

DFK.424.8.2025

UMOWA ¹
o udzielanie świadczeń zdrowotnych

zawarta w dniu 2025 r. w Krakowie pomiędzy:

..... z siedzibą w przy ul., wpisaną/ym do rejestru Krajowego Rejestru Sądowego, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla pod numerem KRS....., REGON:, NIP:, reprezentowaną/ym przez:, zwaną/ym dalej „**Przyjmującym Zamówienie**”,

a

SAMODZIELNYM PUBLICZNYM ZAKŁADEM OPIEKI ZDROWOTNEJ SZPITALEM UNIWERSYTECKIM W KRAKOWIE z siedzibą w Krakowie przy ul. Kopernika 36, 31-501 Kraków, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego, prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla Krakowa-Śródmieścia w Krakowie, XI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000024155 (NIP: 6751199442, REGON: 000288685), reprezentowanym przez:

Zastępcę Dyrektora ds. Lecznictwa – **Marcina Krzanowskiego**, na podstawie pełnomocnictwa przy kontrasygnacie:
Głównego Księgowego – **Doroty Lechowicz**,
zwanym dalej „**Udzielającym Zamówienie**”,

zwanymi łącznie w dalszej części umowy „**Stronami**” lub pojedynczo „**Stroną**”.

Niniejsza Umowa została zawarta w wyniku przeprowadzonego konkursu ofert na podstawie ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

§ 1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest **udzielanie na rzecz Pacjentów Udzielającego Zamówienie świadczeń zdrowotnych w zakresie wykonywania badań laboratoryjnych w ramach wskazanych niżej pakietów szczegółowo określonych w załączniku nr 1 do Umowy:**

- I. **[Pakiet I]**
- II. **[Pakiet II]**
- III. **[Pakiet III] Badania genu CFTR**
- IV. **[Pakiet IV]**
- V. **[Pakiet V] Badanie całoeksomowe WES, met. Sengera**
- VI. **[Pakiet VI] Badanie mutacji genów BRCA1/BRCA2 techniką sekwencjonowania nowej generacji NGS wykonane w bloczku parafinowym**
- VII. **[Pakiet VII] HRD NGS w bloczku parafinowym**
- VIII. **[Pakiet VIII] Cystynuria – badanie genetyczne diagnostyka**
- IX. **[Pakiet IX] UGT 1A 1**
- X. **[Pakiet X] Zespół Ehlersa-Danlosa badanie genów związanych z różnymi typami zespołu**
- XI. **[Pakiet XI] Badanie genetyczne NGS-MTDNA-P**
- XII. **[Pakiet XII] Deficyt alfa1-antytrypsyny**
- XIII. **[Pakiet XIII] Dystrofia mięśniowo-oczno-gardłowa**
- XIV. **[Pakiet XIV] Hodowla fibroblastów**
- XV. **[Pakiet XV] Homocystynuria – badanie genetyczne**

¹ Wzór umowy zostanie dostosowany do stanu faktycznego i wybranej Oferty, w szczególności w przypadku zawarcia jednej umowy obejmującej kilka pakietów w odpowiednich postanowieniach umowy wprowadzone zostaną uszczegółowienia dot. Pakietów.

- XVI. **[Pakiet XVI] Klątwa Ondyny, zespół wrodzonej ośrodkowej hipowentylacji, pierwotna hipowentylacja pęcherzykowa z zespołem Hirschsprunga**
- XVII. **[Pakiet XVII] Test degranulacji bazofilów**
- XVIII. **[Pakiet XVIII] TEST EMA**
- XIX. **[Pakiet XIX] Diagnostyka talasemii i hemoglobinopatii**
- XX. **[Pakiet XX] Badanie genu TERT przy nowotworze tarczycy**
- XXI. **[Pakiet XXI] Diagnostyka raka tarczycy, met. NGS, zakres badanych wariantów (z bloczka parafinowego)**
- XXII. **[Pakiet XXII] Oznaczenie stężeń leków, przeciwciał,**
- XXIII. **[Pakiet XXIII] Oznaczenie mutacji w genie TPMT**

zwanym dalej „Badaniami”.

2. Świadczenia realizowane przez Przyjmującego Zamówienie obejmują w szczególności:
 - a) wykonywanie Badań dla pacjentów Udzielającego Zamówienie,
 - b) przyjęcie, zabezpieczenie i opracowanie materiału diagnostycznego oraz wydanie wyniku badania.
3. Badania będą wykonywane przez Przyjmującego Zamówienie na podstawie pisemnych zleceń, dokonywanych przez Udzielającego Zamówienie.
4. Szacunkowa liczba Badań zleczanych w ramach umowy określona została w załączniku nr 1 do Umowy, przy czym nie stanowi ona zobowiązania dla Udzielającego Zamówienia do zlecenia wykonania liczby Badań w tej ilości, ani podstawy dochodzenia roszczeń odszkodowawczych przez Przyjmującego Zamówienie w przypadku faktycznego zmniejszenia ilości zleconych Badań.
5. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się, że ceny, o których mowa w umowie (w tym w załącznikach do umowy), nie ulegną zmianie na niekorzyść Udzielającego Zamówienie przez cały okres jej obowiązywania.
6. Integralną część niniejszej umowy stanowią następujące załączniki:
 - a) Załącznik nr 1 – zawierający cennik (załącznik nr 2 do SWKO),
 - b) Załącznik nr 2 – informacja RODO.
 - c) *Załącznik nr 3 – wzór świadomej zgody Pacjenta²*
 - d) „Podstawowe zasady obowiązujące Wykonawców na terenie Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie” – udostępnione na stronie <https://www.su.krakow.pl/> w zakładce „Strefa kontrahenta” - „Zasady funkcjonowania” (w zakresie w jakim dotyczą)
 - e) „Podstawowe zasady związane z bezpieczeństwem informacji obowiązujące Dostawców (Wykonawców) na terenie Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie” – udostępnione na stronie <https://www.su.krakow.pl/> w zakładce „Strefa kontrahenta” - „Zasady funkcjonowania” (w zakresie w jakim dotyczą).
7. Wykonawca oświadcza i potwierdza, że zapoznał się i przeanalizował treść załączników stanowiących integralną część Umowy, udostępnionych przez Szpital Uniwersytecki w Krakowie na oficjalnej stronie Szpitala Uniwersyteckiego: <https://www.su.krakow.pl/> w zakładce „Strefa kontrahenta” - „Zasady funkcjonowania”, a to: „Podstawowe zasady obowiązujące Wykonawców na terenie Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie” oraz „Podstawowe zasady związane z bezpieczeństwem informacji obowiązujące Dostawców (Wykonawców) na terenie Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie” i nie zgłasza oraz nie zgłosił do nich żadnych zastrzeżeń, oraz że zna wynikające z nich wymagania w zakresie wykonania przedmiotu Umowy i zobowiązuje się przestrzegać zasad wynikających z tych dokumentów podczas realizacji Umowy.
8. Udzielający Zamówienie oświadcza, że zlecane Badania są usługami w zakresie opieki medycznej, służącymi profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia oraz usługami ściśle z tymi usługami związanymi, w rozumieniu ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług i jako takie są zwolnione od podatku VAT.

§ 2

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonywać Badania będące przedmiotem niniejszej umowy z najwyższą starannością, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy medycznej, technicznej, analitycznej, zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej oraz etyki, zgodnie z przepisami Kodeksu Diagnostyki Laboratoryjnej oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
2. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że Badania wykonywane będą przez osoby posiadające uprawnienia i kwalifikacje zawodowe oraz wymagania zdrowotne określone w odrębnych przepisach prawa.
3. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, iż:

² Dotyczy badań genetycznych.

- a) posiada Laboratorium wpisane do ewidencji prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych,
 - b) zakres udzielanych w ramach niniejszej umowy świadczeń zdrowotnych odpowiada zakresowi określonemu w wpisie do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą,
 - c) posiada Laboratorium, które świadczy usługi w zakresie specjalistycznej diagnostyki w zakresie określonym w zał. nr 1, zgodnie z obowiązującą metodyką i zaleceniami jednostek referencyjnych,
 - d) posiada Laboratorium, które poddaje się wewnętrznej i zewnętrznej laboratoryjnej kontroli jakości badań,
4. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do odsyłania wypożyczonych bloczków parafinowych do właściwego zakładu patomorfologii.³
 5. Badania będą wykonywane za pomocą posiadanego przez Przyjmującego Zamówienie sprzętu i aparatury medycznej. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się, że sprzęt i aparatura wykorzystywana przy wykonywaniu Badań będzie spełniała wymagania określone w obowiązujących w tym zakresie przepisach prawa, jak również, że pomieszczenia, wykorzystywane do realizacji niniejszej umowy, będą odpowiadały wymogom sanitarnym określonym w stosownych przepisach.
 6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań przy użyciu materiałów i odczynników dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania określone w przepisach szczególnych.
 7. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się stosować przy wykonywaniu badań testów, które zostały wcześniej zwalidowane i uznane za odpowiednie do danego rodzaju badań (walidowany test oceny).
 8. Przyjmujący Zamówienie wyraża zgodę na przeprowadzanie kontroli przez Narodowy Fundusz Zdrowia, 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 przez Udzielającego Zamówienie.
 9. W zakresie wykonywania umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest ponadto do:
 - a) prowadzenia systematycznej ewidencji, dokumentacji wykonywanych badań, na zasadach określonych przez powszechnie obowiązujące przepisy prawa polskiego,
 - b) prowadzenia sprawozdawczości statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami,
 - c) sporządzania rozliczeń stanowiących podstawę do wystawiania faktur, o których mowa w § 5 ust. 2 niniejszej umowy.
 10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przy wykonywaniu niniejszej Umowy zasad wynikających z krajowych przepisów o ochronie danych osobowych, a także innych powszechnie obowiązujących przepisów prawa, chroniących prawa osób, których dane będą przetwarzane, w tym przepisów 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 w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) („RODO”).
 11. Przyjmujący Zamówienie, na żądanie Udzielającego Zamówienie, w każdym czasie udzieli mu informacji o przebiegu wykonywania niniejszej umowy.
 12. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania się kontroli przeprowadzonej przez Udzielającego Zamówienie w zakresie sposobu i prawidłowości wykonywania niniejszej umowy.
 13. Przyjmujący Zamówienie oświadcza że, wyniki Badań będą spełniać wymagania obowiązujących przepisów prawa w tym Rozporządzenia Ministra zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania, a w szczególności musi być prawidłowo, tj. zgodnie z w/w przepisami, autoryzowany.
 14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje zapoznać się z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w tym wewnętrznymi regulacjami Udzielającego Zamówienie oraz zobowiązuje się do ich stosowania, a także do zachowania w tajemnicy danych osobowych uzyskanych w związku z wykonywaniem niniejszej umowy.
 15. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest zapewnić poufność informacji dotyczących Udzielającego Zamówienie uzyskanych w związku z realizacją niniejszej umowy i nie ujawniać tych informacji bez uprzedniej pisemnej pod rygorem nieważności zgody Udzielającego Zamówienie w czasie trwania niniejszej umowy oraz po jej zakończeniu.
 16. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się, w zakresie niezbędnym do prawidłowej realizacji Umowy, do zachowania Procedur i instrukcji obowiązujących u Udzielającego Zamówienie spełniających wymagania Programu Akredytacji Szpitala oraz norm ISO 14001, ISO 45001, których opis udostępniony został na stronie internetowej Udzielającego Zamówienie.
 17. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wprowadzenia w terminie do 30 dni od podpisania niniejszej umowy stosownych danych w Portalu Potencjału - Podwykonawcy, (zgodnie z wymogami Płatnika) i udostępnienia ich Udzielającemu Zamówienie.

³ Dotyczy badań wykonywanych z bloczka parafinowego

§ 3

1. Podstawą do wykonywania Badań przez Przyjmującego Zamówienie będą pisemne zlecenia składane przez Udzielającego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie zapewni, że po jego stronie możliwość odbioru zleceń (w tym przekazywanych w formie wiadomości e-mail lub faksem) będą miały wyłącznie osoby uprawnione do przetwarzania zawartych w nich danych.
2. *Udzielający Zamówienie zobowiązuje się do dostarczania Przyjmującemu zamówienie materiału Biorcy, we własnym zakresie i na swój koszt, do miejsca, określonego w § 10 ust. 5 niniejszej umowy. // Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do odbioru materiału do badań we własnym zakresie z miejsca wskazanego przez Udzielającego Zamówienie.*⁴
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonania zleconych Badań oraz dostarczenia w pełni opracowanych wyników Udzielającemu zamówienie, bezzwłocznie po ich otrzymaniu, nie później jednak niż w terminie o którym mowa w załączniku nr 1 oraz w sposób, o którym mowa w ust. 5 niniejszego paragrafu.
4. W przypadku braku możliwości wykonywania badania z przyczyn niezależnych ze strony Przyjmującego Zamówienie w ustalonym terminie, Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do niezwłocznego telefonicznego oraz pisemnego powiadomienia Udzielającego Zamówienie o braku możliwości wykonania badania w określonym terminie.
5. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonania zleconego Badania oraz dostarczenia jego w pełni opracowanych i autoryzowanych wyników Udzielającemu Zamówienie w maksymalnym terminie określonym w Załączniku nr 1 w wersji papierowej na adres Zakładu Diagnostyki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie, ul. Jakubowskiego 2 oraz mailowo na adres: gastroenterologia@su.krakow.pl⁵
// w wersji papierowej na adres Zakładu Diagnostyki Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie, ul. Jakubowskiego 2.
// poprzez udostępnienie wyników na platformie on-line⁶.
Udzielający Zamówienie wskaże Osoby, które powinny mieć dostęp do wyników badań on-line poprzez przesłanie wiadomości e-mail na adres Osoby wskazanej do realizacji umowy ze strony Przyjmującego Zamówienie. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do odpowiedniego zabezpieczenia platformy on-line w której publikowane będą wyniki badań (pod względem technicznym, organizacyjnym oraz dostępu), w szczególności uwzględniając wrażliwy charakter danych (dane medyczne). Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że platforma on-line spełnia wymogi przewidziane w przepisach prawa, w szczególności RODO. Przyjmujący Zamówienie gwarantuje, że platforma on-line zapewnia skuteczną realizację zasad ochrony danych, takich jak minimalizacja danych, oraz odpowiednie bezpieczeństwo danych osobowych, w tym ochronę przed przypadkowym lub niezgodnym z prawem zniszczeniem, utratą, modyfikacją, nieuprawnionym ujawnieniem lub nieuprawnionym dostępem do danych osobowych przesyłanych, przechowywanych lub w inny sposób przetwarzanych, aby spełnić wymogi obowiązujących przepisów dotyczących ochrony danych osobowych, w tym RODO, oraz chronić prawa osób, których dane dotyczą.
6. Przyjmujący Zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za wykonywanie Badań. Przyjmujący Zamówienie ponosi koszt powtórzenia Badań, chyba, że jego powtórzenie nastąpiło z przyczyn zawinionych przez Udzielającego Zamówienie.
7. Udzielającemu Zamówienie przysługuje prawo zgłoszenia Przyjmującemu Zamówienie reklamacji w formie pisemnej, której przedmiotem może być m.in. niewłaściwe wykonanie Badania lub wykonane w jego ramach czynności. W przypadku uznania reklamacji lub gdy reklamacja jest oczywiście zasadna Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest wykonać zareklamowane Badania lub wykonane w jego ramach czynności powtórnie na własny koszt lub pokryć koszt wykonania Badania, który Udzielający Zamówienie poniósł wskutek zlecenia do wykonania go innemu podmiotowi.

§ 4

1. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej, zarówno w zakresie odpowiedzialności kontraktowej jak i odpowiedzialności z tytułu czynów niedozwolonych, za szkody wyrządzone w związku z wykonywaniem Badań i realizacją umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do bycia ubezpieczonym, w zakresie, o którym mowa w ust. 1 niniejszego paragrafu, przez cały czas trwania niniejszej umowy.
3. W razie wygaśnięcia polisy ubezpieczeniowej w trakcie trwania niniejszej umowy Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do dostarczenia nowej polisy ubezpieczeniowej do Działu Kontraktowania Świadczeń Medycznych Udzielającego Zamówienia.

⁴ Zostanie dostosowany do oferty Przyjmującego Zamówienie – kryterium kompleksowość

⁵ Dotyczy Pakietu XXII i XXIII

⁶ Zostanie dostosowany do oferty Przyjmującego Zamówienie – kryterium dostępności

§ 5

1. Zapłata wynagrodzenia Przyjmującego Zamówienie następować będzie na podstawie miesięcznych faktur i stanowić będzie sumę iloczynów wykonanych badań i ich cen jednostkowych, określonych w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest przekazać Udzielającemu Zamówienie w terminie do 10 dnia miesiąca fakturę wraz z rozliczeniem finansowym z realizacji umowy za miesiąc poprzedzający.
3. Udzielający Zamówienia oświadcza, że dokonuje płatności w mechanizmie podzielonej płatności.
4. Zapłata wynagrodzenia będzie następowała w formie przelewu na rachunek bankowy Przyjmującego Zamówienie, wskazany na fakturze, w terminie do 60 dni od daty otrzymania przez Udzielającego Zamówienie faktury wraz z kompletnym rozliczeniem, o którym mowa w ust. 2 niniejszego paragrafu.
5. Termin zapłaty uważa się za zachowany z chwilą obciążenia rachunku bankowego Udzielającego Zamówienie.
6. Udzielający Zamówienia ustala następujący sposób opisu fakturowanych usług na fakturze:
 - a. „Udzielanie świadczeń zdrowotnych w postaci laboratoryjnych badań diagnostycznych – umowa nr SU DOP ...”
 - b. ilość wykonanych badań i stawki.
8. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się przekazać fakturę w formie papierowej do Kancelarii **albo** w formie elektronicznej na adres efaktury@su.krakow.pl. Złożenie faktury, o której mowa w ust. 4 niniejszego paragrafu w innym miejscu niż wskazane w zdaniu poprzednim nie wywołuje przewidzianych umową skutków prawnych.
9. Przyjmującemu Zamówienie nie przysługuje prawo do wynagrodzenia, jeśli nie wykonywał przedmiotu umowy
10. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że kwoty, o których mowa w niniejszym paragrafie wyczerpują całość zobowiązań finansowych Udzielającego Zamówienie wobec Przyjmującego Zamówienie, wynikających z realizacji niniejszej umowy.
11. *Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że numer rachunku bankowego, który wskazany będzie każdorazowo na fakturze, w celu dokonania na niego zapłaty wynagrodzenia przez Udzielającego Zamówienie, figuruje w wykazie podmiotów („Biała Lista”), o którym mowa w art. 96b ust.1 ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług.⁷*

§ 6

1. W przypadku naruszenia postanowień niniejszej umowy Udzielający Zamówienie ma prawo naliczyć Przyjmującemu Zamówienie kary umowne zgodnie z poniższymi zasadami.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Udzielającego Zamówienie kary umownej:
 - a. za zwłokę w wykonaniu i dostarczeniu wyniku zleconego Badania⁸ – w wysokości 3% ceny brutto tego Badania za każdy dzień zwłoki,
 - b. z tytułu nienależytego wykonania zleconego Badania – w wysokości 15% ceny brutto wadliwie wykonanego Badania,
3. W przypadku opóźnienia w wykonaniu i dostarczeniu wyniku zleconego Badania przez okres dłuższy niż 5 dni, Przyjmujący Zamówienie, oprócz kary umownej określonej w ust. 2 a niniejszego paragrafu, zobowiązany jest do pokrycia kosztów, które poniesie Udzielający Zamówienia w związku ze zleceniem wykonania danego badania innemu podmiotowi.
4. W przypadku gdy szkoda poniesiona przez Udzielającego Zamówienie przekraczać będzie wartość zastrzeżonej kary umownej, Udzielający Zamówienie zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary umownej na zasadach ogólnych.
5. Naliczenie przez Udzielającego Zamówienie kary umownej następuje przez sporządzenie noty księgowej wraz z pisemnym uzasadnieniem. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest w terminie 10 dni od daty otrzymania wyżej wymienionych dokumentów do zapłaty naliczonej kary umownej. Brak zapłaty w powyższym terminie uprawnia Udzielającego Zamówienie do potrącenia kary umownej z wynagrodzenia Przyjmującego Zamówienie lub innych jego wierzytelności przysługujących Przyjmującemu Zamówienie w stosunku do Udzielającego Zamówienie, na co Przyjmujący Zamówienie wyraża zgodę.
6. Kary umowne podlegają sumowaniu.
7. Naliczenie przez Udzielającego Zamówienie bądź zapłata przez Przyjmującemu Zamówienie kary umownej nie zwalnia go ze zobowiązań wynikających z niniejszej umowy.

§ 7

⁷ Zostanie dostosowane do oświadczenia złożonego przez Wykonawcę w toku postępowania

⁸ Termin określony w § 3 ust 3

1. Przyjmujący Zamówienie i Udzielający Zamówienie są odrębnymi administratorami danych osobowych w rozumieniu RODO w stosunku do danych osobowych pacjentów, które przetwarzają w związku z realizacją niniejszej Umowy oraz w stosunku do danych osobowych dotyczących osób, z pomocą których wykonują Umowę.
2. Przyjmujący Zamówienie i Udzielający Zamówienie jako podmioty udzielające świadczeń zdrowotnych zobowiązane do prowadzenia, przechowywania i udostępniania dokumentacji medycznej w sposób określony w obowiązujących przepisach prawa, będą sobie wzajemnie udostępniać dane osobowe pacjentów, w zakresie niezbędnym w celu zapewnienia ciągłości świadczeń zdrowotnych w związku z realizacją Umowy, na podstawie art. 9 ust. 2 lit. h RODO w związku z art. 26 ust. 3 pkt 1 ustawy z dnia 6 listopada 2008 roku o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta oraz § 9 Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania.
3. Strony udostępnią sobie dane osobowe pracowników lub współpracowników, z pomocą których wykonują Umowę, w zakresie niezbędnym do celów wynikających z prawnie uzasadnionych interesów Stron, jakim jest zawarcie i wykonanie Umowy. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że zapoznał się oraz zobowiązuje się niezwłocznie przekazać swoim pracownikom i współpracownikom, których dane udostępnił Udzielającemu Zamówienie w związku z zawarciem i realizacją Umowy, treść klauzuli informacyjnej Udzielającego Zamówienie, zawierającej informacje wymagane na mocy art. 13 i 14 RODO, która stanowi Załącznik nr 2 do niniejszej Umowy.
4. Strona staje się administratorem danych osobowych udostępnionych przez drugą Stronę z chwilą ich otrzymania.
5. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w tym RODO oraz ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych. Strona pełniąca funkcję administratora danych zobowiązana jest w szczególności do zapewnienia skutecznej i należytej ochrony danych osobowych, przestrzegania praw osób, których dane dotyczą, jak również do niewykorzystywania danych, do których uzyskała dostęp w związku z wykonywaniem Umowy do celów niezgodnych z Umową.

§ 8

1. Umowę zawarto na czas oznaczony tj. **od dnia 1 lutego 2025 r. do dnia 31 grudnia 2025 r.**
2. Każdej ze Stron przysługuje prawo rozwiązania niniejszej umowy z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, z zastrzeżeniem ust. 3 niniejszego paragrafu .
3. Udzielający Zamówienia może wypowiedzieć niniejszą umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:
 - a. utraty przez Przyjmującego Zamówienie uprawnień do wykonywania świadczeń objętych niniejszą umową,
 - b. zaprzestania przez Przyjmującego Zamówienie wykonywania umowy,
 - c. nierzetelnego wykonywania świadczeń przez Przyjmującego Zamówienie (dwukrotne błędne wykonanie tego samego Badania),
 - d. nieterminowego wykonywania przedmiotu niniejszej umowy przez Przyjmującego Zamówienie (trzykrotne przekroczenie terminów, o których mowa w § 3 ust. 3 niniejszej umowy,
 - e. odmowy przez Przyjmującego Zamówienie poddania się kontroli, do której Udzielający Zamówienie i Narodowy Fundusz Zdrowia są uprawnione na podstawie niniejszej umowy lub odmowy wykonania zaleceń pokontrolnych.
4. W wyżej wymienionych przypadkach Przyjmującemu Zamówienie nie przysługuje prawo do jakiegokolwiek odszkodowania (rekompensaty) poza wynagrodzeniem za prawidłowo wykonane obowiązki umowne do chwili rozwiązania umowy.

§ 9

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się nie podejmować czynności prawnych mających na celu zmianę wierzyciela (w szczególności zawierać umowy przelewu), chyba że na powyższe wyrazi zgodę Udzielający Zamówienie w formie pisemnej pod rygorem nieważności, z uwzględnieniem art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.
2. Wierzytelności wynikające z Umowy nie mogą być przedmiotem aportu, chyba że na powyższe wyrazi zgodę Udzielający Zamówienie w formie pisemnej pod rygorem nieważności, z uwzględnieniem art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności lecznicze.

§ 10

1. Strony zobowiązują się do koordynowania i bieżącej kontroli właściwego wykonywania niniejszej umowy.

2. Strony ustalają, iż adresy podane w komparycji umowy są adresami do korespondencji (składania wszelkich oświadczeń woli i wiedzy).
3. Strony zobowiązują się do wzajemnego informowania się o wszelkich zmianach wyżej wskazanych adresów pod rygorem uznania za skutecznie doręczoną korespondencję kierowaną na ostatni znany drugiej Stronie adres.
4. Osobami wyznaczonymi do kontaktów i przekazywania wzajemnych uwag wynikających z realizacji niniejszej umowy są:
 - a. **po stronie Udzielającego Zamówienia :**
Kierownik Zakładu Diagnostyki NSSU – dr B. Maziarz
Koordynator właściwego OK
 - b. **po stronie Przyjmującego Zamówienie :**
.....
5. *Strony ustalają, że miejscem dostarczania materiałów jest: // Strony ustalają, że miejscem odbioru materiału do badań jest*
6. *Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia jednego punktu dostarczania materiału.⁹*

§ 11

Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają zgody obu Stron wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 27 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

§ 12

W sprawach nieregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie właściwe przepisy w szczególności ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. Kodeks Cywilny oraz ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

§ 13

1. Strony zobowiązują się rozwiązywania sporów, mogących powstać na tle wykonywania niniejszej umowy, w drodze negocjacji prowadzonych w dobrej wierze.
2. W przypadku braku porozumienia, wszelkie spory wynikające na tle wykonania niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd powszechny, właściwy miejscowo ze względu na siedzibę Udzielającego Zamówienie.

§ 14

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

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA (SU)

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

⁹ Zostanie dostosowane do oferty złożonej przez Przyjmującego Zamówienie

Klauzula informacyjna Szpitala Uniwersyteckiego w Krakowie dla Kontrahentów będących osobami fizycznymi, osób reprezentujących Kontrahentów, pełnomocników Kontrahentów oraz pracowników i współpracowników Kontrahentów wyznaczonych do kontaktu i odpowiedzialnych za wykonanie umowy

Zgodnie z art. 13 i 14 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 w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz.U.UE.L.2016.119.1) (zwanego dalej „RODO”) informuję, iż:

1. Administrator danych osobowych:

Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Uniwersytecki w Krakowie (zwany dalej „Szpitalem”), adres: ul. Mikołaja Kopernika 36, 31-501 Kraków, telefon 12 424 70 00, e-mail: info@su.krakow.pl.

2. Inspektor Ochrony Danych:

Szpital powołał Inspektora Ochrony Danych, z którym może Pani/Pan się skontaktować w przypadku jakichkolwiek pytań lub uwag dotyczących przetwarzania Pani/Pana danych osobowych i praw przysługujących Pani/Panu na mocy przepisów o ochronie danych osobowych. Dane kontaktowe: adres e-mail: dane.osobowe@su.krakow.pl, tel. 12 424 78 28.

3. Cele przetwarzania danych osobowych oraz podstawa prawna przetwarzania:

Szpital może przetwarzać Pani/Pana dane w następujących celach:

- zawarcia i wykonania umowy – w myśl art. 6 ust. 1 lit. b) RODO w przypadku Kontrahenta będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Kontrahenta;
- wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących realizację umowy z Kontrahentem w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO - w przypadku osoby wskazanej przez Kontrahenta w związku z realizacją umowy;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących prowadzenia ksiąg rachunkowych i dokumentacji podatkowej – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z art. 74 ust. 2 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących prowadzenia, przechowywania i udostępniania dokumentacji medycznej – na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. z ustawą z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta;
- wynikających z uzasadnionych interesów prawnych obejmujących ustalenie, dochodzenie lub obronę ewentualnych roszczeń z tytułu realizacji umowy, w myśl art. 6 ust. 1 pkt f RODO;
- wypełnienia obowiązków prawnych dotyczących przechowywania dokumentacji - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c) RODO w zw. ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;

4. Źródło pochodzenia danych osobowych

Szpital uzyskał Pani/Pana dane osobowe:

- a. w przypadku Kontrahenta będącego osobą fizyczną, osób uprawnionych do reprezentowania lub działających na podstawie pełnomocnictwa Kontrahenta - bezpośrednio od Pani/Pana. Podanie przez Panią/Pana danych osobowych jest dobrowolne, ale niezbędne w celach związanych z zawarciem i realizacją umowy.
- b. w przypadku osoby wskazanej przez Kontrahenta w związku z realizacją umowy - od Kontrahenta, z którym zawarł umowę. Zakres Pani/Pana danych osobowych może obejmować: imię i nazwisko, stanowisko, miejsce pracy, dane kontaktowe oraz inne dane niezbędne w związku z realizacją umowy.

5. Informacje o kategoriach odbiorców danych osobowych:

Pani/Pana dane osobowe mogą zostać ujawnione:

- pracownikom i współpracownikom Szpitala upoważnionym do przetwarzania danych osobowych w związku z wykonywaniem obowiązków służbowych;

- dostawcom usług technicznych i organizacyjnych dla Szpitala (w szczególności dostawcom i podmiotom wyspecjalizowanym w zapewnianiu obsługi technicznej systemów teleinformatycznych);
- podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa.

6. Przekazywanie danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej:

Szpital nie planuje przekazywania Pani/Pana danych osobowych do odbiorców zlokalizowanych poza Europejskim Obszarem Gospodarczym (kraje Unii Europejskiej oraz Islandia, Norwegia i Liechtenstein) i organizacji międzynarodowych.

7. Okres, przez który dane osobowe będą przechowywane:

Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres obowiązywania umowy zawartej z Kontrahentem, a następnie przez okres wymagany przez odpowiednie przepisy prawa w zakresie przechowywania dokumentacji lub przez okres przedawnienia roszczeń określony w przepisach prawa.

8. Prawa przysługujące osobie, której dane są przetwarzane:

Na warunkach określonych w RODO przysługuje Pani/Panu prawo dostępu do treści swoich danych, prawo sprostowania danych nieprawidłowych i uzupełniania danych niekompletnych, prawo usunięcia danych osobowych, prawo do ograniczenia przetwarzania oraz prawo wniesienia sprzeciwu przeciwko przetwarzaniu Pani/Pana danych osobowych.

9. Prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego:

Przysługuje Pani/Panu prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.

10. Informacja o zautomatyzowanym podejmowaniu decyzji:

Nie będzie Pani/Pan podlegać decyzjom podejmowanym w sposób zautomatyzowany (bez udziału człowieka). Pani /Pana dane osobowe nie będą również wykorzystywane do profilowania.