresie świadczenia usług medycznych, przez co rozumie się, iż jest stroną umowy z Podkarpackim Oddziałem Wojewódzki Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie świadczenia usług medycznych innych niż przedmiot umowy, a tożsamych w części lub w całości z usługami świadczonymi przez Udzielającego zamówienie w zakresie zawartej przez niego umowy z POW NFZ.
3. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie – skierowania na świadczenia z zakresu diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii wykonywane będą – staraniem Udzielającego zamówienie lub Przyjmującego zamówienie – na koszt Przyjmującego zamówienie do czasu podpisania nowego kontraktu przez Udzielającego zamówienie, obejmującego diagnostykę laboratoryjną i mikrobiologii.
4. Okres, o którym mowa w ust. 3 nie może być dłuższy niż data końcowa wskazana w § 18 ust. 1.
5. Po zakończeniu realizacji świadczeń objętych niniejszą umową – Przyjmujący zamówienie dostarczy bazę danych zrealizowanych zleceń i badań w układzie określonym przez Udzielającego zamówienie i w terminie przez niego określonym.

#### § 20

1. Umowa może zostać rozwiązana przez Przyjmującego zamówienie z zastosowaniem 30-dniowego terminu wypowiedzenia, jeżeli Udzielający zamówienie rażąco narusza postanowienia niniejszej umowy.
2. Rażąco naruszenia postanowień umowy, o których mowa w ust. 1 stanowią w szczególności sytuacje gdy Udzielający zamówienie:
  - a) nie dokonał płatności za pięć kolejnych okresów rozliczeniowych,
  - b) wypowiedział umowę najmu pomieszczeń z przyczyn niezawinionych przez Przyjmującego zamówienie,

#### §21

Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienie bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Przyjmujący zamówienie nie odnowił ubezpieczenia OC na kolejne okresy ubezpieczenia objęte umową w zakresie opisanym w § 14 ust. 6 i 7.

#### §22

1. Termin realizacji zleconych badań i dostarczenie wyników wynosi:
  - badania CITO w najkrótszym możliwym czasie, ale nie później niż 1 godz. od momentu dostarczenia materiału do punktu pobrań Przyjmującego zamówienie,
  - dla pozostałych badań w dniu pobrania materiału nie później niż do godz. 14.30 danego dnia z wyłączeniem badań, których czas otrzymania wyniku jest dłuższy z przyczyn technologicznych.
2. Z tytułu nieterminowej realizacji zlecenia – z wyłączeniem okoliczności wymienionych w § 15 ust. 3, 4 i 5 - Udzielającemu zamówienie przysługuje prawo naliczenia kary umownej w wysokości dwukrotności ceny opóźnionego badania.
3. Poza karą umowną, o której mowa w ust. 2 – Udzielający zamówienie ma prawo rezygnacji ze zlecenia (skierowania) złożonego Przyjmującemu zamówienie i wykonania go w innym punkcie wykonującym świadczenia z zakresu diagnostyki laboratoryjnej – poniesionymi kosztami obciążając Przyjmującego zamówienie.
4. W przypadku przekroczenia okresu, o którym mowa w § 2 ust. 6 – kara umowna, o której mowa w ust. 2 powyżej\_\_wynosi dwukrotność ceny opóźnionego badania. Okoliczność opisana w ust. 3 stosowana jest odpowiednio
5. Udzielający zamówienie może odstąpić od nałożenia/naliczenia kar umownych, wynikających z niniejszej umowy.

#### §23

1. W przypadku zastrzeżeń ze strony pracowników Udzielającego zamówienie dotyczących jakości udzielanych świadczeń bądź warunków realizacji - zostaną one zgłoszone do przedstawiciela Udzielającego zamówienie, który złoży pisemną reklamację do przedstawiciela Przyjmującego zamówienie.
2. Rozpatrzenie reklamacji nastąpi niezwłocznie z udziałem przedstawicieli każdej ze stron umowy.
3. W przypadku uznania zasadności reklamacji, Przyjmujący zamówienie zapłaci karę umowną w wysokości równej wartości zakwestionowanych badań.
4. Kary umowne będą potrącane z należności głównej.

#### § 24

1. Przyjmujący zamówienie zapłaci Udzielającemu zamówienie karę umowną w wysokości 1-miesięcznej wartości usługi (z miesiąca poprzedzającego rozwiązanie umowy) w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §19 lub §21 umowy.
2. Udzielający zamówienie zapłaci Przyjmującemu zamówienie karę umowną w wysokości 1-miesięcznej wartości usługi brutto (z miesiąca poprzedzającego rozwiązanie umowy) w przypadku rozwiązania umowy z przyczyn określonych w §20 umowy, z wyłączeniem zapisów ust. 2 pkt a tego paragrafu.
3. W przypadku pogorszenia warunków i standardów realizacji przedmiotu niniejszej umowy - Udzielający zamówienie wezwie Przyjmującego zamówienie do usunięcia wskazanych nieprawidłowości wyznaczając czas na ich usunięcie.
4. Niezależnie od wezwania, o którym mowa w ust. 3 – Udzielający zamówienie ma prawo zastosować karę umowną – za okres od daty powzięcia wiadomości o okolicznościach stanowiących podstawę jej naliczenia – w formie 10% obniżki wszystkich cen jednostkowych badań objętych umową.



§25

W zakresie nieuregulowanym niniejsza umową mają zastosowanie m. in. przepisy ustawy o działalności leczniczej, ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz wydane na ich podstawie przepisy wykonawcze, a także przepisy Kodeksu cywilnego.

§26

Zmiany umowy dokonywane są w formie pisemnej pod rygorem nieważności.

§27

Spory powstałe na tle niniejszej umowy rozpatruje właściwy rzeczowo sąd powszechny, właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienie.

§28

1. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
2. Integralną część niniejszej umowy stanowią: oferta Przyjmującego zamówienia oraz „Szczegółowe warunki konkursu ofert” wraz z ewentualnymi zmianami dokonanymi przed terminem składania ofert.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

## Formularz cenowy – wykaz badań wykonywanych na zlecenie Szpitala

Lp	kod ICD badania	Nazwa badania	Przewidywana szacunkowa ilość badań na 12 miesięcy	Czas wykonania badania w godzinach	Metoda wykonania badania	Cena jednostkowa (brutto) PLN	Wartość badań (brutto) PLN – kol. 4 x kol. 7
1	2	3	4	5	6	7	8
1		-Mocz - badanie ogólne (ICD-9: A01)	12000				
2		-OB (ICD-9: C59)	9200				
3		-Morfologia krwi (pełna) (ICD-9: C55)	32000				
4		-Morfologia krwi (podstawowa) (ICD-9: C53)	220				
5		-Rozmaz krwi (manualnie) (ICD-9: C32)	100				
6		-PT (INR) (ICD-9: G21)	8550				
7		-APTT (ICD-9: G11)	4000				
8		-Fibrynogen (ICD-9: G53)	200				
9		-D-dimer, ilościowo (ICD-9: G49)	2200				
10		-Glukoza (ICD-9: L43)	15000				
11		-Elektrolity (Na, K)	400				
12		-Sód (ICD-9: O35)	26900				
13		-Potas (ICD-9: N45)	27100				
14		-Lipidogram (CHOL, HDL, nie-HDL, LDL, TG) (ICD-9: M71)	1700				
15		-Cholesterol całkowity (ICD-9: I99)	900				
16		-Cholesterol HDL (ICD-9: K01)	1500				
17		-Cholesterol LDL met. bezpośrednią (ICD-9: K03)	1500				
18		-Trójglicerydy (ICD-9: O49)	1450				
19		-Próby wątrobowe (ALT, AST, ALP, BIL, GGTP)	4700				
20		-ALT (ICD-9: I17)	14000				
21		-AST (ICD-9: I19)	12200				
22		-Fosfataza zasadowa (ICD-9: L11)	6300				
23		-Bilirubina całkowita (ICD-9: I89)	8700				
24		-Bilirubina związana (bezpośrednią) (ICD-9: I87)	100				
25		-Bilirubina wolna (pośrednią) (ICD-9: I91)	80				
26		-GGTP (ICD-9: L31)	7300				
27		-Dehydrogenaza mleczanowa (ICD-9: K33)	500				
28		-Lipaza (ICD-9: M67)	500				
29		-Amylaza (ICD-9: I25)	2800				
30		-Mocznik (ICD-9: N13)	16000				
31		-Kreatynina (ICD-9: M37)	24000				
32		-Kwas moczowy (ICD-9: M45)	2500				
33		-Białko całkowite (ICD-9: I77)	4400				
34		-Albumina (ICD-9: I09)	1000				
35		-Proteinogram (ICD-9: I79)	100				
36		-Żelazo (ICD-9: O95)	2000				
37		-Ferrytyna (ICD-9: L05)	50				
38		-Wapń całkowity (ICD-9: O77)	3800				

39	-Chlorki (ICD-9: I97)	250				
40	-Fosfor nieorganiczny (ICD-9: L23)	440				
41	-Magnez (ICD-9: M87)	730				
42	-Kał - pasożyty (1 ozn.) (ICD-9: A21)	550				
43	-Owsiki (wymaz parazytologiczny) (ICD-9: A21)	110				
44	-Kał - G. lamblia met. ELISA (ICD-9: X13)	250				
45	-Kał - krew utajona (bez diety) (ICD-9: A17)	100				
46	-Kał - rota i adenowirusy (ICD-9: F37)	430				
47	-CRP, ilościowo (ICD-9: I81)	16300				
48	-Prokalcytonina, ilościowo (ICD-9: N58)	700				
49	-ASO, ilościowo (ICD-9: U75)	80				
50	-RF, ilościowo (ICD-9: K21)	1000				
51	-Odczyn Waalera-Rosego (ICD-9: K21)	10				
52	-anty-CCP (ICD-9: N66)	920				
53	-hs Troponina I (ICD-9: O59)	4600				
54	-CK (ICD-9: M18)	520				
55	-CK-MB, aktywność (ICD-9: M19)	400				
56	-CK-MB, mass (ICD-9: M19)	10				
57	-NT pro-BNP (ICD-9: N24)	800				
58	-Retikulocyty (ICD-9: C69)	90				
59	-Płytki krwi (ICD-9: C66)	40				
60	-Retikulocyty - analiza parametrów metodą automatyczną (ICD-9: C69)	110				
61	-Gazometria podstawowa (pH, pCO2, pO2) (ICD-9: O29)	1700				
62	-TSH (ICD-9: L69)	4400				
63	-FT4 (ICD-9: O69)	1000				
64	-FT3 (ICD-9: O55)	1000				
65	-anty-TPO (ICD-9: O09)	40				
66	-anty-TG (ICD-9: O18)	10				
67	-P/c. p. receptorom TSH (TRAb) (ICD-9: O15)	20				
68	-FSH (ICD-9: L65)	50				
69	-LH (ICD-9: L67)	40				
70	-Estradiol (ICD-9: K99)	30				
71	-Progesteron (ICD-9: N55)	5				
72	-Prolaktyna (ICD-9: N59)	70				
73	-Beta-HCG (ICD-9: L46)	280				
74	-HCG wolna podjednostka beta (ICD-9: L46)	10				
75	-DHEA-SO4 (ICD-9: K27)	3				
76	-Testosteron (ICD-9: O41)	80				
77	-Transferyna (ICD-9: O43)	10				
78	-Witamina B12 (ICD-9: O83)	200				
79	-Kwas foliowy (ICD-9: M41)	90				
80	-TIBC (ICD-9: O93)	200				
81	-Hemoglobina glikowana (ICD-9: L55)	400				
82	-Insulina (ICD-9: L97)	10				
83	-C-peptyd (ICD-9: N33)	20				
84	-P/c. p. dekarboksylazie kw. glutaminowego (anty-GAD) IgG -jakościowo	5				
85	-Parathormon (intact) (ICD-9: N30)	20				
86	-Fosfataza kwaśna (ICD-9: L15)	40				
87	-Witamina D metabolit 25(OH) (ICD-9: O91)	1050				

88	-ACTH (ICD-9: L63)	7			
89	-Kortyzol (ICD-9: M31)	30			
90	-Aldosteron (ICD-9: I15)	10			
91	-Chromogranina A (ICD-9: K08)	4			
92	-HE4 (ICD-9: I52)	100			
93	-PSA całkowity (ICD-9: I61)	840			
94	-PSA wolny (ICD-9: I63)	60			
95	-CEA (ICD-9: I53)	2500			
96	-AFP (ICD-9: L07)	100			
97	-CA 125 (ICD-9: I41)	615			
98	-CA 15-3 (ICD-9: I43)	430			
99	-CA 19-9 (ICD-9: I45)	2000			
100	-SCC - Ag (ICD-9: I59)	10			
101	-CYFRA 21-1 (ICD-9: I51)	3			
102	-Beta-2-mikroglobulina (ICD-9: M92)	10			
103	-Antytrombina III, aktywność (ICD-9: G03)	6			
104	-Immunoglobuliny IgG, IgM, IgA	10			
105	-IgG (ICD-9: L93)	70			
106	-IgM (ICD-9: L95)	70			
107	-IgA (ICD-9: L85)	110			
108	-Dopelniacz, składowa C-3c (ICD-9: K75)	25			
109	-Dopelniacz, składowa C-4 (ICD-9: K77)	25			
110	-HLA-B27	40			
111	-Białko Bence'a-Jonesa w moczu	20			
112	-Białko w DZM (ICD-9: A07)	10			
113	-Glukoza w DZM (ICD-9: L43)	30			
114	-Wapń w DZM (ICD-9: O77)	150			
115	-Fosfor nieorganiczny w DZM (ICD-9: L23)	20			
116	-Magnez w DZM (ICD-9: M87)	20			
117	-Mocznik w DZM (ICD-9: N13)	130			
118	-Sód i potas w DZM	30			
119	-Glukoza i ketony w moczu, jakościowo	120			
120	0-Mocznik w moczu (ICD-9: N13)	5			
121	-Kreatynina w moczu (ICD-9: M37)	3			
122	-Amylaza w moczu (ICD-9: I25)	860			
123	-HBs antygen (ICD-9: V39)	4200			
124	-HBs przeciwciała (ICD-9: V42)	380			
125	-HBc przeciwciała całkowite (ICD-9: V31)	70			
126	-HBc przeciwciała IgM (ICD-9: V33)	4			
127	-HCV przeciwciała (ICD-9: V48)	4500			
128	-HCV met. PCR, jakościowo (ICD-9: V55)	5			
129	-HAV przeciwciała całkowite (ICD-9: V27)	5			
130	-HAV przeciwciała IgM (ICD-9: V30)	10			
131	-HIV Ag/Ab (Combo) (ICD-9: F91)	560			
132	-Kłosa (Treponema pallidum), przeciwciała IgG/IgM (ICD-9: U84)	290			
133	-Toxoplasma gondii IgG (ICD-9: X41)	200			
134	-Toxoplasma gondii IgM (ICD-9: X45)	250			
135	-Toxoplasma gondii IgA (ICD-9: X37)	10			
136	-Toxoplasma gondii IgG awidność (ICD-9: X49)	5			

137	-Różyczka (Rubella virus) IgG (ICD-9: V21)	90			
138	-Różyczka (Rubella virus) IgM (ICD-9: V24)	90			
139	-CMV (Cytomegalovirus) IgG (ICD-9: F19)	60			
140	-CMV (Cytomegalovirus) IgM (ICD-9: F23)	100			
141	-Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgG (ICD-9: F64)	3			
142	-Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgM (ICD-9: F65)	4			
143	-EBV (Epstein-Barr virus) IgG (ICD-9: F49)	40			
144	-EBV (Epstein-Barr virus) IgM (ICD-9: F50)	150			
145	-Mononukleozą zakaźną, jakościowo (ICD-9: F55)	20			
146	-Mycoplasma pneumoniae IgG (ICD-9: U41)	40			
147	-Mycoplasma pneumoniae IgM (ICD-9: U43)	200			
148	-Chlamydia pneumoniae IgG (ICD-9: S67)	40			
149	-Chlamydia pneumoniae IgM (ICD-9: S65)	200			
150	-Chlamydia pneumoniae IgA (ICD-9: S63)	10			
151	-Chlamydia trachomatis IgG (ICD-9: S73)	15			
152	-Chlamydia trachomatis IgM (ICD-9: S75)	15			
153	-HPV mRNA (Human papillomavirus) met. PCR	10			
154	-Helicobacter pylori IgG (ICD-9: U12)	10			
155	-Helicobacter pylori w kale (ICD-9: U15)	300			
156	-Krzusiec (Bordetella pertussis) IgG (ICD-9: S07)	40			
157	-Krzusiec (Bordetella pertussis) IgM (ICD-9: S09)	60			
158	-Krzusiec (Bordetella pertussis) IgA (ICD-9: S05)	50			
159	-Pneumocystis jiroveci - wymaz (ICD-9: W35)	280			
160	-Grypa typ A i B antygeny	20			
161	-Borelioza IgG (ICD-9: S21)	900			
162	-Borelioza IgM (ICD-9: S25)	900			
163	-Borelioza IgG met. western-blot (ICD-9: S23)	120			
164	-Borelioza IgM met. western-blot (ICD-9: S27)	130			
165	-Bruceloza IgG (ICD-9: S41)	3			
166	-Bruceloza IgM (ICD-9: S43)	3			
167	-Yersinia spp. IgG, IgM, IgA (łącznie) (ICD-9: U90)	100			
168	-Choroba kociego pazura (Bartonella henselae, Bartonella quintana), IgG, IgM	3			
169	-RSV (Respiratory syncytial virus), IgM met. ELISA (ICD-9: V17)	5			
170	- Toksokarozą (toxocara canis) przeciwciała IgG (ICD-9: X33)	10			
171	-HBs antygen, test potwierdzenia (ICD-9: V41)	40			
172	-Karbamazepina, ilościowo (ICD-9: T33)	5			
173	-Kwas walproinowy, ilościowo (ICD-9: T59)	10			
174	-Paracetamol, ilościowo (ICD-9: P75)	3			
175	-Narkotyki panel w moczu, jakościowo	60			
176	-Marihuana (kanabinoidy/THC) w moczu, jakościowo (ICD-9: P44)	3			
177	-Etanol, ilościowo (ICD-9: P31)	620			
178	-Karboksyhemoglobina, ilościowo (ICD-9: P41)	10			
179	-Mleczany, ilościowo (ICD-9: N11)	170			
180	-Kwasy żółciowe całkowite, ilościowo (ICD-9: M53)	20			
181	-Kalprotektyna w kale	170			
182	-Leukocytoza (ICD-9: C30)	10			
183	-Mielogram (ICD-9: C51)	30			
184	-PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy (ICD-9: O21)	130			
185	-PPJ (ANA2) met. IIF i DID ENA screening (ICD-9: O21)	220			

186	-PPJ (ANA3) met. Immunoblot (15 antygenów) (ICD-9: O21)	20			
187	-PPJ dsDNA met. IIF (ICD-9: N75)	45			
188	-P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. ELISA (ICD-9: N69)	90			
189	-P/c. p. mitochondrialne (AMA) met. IIF (ICD-9: O05)	20			
190	-P/c. p. mięśniom gładkim (ASMA) met. IIF (ICD-9: N91)	3			
191	-P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met. IIF (ICD-9: N79)	10			
192	-P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG i IgA (łącznie) met. IIF (ICD-9: N79)	20			
193	-P/c. p. endomysium i gliadynie w kl. IgA i IgG (łącznie) met. IIF	20			
194	-P/c. p. .transglutaminazie tkankowej (anty-tGT) w kl. IgA met. ELISA (ICD-9: N79)	30			
195	-P/c. p. .transglutaminazie tkankowej (anty-tGT) w kl. IgG met. ELISA (ICD-9: N79)	5			
196	-P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tGT) w kl. IgG i IgA met. ELISA (ICD-9: N79)	90			
197	-P/c. p. kardiolipin w kl. IgG met. CLIA (ICD-9: N89)	65			
198	-P/c. p. kardiolipin w kl. IgM met. ELISA (ICD-9: N89)	65			
199	-P/c. p. kardiolipin w kl. IgG i IgM (łącznie) met. CLIA (ICD-9: N89)	30			
200	-P/c. p. beta-2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA (ICD-9: N89)	30			
201	-Antykoagulant toczniowy (ICD-9: N89)	20			
202	-P/c. p. komórkom okładzinowym żołądka (APCA) met. ELISA (ICD-9: N97)	2			
203	-P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żołądka (APCA) met. ELISA	10			
204	-IgE całkowite (ICD-9: L89)	250			
205	-Eozynofilia, wymaz z nosa (ICD-9: 91.891)	4			
206	-Panel alergenów - mieszany (pediatryczny) (ICD-9: L91)	2			
207	-Panel alergenów pokarmowych (ICD-9: L91)	50			
208	-Panel alergenów oddechowych (ICD-9: L91)	70			
209	-Borelioza IgG w PMR (ICD-9: S21)	10			
210	-Borelioza IgM w PMR (ICD-9: S25)	10			
211	-Płyn mózgowo-rdzeniowy - badanie ogólne (ICD-9: A03)	50			
212	-Płyn z jamy ciała - badanie ogólne (ICD-9: A05)	40			
213	-Cytologia ogólna (nieginekologiczna) met. klasyczną (ICD-9: 91.891)	40			
214	-Glukoza w płynie z jamy ciała (ICD-9: L43)	40			
215	-Chlorki w płynie z jamy ciała (ICD-9: I97)	40			
216	-Białko w płynie z jamy ciała (ICD-9: I77)	40			
217	-Test obciążenia glukozą (3pkt, 75g, 1 i 2h) (ICD-9: L43)	80			
218	-Test obciążenia glukozą (2pkt, 75g, 2h) (ICD-9: L43)	100			
219	-Wymaz z gardła (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1170			
220	-Wymaz z nosa (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	420			
221	-Wymaz z jamy ustnej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	50			
222	-Wymaz z języka (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	4			
223	-Wymaz z migdałków (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	90			
224	-Wymaz z ucha prawego (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40			
225	-Wymaz z ucha lewego (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40			
226	-Wymaz ze zmian skórnych (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30			
227	-Wymaz z rany (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	220			
228	-Wymaz z rany beztlenu (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
229	-Wymaz z czyraków (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	4			
230	-Wymaz z owrzodzenia (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	60			
231	-Wymaz ze stopy cukrzycowej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40			
232	-Wymaz z przetoki (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30			
233	-Posiew z ropnia (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	50			
234	-Posiew z odleżyny (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			

235	-Wymaz z pachwiny (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40			
236	-Wymaz z cewki moczowej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
237	-Wymaz z przedsionka pochwy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
238	-Wymaz z pochwy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	100			
239	-Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
240	-Wymaz z jamy macicy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	3			
241	-Wymaz z odbytu (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	210			
242	-Mocz posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.33)	1230			
243	-Kał posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30			
244	-Plwocina posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	180			
245	-Popluczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	70			
246	-Nasienie posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	4			
247	-Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
248	-Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	3			
249	-Krew pediatriczna posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	270			
250	-Krew posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	870			
251	-Krew posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	850			
252	-Ropa posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	140			
253	-Ropa posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
254	-Płyn z jamy ciała posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	130			
255	-Płyn z jamy ciała posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
256	-Płyn z jamy opłucnej posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	30			
257	-Płyn z jamy opłucnej posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
258	-Płyn stawowy posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
259	-Inny materiał posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	250			
260	-Inny materiał posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
261	-Posiew kału w kierunku Salmonella / Shigella (bad. bakter.) (ICD-9: 90.92)	20			
262	-Wymaz z odbytu w kierunku Escherichia coli (EPEC) i Salmonella / Shigella (ICD-9: 91.831)	90			
263	-Wymaz z odbytu w kierunku Salmonella / Shigella (ICD-9: 91.831)	530			
264	-Clostridium difficile, antygen GDH i toksyna A/B w kale (ICD-9: S81)	220			
265	-Wymaz z odbytnicy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS) (ICD-9: 91.831)	4			
266	-Wymaz z pochwy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS) (ICD-9: 91.831)	90			
267	-Wymaz z przedsionka pochwy i odbytu w kierunku paciorkowca grupy B (GBS) (ICD-9: 91.831)	60			
268	-Preparat TBC – badanie w kierunku gruźlicy (ICD-9: 91.891)	5			
269	-Quantiferon TB, test IGRA (ICD-9: L99)	4			
270	-Badanie w kierunku KPC (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	10			
271	-Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	100			
272	-Wymaz z rurki tracheotomijnej (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	50			
273	-Posiew końcówki cewnika naczyniowego (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	40			
274	-Badanie jałowości materiałów	640			
275	-Dren posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	20			
276	-Antybiogram mikrobiologiczny 1	2700			
277	-Oznaczenie MIC antybiotyku 1	410			
278	-Wymaz z jamy ustnej (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	4			
279	-Wymaz z rany (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	3			
280	-Wymaz z przedsionka pochwy (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	4			
281	-Wymaz z pochwy (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	70			
282	-Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	10			
283	-Mocz posiew (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	50			

284	-Kał posiew (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	5			
285	-Mykogram mikrobiologiczny 1	40			
286	-Benzodiazepiny w moczu, jakościowo (ICD-9: P79)	3			
287	-Barbiturany w moczu - jakościowo (ICD-9: P13)	3			
288	-Yersinia enterocolitica IgG, IgM, IgA met. ELISA	20			
289	-P/c. p. gliście ludzkiej IgG (ICD-9: X01)	3			
290	-Yersinia enterocolitica IgG met. ELISA (ICD-9: U87)	3			
291	-Yersinia enterocolitica IgM met. ELISA (ICD-9: U88)	3			
292	-Wapń zjonizowany met. ISE (ICD-9: O75)	250			
293	-Weryfikacja - białko w moczu (ICD-9: A07)	4000			
294	-Weryfikacja - glukoza w moczu (ICD-9: A15)	800			
295	-Weryfikacja – rozmaz krwi (ICD-9: C32)	5			
296	-Mocz - badanie osadu (ICD-9: A19)	11600			
297	-Osmolalność surowicy - wylczone (ICD-9: N25)	20			
298	-PSA panel (PSA,FPSA, wskaźnik FPSA/PSA)	30			
299	Białko monoklonalne metoda immunofiksacji (IFE)	3			
300	Kontrola czystości powierzchni met. odciśkowa (91.821/831)	11			
301	Kontrola czystości powierzchni wymaz (91.821/831)	1100			
302	Kontrola jałowości powietrza (91.821/831)	48			
303	P/c przeciw retikulinie (ARA) (O17)	5			
304	Tyreoglobulina (O65)	4			
305	WR test potwierdzenia (RPR ilość +TPHA)	6			
306	Wykrywanie obecności wariantu patogennego c.1601G>A (mutacja typu Leiden) w genie F5 oraz obecności c.*97G>A(c.20210G>A) w genie protrombiny, F2 metodą Real-Time PCR	100			
307	Wykrywanie przeciwciał koronawirusa SARS Cov-2 IgG/IgM - test immunochromatograficzny (kasetkowy)	5			
308	P/c przeciw wirusowi SARS CoV-2 w klasie IgG (V98)	5			
309	P/c przeciw wirusowi SARS CoV-2 w klasie IgM (V98)	5			
310	P/c przeciw wirusowi SARS CoV-2 w klasie IgG met. Ilościową	15			



## Świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii

## ZAŁĄCZNIK NR 1a do Umowy nr 50/Sz/2024

## Formularz cenowy – wykaz badań wykonywanych sporadycznie (zleczanych za zgodą Z-cy Dyrektora ds. Lecznictwa)

Lp	kod ICD badania	Nazwa badania	Przewidywana szacunkowa ilość badań na 12 miesięcy	Czas wykonania badania w godzinach	Metoda wykonania badania	Cena jednostkowa (brutto) PLN	Wartość badań (brutto) PLN – kol. 4 x kol. 7
1	2	3	4	5	6	7	8
1		-Klirens kreatyniny (ICD-9: M37)	1				
2		-Homocysteina (ICD-9: L62)	1				
3		-P/c. odpornościowe (dawniej t. Coombsa) (ICD-9: E05)	1				
4		-DHEA (ICD-9: K25)	2				
5		-Androstendion (ICD-9: I31)	1				
6		-Metoksykatecholaminy w DZM (M, N, 3-Mt) (ICD-9: M99)	1				
7		-Hormon wzrostu (ICD-9: L71)	1				
8		-IGF-1 (ICD-9: O32)	2				
9		-ROMA (Ca125+HE4+ROMA)	1				
10		-Białko C, aktywność (ICD-9: G05)	2				
11		-Białko S wolne (ICD-9: G07)	2				
12		-Czynnik V Leiden	2				
13		-Kreatynina w DZM (ICD-9: M37)	1				
14		-Kwas moczowy w DZM (ICD-9: M45)	1				
15		-Wapń w moczu (ICD-9: O77)	1				
16		-Fosfor nieorganiczny w moczu (ICD-9: L23)	1				
17		-Magnez w moczu (ICD-9: M87)	1				
18		-Kwas moczowy w moczu (ICD-9: M45)	2				
19		-Sód i potas w moczu	2				
20		-Liczba Addisa	1				
21		-Test potwierdzenia obecności przeciwciał anti-HIV 1 i anti-HIV 2 (ICD-9: F90)	1				
22		-Leptospiroza (ICD-9: U22)	1				
23		-Coxsackie typ A i B IgG met. IIF (ICD-9: V71)	1				
24		-Coxsackie typ A i B IgM met. IIF (ICD-9: V72)	1				
25		-Bąblowica (Echinococcus spp.) IgG (ICD-9: X05)	1				
26		-Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy, met ELISA (ICD-9: X13)	2				
27		-Amfetamina w moczu, jakościowo (ICD-9: P07)	2				
28		-Metamfetamina w moczu, jakościowo (ICD-9: P60)	1				
29		-Ecstasy w moczu, jakościowo	1				
30		-Kokaina w moczu, jakościowo (ICD-9: P45)	1				
31		-Morfina w moczu, jakościowo (ICD-9: P68)	1				
32		-Cyklosporyna A, ilościowo (ICD-9: T11)	1				
33		-Metanol, ilościowo (ICD-9: P65)	1				
34		-Glikol etylenowy, ilościowo (ICD-9: P27)	1				
35		-PPJ (ANA4) met. IIF i immunoblot (15 antygenów) (ICD-9: O21)	1				
36		-PPJ panel Myositis met. immunoblot (ICD-9: O21)	1				
37		-P/c. p. kinazie tyrozynowej (anty-MuSK) met. RIA	1				
38		-P/c. p. receptorom acetylocholino (anty-ACHR) met. RIA (ICD-9: N93)	1				
39		-IgE sp. F76 - alfa laktoalbumina (ICD-9: L91)	1				
40		-IgE sp. F77 - beta laktoglobulina (ICD-9: L91)	1				
41		-IgE sp. F78 - kazeina (ICD-9: L91)	1				
42		-IgE sp. F2 - mleko krowie (ICD-9: L91)	1				

43	-Insulina po obciążeniu (75 g glukozy 0,1,2) (ICD-9: L97)	1				
44	-Insulina po obciążeniu (75 g glukozy 0, 2) (ICD-9: L97)	1				
45	-Białko oligoklonalne w PMR	2				
46	-Wymaz z worka spojówkowego OP (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
47	-Wymaz z pępka (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
48	-Posiew beztlenowy z ropnia (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
49	-Wymaz spod napletka (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
50	-Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
51	-Zóć posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
52	-Treść żółdkowa posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
53	-Wody płodowe posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
54	-Płyn z jamy otrzewnej posiew (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
55	-Płyn z jamy otrzewnej posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
56	-Płyn stawowy posiew beztlenowy (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	2				
57	-Posiew kału w kierunku enteropatogennej Escherichia coli (EPEC) (ICD-9: S96)	2				
58	-Posiew w kierunku M. tuberculosis – met. konwencjonalna (Gruźlica) (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
59	-Posiew płynów w kierunku M. tuberculosis – met. aut. (Gruźlica) (bad. bakt.) (ICD-9: 91.831)	2				
60	-Posiew w kierunku Mycobacterium tuberculosis – szybki system (Gruźlica) (bad. bakter.) (ICD-9: 91.831)	1				
61	-Wymaz z języka (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	2				
62	-Wymaz ze zmian skórnych (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	1				
63	-Inny materiał (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	2				
64	-Posiew kału w kierunku grzybów pleśniowych (bad. mykol.) (ICD-9: 91.831)	1				
65	-Wynik mikrobiologiczny	1				
66	-Borelioza pc. p. VIsE/C6, ilościowo, monitorowanie leczenia	1				
67	-IgG4, podklasa	2				
68	-PPJ anti-Jo-1 met. ELISA	1				
69	-P/c. p. endomysium, retikulinie i gliadynie IgA	1				
70	-P/c. p. endomysium, retikulinie i gliadynie IgG	1				
71	-Wynik zewnętrzny (ICD-9: )	2				
72	-Zespół Gilberta met. biologii molekularnej	2				
73	-Profil glukozy 4 punkty (ICD-9: L43)	1				
74	Alfa 1 - antytyrypsyna w surowicy (I65)	1				
75	Anty-Mullerian hormon (AMH)	1				
76	Atypowe p/c przeciwko cytoplazmie neutrofilii	2				
77	CA 72-4 (I49)	1				
78	Cholinoesteraza (K93)	1				
79	Cryptococcus neoformans antygen (W31)	1				
80	Czynnik reumatoidalny RF IgM (K21)	1				
81	Haptoglobina	1				
82	HSV p/c IgG płynie mózgowo rdzeniowym (F64)	1				
83	HSV p/c IgM w płynie mózgowo rdzeniowym (F65)	1				
84	Kalcytonina (M11)	1				
85	Kleszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgG w PMR (F84)	1				
86	Kleszczowe zapalenie opon mózgowych - p/c IgM w PMR (F85)	1				
87	Koproporfiryny w moczu ze zbiórki dobowej (M27)	1				
88	Kwas delta-aminolewulinowy (ALA) w DZM (M51)	1				
89	Lewetyracetam	1				

90		P/c przeciw akwaporynie 4	1				
91		Panel neurologiczny. Wykrywanie materiału genetycznego wirusów: CMV, EBV, HSV1, HSV2, HHV6, HHV7, VZV, enterowirusa, adenowirusa, parechowirusa, parwowirusa B19	1				
92		Potas w moczu (N45)	1				
93		Przeciwciała przeciw glikoproteinie oligodendrocytów mieliny (anty-MOG) w surowicy	1				
94		Salicylany w surowicy (P91)	1				
95		Wykrywanie DNA wirusa CMV metodą Real Time-PCR (F26)	1				
96		Wykrywanie obecności wariantu patogennego c.*97G>A (c.20210G>A) w genie czynnika II krzepnięcia krwi (gen protrombiny, F2) metodą Real-Time PCR	1				

**LISTA BADAŃ  
WYKONYWANYCH W SYSTEMIE CAŁODOBOWYM „NA CITO”  
PRZEZ ZAKŁAD DIAGNOSTYKI LABORATORYJNEJ I MIKROBIOLOGII**

<b>l.p.</b>	<b>Nazwa badania</b>
1.	czas protrombinowy
2.	czas kaolinowo-kefalinowy
3.	czas krwawienia
4.	czas krzepnięcia
5.	poziom fibrynogenu
6.	morfologia krwi
7.	mocz (badanie ogólne)
8.	płyn z jam ciała (badanie ogólne)
9.	płyn mózgowo-rdzeniowy (badanie ogólne)
10.	alat
11.	aspat
12.	amylaza w surowicy i moczu
13.	białko całkowite
14.	bilirubina całkowita i bezpośrednia
15.	cpk i ck-mb
16.	crp
17.	elektrolity (na, k, cl )
18.	gazometria (krew tętnicza i włosniczkowa)
19.	mocznik
20.	wapń całkowity
21.	glukoza
22.	kreatynina
23.	ob
24.	troponina (tni)
25.	d-dimery

Informacje dodatkowe:

1. Badania „CITO” wykonywane będą w możliwie najkrótszym czasie od otrzymania materiału do badania.
2. Maksymalny czas oczekiwania na wynik badania „CITO” nie może być dłuższy niż 1 godzina.

.....  
*podpis osoby(osób) uprawnionej(ych) do  
reprezentowania Przyjmującego Zamówienie*

**Porozumienie o powierzeniu przetwarzania danych osobowych  
zawarte dnia ..... r.  
do Umowy Nr 50/Sz/2024 na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie  
diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej z dnia ..... r.  
(zwane dalej „Porozumieniem”)  
pomiędzy:**

Wojewódzkim Szpitalem im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu ul. Szpitalna 1  
wpisanym w Sądzie Rejonowym w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru  
Sądowego pod numerem KRS 0000003145, NIP 867-18-81-486, Regon 000312573,  
zwany w dalszej części Porozumienia „**Administratorem danych**” lub „**Administratorem**”  
reprezentowanym przez:

**Dyrektor – Jacek Czajka**

oraz

.....

KRS: ....., NIP....., Regon .....

zwany w dalszej części Porozumienia „**Podmiotem przetwarzającym**”

reprezentowanym przez:

.....

## § 1

### Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. W trybie art. 28 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego 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 dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) zwanego w dalszej części „Rozporządzeniem” oraz w oparciu o ustawę o ochronie danych osobowych, Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszym Porozumieniu.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszym Porozumieniem, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia.

## §2

### Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie Porozumienia **dane osobowe pacjentów**, w tym dane szczególnie chronione na rzecz, których wykonywane są świadczenia medyczne w związku z zawartą przez strony Umowy Nr 50/Sz/2024 na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej z dnia ..... r. w zakresie:
  - a) *nazwisko i imię*
  - b) *data urodzenia*
  - c) *oznaczenia płci*
  - d) *adres miejsca zamieszkania*
  - e) *numer PESEL, a w przypadku jego braku rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość*
  - f) *w przypadku pacjenta małoletniego, całkowicie ubezwłasnowolnionego lub niezdolnego do świadomego wyrażania zgody – nazwisko i imię przedstawiciela ustawowego oraz adres*

jego zamieszkania,

g) numer identyfikacyjny pacjenta podany przy braku innych danych,

h) rozpoznanie ustalone przez osobę kierującą

i) inne informacje lub dane w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia świadczeń medycznych (badań, konsultacji lub leczenia)

oraz

**dane osobowe Personelu** upoważnionego do wykonywania zadań związanych z realizacją umowy na świadczenia medyczne tj.:

a) dane osobowe lekarzy lub innych osób uprawnionych do zlecenia świadczeń medycznych (imię i nazwisko lekarza kierującego, tytuł zawodowy, uzyskane specjalizacje, numer prawa wykonywania zawodu)

b) dane osób pobierających materiał do badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu)

c) lekarzy i innych osób uprawnionych przez uprawnionych do dostępu do wyników badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu)

2. Powierzone przez Administratora danych - dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu i zakresie dostępu, przechowywania i opracowywania danych dla celów związanych z wykonywaniem świadczeń medycznych.

### §3

#### Obowiązki podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, **do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających** adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do **nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały** powierzone dane w celu realizacji niniejszego Porozumienia.
4. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się zapewnić zachowanie w tajemnicy, (o której mowa w art. 28 ust 3 pkt b Rozporządzenia) przetwarzanych danych przez osoby, które upoważnia do przetwarzania danych osobowych w celu realizacji niniejszego Porozumienia, zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
5. Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z **przetwarzaniem trwale usuwa wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, bądź zwraca wszelkie powierzone dane osobowe, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują** przechowywanie danych osobowych.
6. W miarę możliwości Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
7. Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi jednak nie później niż w terminie 24 godzin od chwili stwierdzenia naruszenia.
8. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do przeszkolenia osób upoważnionych do przetwarzania danych osobowych w zakresie niniejszej umowy.

## §4

### Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum 14 dniowym jego uprzedzeniem.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych nie dłuższym niż 7 dni.
4. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.

## §5

### Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszym Porozumieniem do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych.
2. Przekazanie powierzonych danych do państwa trzeciego może nastąpić jedynie na pisemne polecenie Administratora danych chyba, że obowiązek taki nakłada na Podmiot przetwarzający prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Podmiot przetwarzający. W takim przypadku przed rozpoczęciem przetwarzania Podmiot przetwarzający informuje Administratora danych o tym obowiązku prawnym, o ile prawo to nie zabrania udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny.
3. Podwykonawca, o którym mowa w §3 ust. 2 Porozumienia winien spełniać te same gwarancje i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszym Porozumieniu.
4. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za nie wywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków ochrony danych.

## §6

### Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią Porozumienia, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. W przypadku naruszenia przepisów ustawy lub niniejszego Porozumienia z przyczyn leżących po stronie Podmiotu przetwarzającego, w następstwie czego Administrator danych osobowych zostanie zobowiązany do wypłaty odszkodowania lub zostanie ukarany karą grzywny, Podmiot przetwarzający zobowiązuje się pokryć Administratorowi poniesione z tego tytułu koszty.
3. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w porozumieniu, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Generalnego Inspektora Ochrony Danych Osobowych. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych.

## §7

### Czas obowiązywania umowy

1. Niniejsze Porozumienie obowiązuje na czas określony od dnia jego zawarcia do dnia obowiązywania **Umowy Nr 50/Sz/2023 na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie**

**diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologicznej z dnia ..... r.**

2. Każda ze stron może wypowiedzieć niniejsze Porozumienie z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia.

## **§8**

### **Rozwiązanie Porozumienia**

1. Administrator danych może rozwiązać niniejsze Porozumienie ze skutkiem natychmiastowym gdy Podmiot przetwarzający:
  - a) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie;
  - b) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z Porozumieniem;
  - c) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych;

## **§9**

### **Zasady zachowania poufności**

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora danych i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”).
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy.
3. Strony zobowiązują się do dołożenia wszelkich starań w celu zapewnienia, aby środki łączności wykorzystywane do odbioru, przekazywania oraz przechowywania danych poufnych gwarantowały zabezpieczenie danych poufnych w tym w szczególności danych osobowych powierzonych do przetwarzania, przed dostępem osób trzecich nieupoważnionych do zapoznania się z ich treścią.

## **§10**

### **Postanowienia końcowe**

1. Porozumienie zostało sporządzone w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach dla każdej ze stron.
2. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały przepisy Kodeksu cywilnego oraz Rozporządzenia.
3. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszego Porozumienia będzie Sąd właściwy Podmiotu Przetwarzającego.

---

Administrator danych

---

Podmiot przetwarzający