

Umowa
o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki
laboratoryjnej, serologii i mikrobiologii
(Wzór)

nr

zawarta w Cieszynie w dniu pomiędzy:

Zespołem Zakładów Opieki Zdrowotnej w Cieszynie, ul. Bielska 4,

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr 0000143545 oraz rejestru podmiotów leczniczych prowadzonego przez Wojewodę Śląskiego pod nr 000000014118, NIP: 548-20-01-181, REGON: 000313348 reprezentowanym przez Dyrektora: Czesław Płygawko

zwanym w dalszej części umowy **Udzielającym zamówienia** z jednej strony,

a

.....

.....

(Pełna nazwa oferenta, adres/siedziba)

.....

.....

(NIP, REGON, nr ewidencji działalności gosp./KRS, nr rejestru Izby Lekarskiej)

zwanym w dalszej części **Przyjmującym zamówienie** o treści następującej;

§ 1

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na podstawie na podstawie art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r o działalności leczniczej (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 618).
2. Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie przez Przyjmującego zamówienie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej, serologii i mikrobiologii w systemie całodobowym, przez wszystkie dni w tygodniu, na rzecz i w siedzibie Udzielającego zamówienia.
3. Niniejsza umowa obejmuje udzielanie świadczeń medycznych określonych w ust. 2 na rzecz pacjentów Udzielającego zamówienia

§ 2

1. Udzielający zamówienia zleca Przyjmującemu zamówienie udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, serologii i mikrobiologii, polegających na wykonywaniu badań wymienionych szczegółowo w wykazie stanowiącym załącznik nr 1 do SWKO, wraz z jednostkowymi cenami, zgodnymi ze złożoną ofertą. Czesy oczekiwania na wynik badania określa załącznik nr 1 do SWKO.

2. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo realizowania zamówień w ilościach uzależnionych od rzeczywistych potrzeb oraz do ograniczenia zamówienia w zakresie ilościowym i rzeczowym, co nie jest odstępniem od umowy w żadnej części.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania badań objętych zamówieniem przy pomocy własnego personelu medycznego, w liczbie i o kwalifikacjach odpowiadających wymogom wynikającym z przepisów ustawy o diagnostyce laboratoryjnej.
4. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność określoną w niniejszej umowie oraz w powszechnie obowiązujących przepisach, za należyte wykonanie umowy, w tym przez podwykonawców.

§ 3

Przyjmujący zamówienie przez cały okres trwania umowy zobowiązany jest:

1. udzielać świadczeń zdrowotnych będących przedmiotem niniejszej umowy na wysokim poziomie, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy medycznej i analitycznej, przy zachowaniu całodobowej i nieprzerwanej pracy na rzecz Udzielającego zamówienia oraz w siedzibie Udzielającego zamówienia.
2. zapewnić wykonanie badań laboratoryjnych przy użyciu materiałów medycznych i odczynników dopuszczonych do obrotu zgodnie z ustawą o wyrobach medycznych z dnia 20 maja 2010 r. (t.j. Dz. U. z 2015 r. poz. 876, z późn zm.), posiadających aktualne certyfikaty jakości oraz wyrobów medycznych zgodnych z Rozp. Ministra Zdrowia z dnia 12 stycznia 2011r w sprawie wymagań zasadniczych dla wyrobów medycznych do diagnostyki in vitro (tj. Dz.U. 2013 poz. 1127 z późn. zm.) oraz używać materiałów i odczynników używanych do udzielania świadczeń zdrowotnych dopuszczonych do obrotu w Unii Europejskiej i spełniających wymagania określone w rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z dnia 23 marca 2006 r. (tj. Dz.U. 2016, poz. 1665 z późn zm.)
3. przeprowadzać, co najmniej raz w roku, szkolenia dla personelu medycznego Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania materiału do badań analitycznych i zapobiegania błędom przedlaboratoryjnym,
4. zapewnić co najmniej raz w roku, szkolenia dla kadry lekarskiej Udzielającego zamówienia w zakresie nowych metod badawczych w diagnostyce laboratoryjnej ze szczególnym uwzględnieniem diagnostyki chorób zakaźnych oraz autoimmunologii,
5. zapewnić, aby badania były wykonywane i autoryzowane przez personel zatrudniony u Przyjmującego zamówienie. Personel ten powinien posiadać udokumentowane wykształcenie, doświadczenie i kwalifikacje zawodowe, zgodnie z wymogami stanowionymi przez prawo: Ustawa o diagnostyce laboratoryjnej z dnia 27 lipca 2001 r. (tj. Dz.U. 2016 poz. 2245 z późn. zm.) oraz Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r w sprawie wymagań jakim powinny odpowiadać medyczne laboratoria diagnostyczne (Dz.U. z 2004r. Nr 43, poz. 408).
6. prowadzić ewidencję wykonanych badań laboratoryjnych na rzecz Udzielającego zamówienia w formie elektronicznej i papierowej, pozwalającej na analizę ilościową i jakościową z podziałem na zlecającą komórkę organizacyjną, lekarza, pacjenta, rodzaj badania , czas (godzina i data) zlecenia i wykonania badania oraz udostępniać ją w każdym czasie Udzielającemu zamówienia,
7. zapewnić przechowywanie materiału biologicznego po pobraniu i po wykonaniu badania zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012 r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniem do leczenia krwią i jej składnikami (Dz. U. 2013 poz. 5)
8. dostarczać na własny koszt systemy próżniowe lub aspiracyjno-próżniowe (próbówki, pojemniki, bezpieczne igły do pobrania krwi itp.) oraz inne niezbędne materiały, sprzęt i akcesoria transportowe służące do bezpiecznego pobierania i transportu materiału biologicznego do badań w zakresie diagnostyki laboratoryjnej i mikrobiologii w ilości niezbędnej dla Udzielającego zamówienia wg asortymentu przedstawionego w załączniku nr 1 do SWKO. Za utrzymanie czystości pojemników transportowych odpowiedzialność ponosi Przyjmujący zamówienie.
Ilość i rodzaj sprzętu niezbędna do bezpiecznego pobierania materiału do badań laboratoryjnych wydawana jest na pisemny wniosek pielęgniarki/ położnej oddziałowej. W przypadku braku realizacji pełnego zamówienia, Przyjmujący zamówienie dostarcza do komórki organizacyjnej (oddziały szpitalne) pozostałą część nie wydanego wcześniej sprzętu.
9. w terminie 7 dni od daty podpisania umowy dostarczyć „Instrukcję pobierania materiału do poszczególnych kategorii badań” w ilości 27 egzemplarzy,

10. dostarczać przez cały okres trwania umowy nieodpłatnie druki skierowań na badania (wg wzoru ustalonego wspólnie z Udzielającym zamówienia do 7 dni od dnia podpisania umowy) i inne akcesoria, niezbędne do prawidłowej identyfikacji zlecenia, np. naklejki, kody,
11. wykonywać badania analityczne w trybie „CITO” na rzecz Udzielającego zamówienia w jego siedzibie przez 24h/dobę, 7 dni w tygodniu, a czas oczekiwania na wynik badania wykonywanego w trybie „CITO” nie będzie przekraczał czasu określonego dla poszczególnych badań określonego w Załączniku nr 1 do SWKO,
12. zapewnić, aby czas oczekiwania na wynik badania wykonywanego w trybie podstawowym nie przekraczał 4 godzin od chwili dostarczenia materiału do laboratorium, z wyłączeniem badań wymagających oczekiwania w czasie dłuższym zgodnie z metodyką tych oznaczeń.
13. przekazywać wyniki badań do medycznych komórek organizacyjnych Udzielającego zamówienia w formie wydruku papierowego i w wersji elektronicznej przy zastosowaniu systemu informatycznego zintegrowanego z systemem eksploatowanym przez Udzielającego zamówienia AMMS firmy Asseco Poland.
14. przejąć obowiązek obsługi i wyposażenia punktów poboru materiałów do badań laboratoryjnych (Cieszyn, Skoczów, Ustron) oraz odbierać na własny koszt i własnym transportem materiał do badań ze wszystkich jednostek organizacyjnych Udzielającego Zamówienie, w tym również z:
 - Przychodni Rejonowej w Skoczowie - 3 x w tygodniu
 - Przychodni Rejonowej w UstroniuOdbiór materiału do badań z medycznych komórek organizacyjnych będzie się odbywać w dniach powszednich w godzinach: 6:00; 8:00; 11:00; 13:00; 15:30; 18:00; 21:00, a w pozostałych dniach: 6:00; 10:00; 14:00; 18:00; 21:00. Transport badań do wykonania w trybie pilnym odbywa się po telefonicznym zgłoszeniu do wyznaczonej osoby.
15. dostarczać na własny koszt i własnym transportem materiał do badań do Sanepidu i odbierać wyniki badań.
16. dostarczyć i wdrożyć na własny koszt system informatyczny w laboratorium diagnostycznym posiadający dwustronną komunikację (zlecenie i odbieranie badań) z wykorzystaniem komputerowej sieci lokalnej Udzielającego zamówienia i doprowadzić do pełnej integracji tego systemu z istniejącym szpitalnym systemem informatycznym (HIS). Specyfikacja interfejsu integracyjnego posiadanego systemu HIS będzie udostępniona Przyjmującemu zamówienie przez Asseco Poland SA. Opiekunem ze strony dostawcy oprogramowania jest Pan:
Jacek Czempas, tel: 607 604 038, e-mail: jczempas@coig.katowice.pl
17. zapewnić, aby wszelkie zastosowane oprogramowanie, aparatura, sprzęt, urządzenia itp. nie zakłócały funkcjonowania aparatury i sprzętu medycznego będącego na wyposażeniu Udzielającego zamówienia,
18. w przypadku oznaczenia badania o wartościach krytycznych bezwzględnie, skutecznie poinformować o wyniku badania personel medyczny komórki zlecającej badanie oraz dokonać weryfikacji wyniku na własny koszt,
19. prowadzić rejestr wykonywanych badań według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej określonych szczegółowo w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z dnia 23 marca 2006 r. (Dz.U. Nr 61, poz. 435 z późn zm.),
20. utylizować odpady medyczne laboratorium i Banku Krwi oraz z punktów poboru materiału do badań laboratoryjnych (Cieszyn, Skoczów, Ustron) zgodnie z obowiązującym przepisami, we własnym zakresie i na własny koszt,
21. współpracować z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych działającym w ramach Udzielającego zamówienia w zakresie mikrobiologii, antybiotykoterapii i prowadzenia ewidencji badań mikrobiologicznych i wykrytych czynników alarmowych, z możliwością wglądu w mikrobiologiczny proces diagnostyczny (ocena płytek, antybiogramów) przez lekarza Udzielającego zamówienia, zgodnie z Ustawą z dnia 5 grudnia 2008 r. o zapobieganiu oraz zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi (t.j. Dz.U. 2013, poz. 947), Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 23 grudnia 2011 r. w sprawie listy czynników alarmowych, rejestrów zakażeń szpitalnych i czynników alarmowych oraz raportów o bieżącej sytuacji epidemiologicznej szpitala (Dz.U. 2011, nr 249, poz 1741, z późn. zm.) oraz zaleceniami narodowego programu ochrony antybiotyków jak również wymaganiami NFZ,
22. przekazywać Udzielającemu zamówienia raporty z rodzajów występujących patogenów wraz z mapą mikrobiologiczną oraz przekazywać analizę zbiorczą lekooporności, każdorazowo na żądanie Udzielającego zamówienia, jednak nie rzadziej niż raz na pół roku.
23. wykonywać badania mikrobiologiczne w całości w siedzibie Udzielającego zamówienia, zgodnie z zaleceniami EUCAST, z określeniem mechanizmów oporności wyhodowanych bakterii z uwzględnieniem OXA28, HLLAR, VRE ESB, KPC itd. oraz umożliwić identyfikację wszystkich wyhodowanych drobnoustrojów do 24 godzin od momentu posiania.

W przypadku identyfikacji czynnika alarmowego, Przyjmujący zamówienie jest zobowiązany do niezwłocznego, skutecznego poinformowania personelu medycznego komórki organizacyjnej o pozytywnym wyniku badania mikrobiologicznego.

24. prowadzić wewnątrz laboratoryjną kontrolę jakości danych wymienionych w ofercie i przedstawiać Udzielającemu zamówienia na bieżąco wyniki tych kontroli oraz protokoły powizytacyjne organów kontrolnych w wizytowanych laboratoriach będących w strukturach Przyjmującego zamówienie (jeżeli takie kontrole się odbyły),
25. przekazywać Udzielającemu zamówienia raporty z rodzajów występujących patogenów wraz z mapą mikrobiologiczną oraz przekazywać analizę zbiorczą lekooporności, każdorazowo na żądanie Udzielającego zamówienia, jednak nie rzadziej niż raz na kwartał,
26. wykonywać na rzecz Udzielającego zamówienia świadczenia w zakresie całodobowego prowadzenia Banku Krwi w siedzibie Udzielającego zamówienia, zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012 r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniem do leczenia krwią i jej składnikami (Dz. U. 2013 poz. 5) przy ścisłej współpracy z lekarzem transfuzjonistą szpitalnym.
27. prowadzić roczną sprawozdawczość zużycia preparatów krwi w jednostkach Udzielającego zamówienia dla RCKiK zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012r. - Dz.U. 2013 poz. 5, (rozdz. 3, §16 ust. 2 pkt 6.7) w formach i terminach zgodnych z wymogami RCKiK,
28. sporządzać i przekazywać Udzielającemu zamówienia miesięcznych sprawozdań zużycia preparatów krwi w poszczególnych jednostkach Udzielającego zamówienia, nie później, niż do 15-go dnia każdego kolejnego miesiąca kalendarzowego za miesiąc poprzedni.
29. zapewnić przechowywanie materiału biologicznego po pobraniu i po wykonaniu badania oraz prowadzić i wykonywać świadczenia w pracowni serologii lub immunologii transfuzjologicznej zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012 r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniem do leczenia krwią i jej składnikami (Dz. U. 2013 poz. 5) przy ścisłej współpracy z lekarzem transfuzjonistą szpitalnym,
30. ponosić koszty związane z transportem krwi i jej składników, preparatów krwiopochodnych, czynników krzepnięcia, czy też materiałów do badań (transportem spełniającym wszelkie wymogi prawne), przy czym Udzielający zamówienia ponosi koszt zakupu krwi, jej składników oraz preparatów krwiopochodnych bezpośrednio na rzecz RCKiK.
31. dokonywać całodobowej autoryzacji badań serologicznych w siedzibie Udzielającego zamówienia przez uprawnionego do wykonywania i autoryzowania badań serologicznych diagnostę, zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 11 grudnia 2012r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne, w których przebywają pacjenci ze wskazaniem do leczenia krwią i jej składnikami (Dz. U. 2013 poz. 5),
32. posiadać udokumentowany dostęp do laboratorium, które- w razie awarii -zapewni na koszt Przyjmującego zamówienie wykonywanie badań w podstawowym zakresie, a w przypadku przedłużania się awarii zapewni wykonywanie badań w pełnym zakresie. Udzielający zamówienia dopuszcza przy tym w wyjątkowych przypadkach awaryjnych wydłużenie czasu dostarczenia wyników wykonywanych badań ponad czasy określone w Rozdziale II, pkt. A, ust. 12 i 13 o czas transportu, nie dłużej jednak, niż o 1 godzinę.
33. zapewnić Udzielającemu zamówienia możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w ofercie cenowej Przyjmującego zamówienie, po cenach jak dla dużego odbiorcy badań, a nie jak dla odbiorcy indywidualnego.
34. prowadził nieodpłatny nadzór nad sprzętem laboratoryjnym do diagnostyki będącym na wyposażeniu Udzielającego zamówienia (glukometry sztuk 40, marki DIAGNSTIC D-10, rok produkcji 2014, glukometr HEMOCUE GLUCOSE 201 +, glukometr HEMOCUE IL201, oraz 2 analizatory do oznaczania parametrów krytycznych marki ROCHE COBAS B-122) w zakresie sterowanie jakością, kalibracji, walidacji glukometrów zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Laboratoryjnej,
35. badania objęte Konkursem w 95% wykonywać w siedzibie Udzielającego zamówienia. W szczególnych przypadkach Przyjmujący zamówienie może powierzyć wykonanie badań innemu podmiotowi, przy czym Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność za badania zleczone innemu podmiotowi,
36. dokonać odpisu wyniku na zlecenie i koszt Udzielającego Zamówienia w wysokości 3,00 zł za odpis.
37. przygotować materiał biologiczny przeznaczony do transportu do innego laboratorium w celu potwierdzenia diagnostyki wstępnej lub poszerzenia jej spectrum i dokonać transportu, zgodnie

z aktualnie obowiązującymi przepisami, przy czym koszt transportu badania oraz koszt przesłania wyniku ponosi Udzielający zamówienia.

§4

1. Przyjmujący zamówienie nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Udzielającego zamówienia, z wyłączeniem przypadków określonych w §3 pkt. 30.
2. Udzielający zamówienia dopuszcza możliwość wykonywania przez Przyjmującego zamówienie świadczeń objętych niniejszą umową także na rzecz innych podmiotów, o ile pozostaną bez wpływu na należyte wykonywanie, w pełnym zakresie, przez Przyjmującego zamówienie niniejszej umowy i wynikających z niej obowiązków, z tym zastrzeżeniem, iż Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest nadto do:
 - a. raportowania w okresach miesięcznych wartości netto udzielanych świadczeń,
 - b. uiszczania na rzecz Udzielającego zamówienia kwoty stanowiącej 2,5% raportowanych wartości, płatnej na podstawie noty obciążeniowej wystawionej przez Udzielającego zamówienia
 - c. poddania się Udzielającemu zamówienia kontroli prawidłowości, rzetelności raportowania, w tym udostępnienie, na żądanie Udzielającego zamówienia, wglądu do ewidencji podatkowej sprzedaży Przyjmującego zamówienie.

§5

1. Przyjmujący zamówienie – przy realizacji świadczeń objętych Konkursem – będzie korzystał odpłatnie z pomieszczeń Udzielającego zamówienia na podstawie odrębnej umowy,
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest wyposażyć pomieszczenia laboratorium oraz punkty pobrań w sprzęt i aparaturę zapewniającą wysoką jakość badań i posiadającą certyfikaty dopuszczenia do użytkowania (CE) oraz aktualne przeglądy techniczne. Przedmiotowy sprzęt i aparatura pozostaje własnością Przyjmującego zamówienie.

§6

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest zawrzeć umowę ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej (o której mowa w art. 25 ust. 1 pkt. 1 ustawy o działalności leczniczej), według zasad określonych w Rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U. 2011 nr 293 poz. 1729), obejmującej okres co najmniej od momentu rozpoczęcia świadczeń i przedstawić dowód zawarcia umowy Udzielającemu Zamówienie w terminie 30 dni od zawarcia niniejszej umowy, a następnie do kontynuowania ubezpieczenia przez cały okres trwania umowy,
2. W przypadku nie udokumentowania w terminie 30 dni od daty podpisania umowy przez Przyjmującego Zamówienie, zawarcia przez niego umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej, o której mowa w ust. 1, a także w przypadku braku kontynuowania ubezpieczenia przez cały okres trwania umowy, Udzielający zamówienia ma prawo rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym, bez wypowiedzenia, z winy Przyjmującego zamówienie.

§7

1. Udzielający zamówienia i Przyjmujący zamówienie ponoszą solidarnie odpowiedzialność wobec pacjentów i osób trzecich za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych określonych w niniejszej umowie.
2. Przyjmujący zamówienie ponosi pełną odpowiedzialność wobec Udzielającego zamówienia za szkody wynikające z umyślnie zawinionych błędów, zaniedbań czy zaniechań obowiązków objętych umową.

§8

1. Przyjmujący zamówienie podlega, w szczególności w sprawach organizacyjnych, Dyrektorowi ZZOZ w Cieszynie oraz Pełnomocnikowi ds. Medycznych (a w przypadku ich nieobecności osobie sprawującej zastępstwo), z którymi zobowiązuje się konsultować oraz informować o bieżących sprawach związanych z wykonywaniem niniejszej umowy. Przyjmujący zamówienie nie może odmówić wykonania poleceń

- zmierzających do zabezpieczenia bezpieczeństwa pacjentów.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej na zasadach obowiązujących w publicznych podmiotach leczniczych.
 3. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się prowadzić rejestr wykonywanych badań według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej określonych szczegółowo w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z dnia 23 marca 2006 r. (tj. Dz.U. 2016, poz. 1665 z późn zm.) .
 4. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do przekazywania Udzielającemu zamówienia comiesięcznych szczegółowych, zbiorczych zestawień statystycznych zawierających w szczególności: numer i rodzaj badania, komórkę organizacyjną i lekarza zlecającego badanie, imię i nazwisko pacjenta, datę i godzinę przyjęcia materiału do badań, datę i godzinę wydania wyniku badania, ilość i koszt wykonania oznaczeń w wersji papierowej oraz w formacie elektronicznym oraz danych statystycznych i innych informacji z zakresu realizacji umowy.

§9

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania się kontroli przeprowadzonej przez Udzielającego zamówienia lub osoby przez niego upoważnione, w zakresie:
 - przestrzegania przepisów BHP, PPOŻ, innych regulaminów i zarządzeń wewnętrznych Udzielającego zamówienia ;
 - sposobu i jakości udzielania świadczeń zdrowotnych;
 - gospodarowania środkami, które zapewnia Udzielający zamówienia;
 - dokonywania rozliczeń ustalających koszty udzielanych świadczeń i należności na udzielane świadczenia;
 - prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej, statystycznej i finansowo — księgowej, w tym szczególnie związanej z rozliczeniami z Narodowym Funduszem Zdrowia.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli przez Narodowy Fundusz Zdrowia na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w zakresie wynikającym z umów zawartych przez Udzielającego zamówienia ze Śląskim Oddziałem Wojewódzkim Narodowego Funduszu Zdrowia w Katowicach.
 - prowadzenia wymaganej dokumentacji medycznej, statystycznej i finansowo — księgowej, w tym szczególnie związanej z rozliczeniami z Narodowym Funduszem Zdrowia.

§10

1. Podstawą wykonania badania jest pisemne lub elektroniczne zlecenie (skierowanie) wg wzoru ustalonego przez strony.
2. Rejestracja pacjentów podlegających badaniu będzie dokonywana na zasadach przyjętych przez Przyjmującego zamówienie.

§11

1. Rozliczenie za wykonane świadczenia zdrowotne na podstawie niniejszej umowy następować będzie w terminach jednomiesięcznych. Okresem rozliczeniowym jest miesiąc kalendarzowy.
2. Przyjmujący zamówienie za wykonanie przedmiotu niniejszej umowy otrzyma wynagrodzenie wynikające z zestawienia faktycznie udzielonych w danym miesiącu kalendarzowym świadczeń zdrowotnych według ich cen jednostkowych przedstawionych w ofercie.

§12

1. Przyjmujący zamówienie do 5 dnia każdego miesiąca kalendarzowego dostarczy Udzielającemu zamówienia fakturę za udzielone świadczenia zdrowotne w poprzednim miesiącu kalendarzowym, z wyszczególnieniem numeru umowy, miejsca udzielania świadczenia i należnej sumy.
2. Do faktury Przyjmujący zamówienie dołączy:
 - a) zbiorcze zestawienie zrealizowanych świadczeń z podaniem numerów, rodzaju, całkowitej liczby, ceny i wartości świadczeń,
 - b) zestawienia zrealizowanych świadczeń z podaniem numerów, rodzaju, całkowitej liczby, ceny i wartości świadczeń dla każdej komórki organizacyjnej Udzielającego zamówienia, potwierdzone przez kierownika tej komórki organizacyjnej lub osobę przez niego upoważnioną.

3. Należność za udzielone świadczenia zdrowotne zostanie przelana na rzecz Przyjmującego zamówienie na konto bankowe wskazane w rachunku, w terminie 60 dni od daty otrzymania przez Udzielającego zamówienia prawidłowo wystawionej faktury, zgodnej z zestawieniami wykonanych świadczeń zdrowotnych, o których mowa w ust. 2 a i b.
4. Za datę realizacji płatności przyjmuje się chwilę obciążenia rachunku Udzielającego zamówienia.
5. Przyjmujący zamówienie wyraża zgodę na wykonywanie badań do zadłużenia Udzielającego zamówienie nie przekraczającego 1.000.000,00 zł.

§ 13

1. Wykonawca wnosi zabezpieczenie należytego wykonania umowy w kwocie 280.000,00 zł w formie: pieniężnej, gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej w terminie 7 dni od jej zawarcia.
2. Zabezpieczenie należytego wykonania umowy służy pokryciu ewentualnych roszczeń z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
3. W przypadku, gdy wysokość szkód poniesionych przez Udzielającego zamówienia w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem przez Przyjmującego zamówienie umowy lub wysokość naliczonych kar umownych będzie wyższa niż wysokość zabezpieczenia, Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do dochodzenia zapłaty odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
4. Zwrot zabezpieczenia zostanie dokonany w terminie 30 dni od dnia wykonania zamówienia i uznania przez Udzielającego zamówienie za należyte wykonane, przy czym w przypadku wniesienia zabezpieczenia należytego wykonania umowy w formie pieniężnej, Udzielający zamówienia zwróci zabezpieczenie na wskazane przez Przyjmującego zamówienie konto bankowe.

§ 14

Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do powstrzymania od prowadzenia działalności, która naruszałaby lub zagrażała interesom Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie oświadcza i zobowiązuje się, że wykonywanie przez niego świadczeń na rzecz innych podmiotów nie spowoduje nienależytego wykonywania niniejszej umowy, w tym nie ograniczy dostępu do świadczeń zdrowotnych objętych umową pacjentów Udzielającego zamówienia.

§ 15

1. Umowa zawarta jest na okres od 1 sierpnia 2017r. do 31 lipca 2022r.
2. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie za porozumieniem stron.
3. Umowa może być rozwiązana z zachowaniem 3 – miesięcznego okresu wypowiedzenia, jeżeli:
 - a) Przyjmujący zamówienie narusza wewnętrzne regulaminy i zarządzenia Udzielającego zamówienia,
 - b) Przyjmujący zamówienie w dokumentach stanowiących podstawę do obliczenia należności przedstawi dane niezgodne ze stanem faktycznym,
 - c) Nie wniesie w terminie określonym w §13 ust. 1 niniejszej umowy zabezpieczenia należytego wykonania umowy.
4. Umowa może być rozwiązana w trybie natychmiastowym:
 - a) gdy jedna ze stron rażąco narusza postanowienia niniejszej umowy, z zastrzeżeniem § 12 ust. 5 umowy,
 - b) w przypadku określonym w §6 ust 2 niniejszej umowy,
 - c) gdy Przyjmujący zamówienie utraci prawo do udzielania świadczeń zdrowotnych objętych umową,
 - d) Udzielający zamówienia utraci prawo udzielania świadczeń zdrowotnych.
5. Rozwiązanie umowy w trybie określonym w ust.3 musi być poprzedzone pisemnym wezwaniem do zaprzestania naruszeń w wyznaczonym terminie, skierowanym do strony winnej ich wystąpienia.
6. W przypadku wcześniejszego rozwiązania niniejszej umowy, równoczesnemu rozwiązaniu ulega umowa na odpłatne korzystanie z pomieszczeń Udzielającego zamówienia zawarta w trybie przewidzianym w pkt II A ust. 38 SWKO. W takim przypadku, Przyjmujący zamówienie winien niezwłocznie opuścić i opróżnić zajmowane pomieszczenia.

§ 16

Udzielający zamówienia może odstąpić od całości lub części umowy w razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.

W takim wypadku Przyjmującemu zamówienie należne jest wyłącznie wynagrodzenie z tytułu faktycznie wykonanej części umowy.

§ 17

1. Udzielający zamówienia jest uprawniony do obciążenia Przyjmującego zamówienie karą umowną w wysokości 50,00 zł w przypadku każdorazowego opóźnienia w wykonaniu badania ponad terminy określone w §3 pkt. 11 i 12 oraz w załączniku nr 1 do SWKO.
2. Udzielający zamówienie jest uprawniony do obciążenia Przyjmującego Zamówienie karą umowną w wysokości 500,00 zł w przypadku każdorazowego opóźnienia w wykonaniu badania przekraczającego o 12h terminy określone w §3 pkt. 11 i 12 oraz w załączniku nr 1 do SWKO.
3. Udzielający zamówienie jest uprawniony do obciążenia Przyjmującego Zamówienie karą umowną w wysokości 5.000,00 zł za każdy dzień przerwy w wykonywaniu badań.
4. W przypadku rozwiązania umowy z winy Przyjmującego zamówienie, zobowiązany on jest do zapłaty na rzecz Udzielającego Zamówienie kary umownej w wysokości 10% całkowitej wartości przedmiotu konkursu, będącego sumą wszystkich szacowanych badań laboratoryjnych przez czas trwania umowy, a jeżeli zamówienie jest już wykonywane, w wysokości 10% niezrealizowanej części zamówienia.

§ 18

1. Kary umowne określone w §17, mogą być potrącane przez Udzielającego zamówienia z najwcześniejszego wymagalnego wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie z tytułu wykonania niniejszej umowy.
2. Niezależnie od obciążenia Przyjmującego zamówienie karami umownymi, Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do dochodzenia zapłaty odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

§ 19

1. Wszelkie zmiany postanowień niniejszej umowy wymagają dla swojej ważności formy pisemnej w postaci aneksu podpisanego przez obie strony.
2. Prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy nie mogą być przenoszone na osoby trzecie bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia. Przyjmujący zamówienie nie może bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia rozporządzać na rzecz osób trzecich wierzytelnościami wynikającymi z niniejszej umowy, ani czynić z nich przedmiotu zabezpieczenia. Przyjmującego Zamówienie; nie może również zawrzeć bez zgody Udzielającego zamówienia umowy z osobą trzecią skutkującą wstąpieniem w prawa wierzyciela (art. 518 Kodeksu Cywilnego), pod rygorem kary umownej określonej w § 17 ust. 4.

§ 20

W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 21

W sprawach spornych rozstrzygać będzie Sąd miejscowo właściwy dla siedziby Udzielającego zamówienia.

§ 22

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla Przyjmującego zamówienie i dwa dla Udzielającego zamówienia.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA