

**Dane Oferenta:**

Pełna nazwa: .....

Adres:

.....

KRS.....

NIP.....

REGON.....

Kontaktowy adres email (**czytelnie**):.....

Telefon.....

Fax (opcjonalnie).....

**FORMULARZ OFERTOWY – WYMAGANIA SZCZEGÓŁOWE - OŚWIADCZENIA**

Przystępując do konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań genetycznych (szczegółowy wykaz wybranych badań wraz z szacunkowym ilościowym zapotrzebowaniem podano w załączniku nr 2 SWKO - formularzu cenowym) dla potrzeb Beskidzkiego Centrum Onkologii – Szpitala Miejskiego im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej składamy następującą ofertę:

1) Oferujemy realizację zamówienia za cenę:

Wartość całkowita brutto: .....

(słownie brutto: .....)

2) Organizacja realizacji zamówienia:

a/ Udzielający zamówienia przewiduje wysyłkę materiału do Oferenta 1 raz w tygodniu. Szczegółowe terminy i organizację wysyłki materiału Strony uzgodnią po podpisaniu umowy;

b/ Jeżeli strony nie umówią się inaczej, wysyłka wyników zrealizowanych badań w wersji papierowej do Udzielającego zamówienia odbywa się na koszt Oferenta nie rzadziej niż raz na 2 tygodnie;

c/ Oferent musi zapewniać całodobowy dostęp do podglądu on-line statusu/wyników badań w wersji elektronicznej w systemach informatycznych Oferenta;

d/ Jeżeli Strony nie umówią się inaczej, Udzielający zamówienia zobowiązany jest do organizacji i ponoszenia kosztów transportu lub wysyłki materiału biologicznego przez Udzielającego zamówienia do Oferenta za pomocą posiadanych środków transportu lub z wykorzystaniem firmy transportowej albo kuriera.

e/ badania objęte ofertą wykonywane będą w lokalizacji\* Oferenta:

.....  
[adres laboratorium / adresy laboratoriów realizujących badania]

*\*Jeżeli badania będzie realizowało więcej niż jedno laboratorium Oferenta, proszę wskazać pozostałe lokalizacje laboratoriów oraz dołączyć referencje dla laboratoriów w innych lokalizacjach.*

f/ ilość załączonych do oferty **referencji** ....., słownie: .....

3) Oferent oświadcza, że zapoznał się i spełnia poniższe wymagania oraz pozostałe warunki realizacji zamówienia określone w SWKO, ogłoszeniu konkursowym i załącznikach do SWKO:

a/ **Formularz cenowy – załącznik nr 2** do SWKO – zawiera **narzędzie pomocnicze ułatwiające wykonanie kalkulacji** wartości częściowych i wartości całkowitej zamówienia. Oferent **zobowiązany jest do sprawdzenia poprawności** wykonanych **obliczeń**.

b/ Wypełniony formularz cenowy – **załącznik nr 2** - musi być **wydrukowany i dołączony do oferty**.

c/ **Wartość całkowitą brutto** oferty należy wpisać we właściwym miejscu formularza ofertowego – **załącznik nr 1**.

d/ Oferent oświadcza, że spełnia wymogi określone m.in. w *Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 3 marca 2004 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne, Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 23 marca 2006 r. w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych* oraz inne wymagania wynikające z obowiązujących przepisów prawa, posiada uprawnienia do wykonywania działalności oraz czynności objętych zakresem postępowania konkursowego, wykonuje działalność w zakresie zgodnym z przedmiotem zamówienia, posiada niezbędną wiedzę i doświadczenie do wykonania zamówienia, znajduje się w sytuacji ekonomicznej i finansowej zapewniającej wykonanie zamówienia.

e/ Oferent oświadcza, że objęty jest ubezpieczeniem od **odpowiedzialności cywilnej** w zakresie prowadzonej działalności oraz zobowiązuje się do kontynuowania ubezpieczenia przez cały okres realizacji zamówienia.

f/ Oferent oświadcza, że jest wpisany do ewidencji medycznych laboratoriów diagnostycznych prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych.

g/ Oferent oświadcza, że jest wpisany do **rejestr**u podmiotów wykonujących działalność leczniczą pod numerem księgi rejestrowej:

.....  
h/ Oferent oświadcza, że w całym okresie trwania umowy będzie wykonywał wewnętrzną kontrolę jakości i uczestniczył w zewnętrznej kontroli jakości w zakresie prowadzonej działalności.

4) Oferent przystępując do konkursu oświadcza, że:

1/ Oferent wyraża zgodę na 60 - dniowy termin płatności od daty wystawienia faktury.

2/ Oferent zobowiązany jest do prowadzenia określonej sprawozdawczości statystycznej i dokumentacji medycznej zgodnie z wymaganiami obowiązujących przepisów prawa.

3/ Oferent zobowiązuje poddać się kontroli przeprowadzanej przez Udzielającego zamówienie, o której mowa w *Ustawie z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej*.

4/ Oferent zobowiązuje poddać się kontroli prowadzonej 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 umowy.

5/ Oferent zobowiązany jest do osobistego udzielania świadczeń będących przedmiotem konkursu i nie może powierzyć ich wykonywania osobom (podmiotom) trzecim bez zgody Udzielającego zamówienia.

6/ Oferent gwarantuje niezmiennosc cen w okresie trwania umowy.

7/ Oferent uważa się za związanego złożoną ofertą do upływu terminu wskazanego w szczegółowych warunkach konkursu ofert,

8/ Oferent zapoznał się z wymaganiami, warunkami postępowania konkursowego oraz warunkami realizacji zamówienia określonymi w SWKO, załącznikach, w tym w projekcie umowy, spełnia wymagania postępowania oraz przyjmuje bez zastrzeżeń warunki realizacji zamówienia i zobowiązuje się do podpisania umowy w terminie i do realizacji umowy na warunkach określonych przez Udzielającego zamówienia w umowie i pozostałych dokumentach konkursowych (ogłoszeniu, SWKO, załącznikach),

9/ Wszystkie załączone do oferty dokumenty stanowią jej integralną część.

.....  
(miejscowość i data)

2021 -10- 19

**DYREKTOR**  
Beskidzkiego Centrum Onkologii  
- Szpitala Mięjskiego  
Im. Jana Pawła II w Białym Bialej

lek. (pieczęć i podpis osoby uprawnionej)

LP	Nazwa badania	Szacunkowe zapotrzebowanie (ilość badań) w okresie 12 miesięcy	Szczególne wymagania dla badania	cena jednostkowa badania z brutto (wypełnia oferent)	cena badania z brutto - 12 miesięcy	wartość całkowita z brutto
1	ALK - badania immunohistochemiczne ALK	10	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania ALK metodą immunohistochemiczną, za pomocą testu dedykowanego do wykrywania ekspresji aminogenu ALK w nieobrotoryjnym raku płuca pozwalającego na spełnienie warunków realizacji PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE NIEDROBNOKOMÓRKOWEGO LUB DROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁUCA,</p> <p>2/ aktualnego certyfikatu europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu,</p>	0,00	0,00	0,00
2	ALK - badanie molekularne ocena stanu genów ALK	10	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego - ocena stanu genów ALK dowolną techniką, pozwalającą, na spełnienie warunków realizowanego PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE NIEDROBNOKOMÓRKOWEGO LUB DROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁUCA,</p> <p>2/ pozwalającą laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne - świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm, a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NF Z,</p> <p>3/ aktualnego certyfikatu europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu,</p>	0,00	0,00	0,00
3	BRAF V600 - badanie molekularne - ocena obecności mutacji BRAF V600 met. PCR	60	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego - oceny obecności mutacji BRAF V600 metodą PCR,</p> <p>2/ pozwalającego na spełnienie warunków realizacji PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE CZERNIAKA SKÓRY LUB BŁON SŁUZOWYCH, które swoim zakresem powinno obejmować co najmniej wykrywanie mutacji V600E, V600K, V600D;</p> <p>3/ pozwalającego laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne - świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm.;</p>	0,00	0,00	0,00

4	BRCA - badania molekularne – ocena stanu genów BRCA (brca1/brca2) – BRCA podstawowe	20	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego - BRCA1/BRCA2 dowolną metodą podszawową - pozwalającego laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenia szpitalne oraz świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p> <p>2/ pozwalającego na spełnienie warunków realizacji PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE CHORYCH NA RAKA JAJNIKA, RAKA JAJOWODU LUB RAKA OTRZEWNEJ;</p>	0,00	0,00
5	BRCA - badania molekularne – ocena stanu genów BRCA (brca1/brca2) – BRCA MET, NGS	10	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego - BRCA1/BRCA2 metodą NGS - pozwalającego laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenia szpitalne oraz świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p> <p>2/ pozwalającego na spełnienie warunków realizacji PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE CHORYCH NA RAKA JAJNIKA, RAKA JAJOWODU LUB RAKA OTRZEWNEJ;</p>	0,00	0,00
6	EGFR - badania molekularne - ocena stanu genów EGFR	5	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego - ocena stanu genów EGFR dowolną techniką, pozwalającą na spełnienie warunków realizowanego PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE NIEDROBNOKOMÓRKOWEGO LUB DROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁUCA;</p> <p>2/ pozwalającą laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenia szpitalne oraz świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p> <p>3/ aktualnego certyfikatu europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu;</p>	0,00	0,00
7	PD-L1 - badanie immunohistochemiczne - stopień ekspresji PD-L1	10	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania immunohistochemicznego - stopień ekspresji PD-L1 pozwalającego na spełnienie warunków realizowanego PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE NIEDROBNOKOMÓRKOWEGO LUB DROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁUCA;</p> <p>2/ aktualnego certyfikatu europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu;</p>	0,00	0,00

8	RAS i BRAF - badania molekularne - ocena stanu genów RAS i BRAF	120	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania metodą Sangera lub NGS zapewniającą wykrywalność mutacji KRAS G13C, NRAS G12V, 12A, G13D pozwalającego laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne – świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p> <p>2/ pozwalającego na spełnienie warunków realizacji PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE ZAAWANSOWANEGO RAKA JELITA GRUBEGO / Colorectal Unit;</p> <p>3/ aktualnego certyfikatu europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu;</p>	0,00	0,00
9	ROS-1 - badanie molekularne - ocena stanu genów ROS-1	10	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego - ocena sznu genów ROS1 dowolną techniką pozwalającą na spełnienie warunków realizowanego PROGRAMU LEKOWEGO - LECZENIE NIEOBKONKOMÓRKOWEGO LUB DROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁ. LICA;</p> <p>2/ pozwalającą laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne – świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p> <p>3/ aktualnego certyfikatu europejskiego programu kontroli jakości dla danego testu;</p>	0,00	0,00
10	badania molekularne (ocena stanu genu HER 2) - badanie amplifikacji HER 2 met. FISH	150	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania molekularnego metodą FISH pozwalającą na spełnienie warunków realizowanych programów lekowych: Leczenie chorych na raka piersi. Leczenie zaawansowanego raka żołądka;</p> <p>2/ pozwalającą laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne – świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p>	0,00	0,00
11	MSI - badanie niestabilności mikrosatelitarnej DNA met. PCR	50	<p>Udziałający zamówienia oczekuje:</p> <p>1/ wykonywania badania metodą PCR;</p> <p>2/ pozwalającą laboratorium oferenta na przypisanie w/w badania do jednej z kategorii szczegółowych wykazu badań genetycznych w chorobach nowotworowych, który stanowi załącznik nr 7 do ZARZĄDZENIA Nr 55/2021/DSOZ PREZESA NARODOWEGO FUNDUSZU ZDROWIA z dnia 31.03.2021 r. w sprawie określenia warunków zawierania i realizacji umów w rodzaju leczenie szpitalne oraz leczenie szpitalne – świadczenia wysokospecjalistyczne z późn. zm., a tym samym rozliczenia wykonanego badania przez Udziałającego zamówienia z NFZ;</p>	0,00	0,00

**DYREKTOR**  
 Beskidzkiego Centrum Onkologii  
 - Szpitala Miejskiego  
 im. Jana Pawła II w Białymostku-Białej  
 lek. med. Lech Wędrychowicz

UMOWA  
BADANIA GENETYCZNE

zawarta w Bielsku-Białej pomiędzy:

**Beskidzkim Centrum Onkologii – Szpitalem Miejskim im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej, 43-300 Bielsko-Biała, ul. Wyzwolenia 18**, KRS: 0000412996 NIP: 9372662340 REGON: 242865296 um. NFZ: 122/112476  
reprezentowanym przez:  
zwanym dalej Udzielającym zamówienia – „Zamawiającym”

a

**OFERENT**

zwanym dalej Przyjmującym zamówienie – „Świadczeniodawcą”

o następującej treści:

§ 1

[Zakres świadczeń zdrowotnych, organizacja udzielania świadczeń, okres obowiązywania umowy]

1. Świadczeniodawca zobowiązuje się do zabezpieczenia Zamawiającemu w okresie obowiązywania niniejszej umowy świadczeń **w zakresie badań genetycznych**.
2. Realizacja świadczeń objętych umową odbywa się na podstawie pisemnego skierowania, zgodnie z bieżącą dostępnością i organizacją udzielania świadczeń (miejsce, komórki, dni, godziny, procedury) obowiązującą u Świadczeniodawcy, w terminach uzgodnionych między Stronami.
3. Umowa została zawarta na czas określony i obowiązuje **od dnia ..... do dnia .....**
4. Realizacja przedmiotu zamówienia odbywa się w oparciu o zapisy niniejszej umowy, zapisy załącznika nr 1 do SWKO<sup>1</sup> postępowania konkursowego 2021-GEN-1 oraz o pozostałe uzgodnienia poczynione przez Strony w momencie zawierania umowy<sup>2</sup>.
5. Realizacja przedmiotu zamówienia odbywa się na podstawie cen jednostkowych badań podanych przez Świadczeniodawcę w dokumentach konkursowych.

§ 2

[Poddawanie się przez Świadczeniodawcę kontroli NFZ i Zamawiającego; sprawozdawczość statystyczna]

1. Świadczeniodawca oświadcza, że zadania objęte zakresem umowy wykonywane będą z najwyższą starannością zawodową, przy użyciu zalegalizowanej aparatury medycznej.
2. Świadczeniodawca oświadcza, że dysponuje wystarczającym potencjałem technologicznym, diagnostycznym i kadrowym pozwalającym na realizację zamówienia objętego umową zgodnie z obowiązującymi standardami realizacji świadczeń i spełniającym wymagania wynikające z przepisów prawa.
3. Świadczeniodawca zobowiązuje się w okresie realizacji zamówienia do utrzymania minimalnej liczby osób udzielających określonych świadczeń zdrowotnych w rozumieniu zapisów art. 27. ust. 4 pkt 3 *Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej* (Dz.U.2021.711 t.j. ze zm.) oraz pozostałego potencjału, odpowiednio w ilości i na poziomie zapewniającym zachowanie ciągłości udzielania i zabezpieczenie wykonania przedmiotowych świadczeń w pełnym zakresie.
4. Świadczeniodawca zobowiązuje się prowadzić systematycznie dokumentację medyczną zgodnie ze standardem dokumentacji obowiązującym u Świadczeniodawcy, wymogami NFZ i obowiązującymi przepisami prawa.

<sup>1</sup> Treść załącznika nr 1 do SWKO postępowania konkursowego 2021-GEN-1 zostanie dołączona do umowy po złożeniu oferty i wypełnieniu przez Oferenta formularza potrzebnymi danymi.

<sup>2</sup> Integralną częścią umowy mogą być w szczególności: procedury obowiązujące u Oferenta określające zasady pobierania, przechowywania, transportu, przyjmowania materiału do badań; formularze zleceń, wzory skierowań; załączniki dot. ochrony i przetwarzania danych osobowych; praktyczne uzgodnienia Stron dot. rozwiązań logistyczno – organizacyjnych; zapisy o charakterze uzupełniającym lub doprecyzowującym warunki współpracy oraz realizacji zamówienia; pozostałe szczegółowe ustalenia poczynione przez Strony po zawarciu umowy oraz inne dokumenty, które Strony ustala, jako istotne lub niezbędne do realizacji zamówienia.

5. Świadczeniodawca zobowiązuje poddać się kontroli prowadzonej 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.
6. Świadczeniodawca zobowiązuje się do prowadzenia określonej sprawozdawczości statystycznej, zgodnie z przepisami szczególnymi.
7. Świadczeniodawca zobowiązuje się do poddania kontroli przeprowadzanej przez Zamawiającego w zakresie świadczeń realizowanych na rzecz Zamawiającego.
8. Osobami odpowiedzialnymi za realizację niniejszej umowy ze strony Zamawiającego są kierownicy laboratoriów lub inni właściwi kierownicy komórek organizacyjnych Zamawiającego. Osobą odpowiedzialną za realizację niniejszej umowy ze strony Świadczeniodawcy jest ..... lub właściwy kierownik.

### § 3

[Sposób kalkulacji należności z tytułu realizacji zamówienia, zasady rozliczeń oraz zasady i terminów przekazywania należności]

1. Rozliczenie między Stronami następować będzie w okresach miesięcznych na podstawie wystawionej przez Świadczeniodawcę faktury. Realizacja przedmiotu zamówienia odbywa się na podstawie cen jednostkowych badań zgodnie z zał. do umowy.
2. Należna kwota wynika z pomnożenia ilości zrealizowanych świadczeń oraz ich ceny brutto.
3. Zamawiający zobowiązuje się dokonać zapłaty za usługi wykonane przez Świadczeniodawcę w terminie 60 dni od daty wystawienia faktury na rachunek bankowy Świadczeniodawcy wskazany każdorazowo na fakturze.
4. Za termin dokonania płatności przyjmuje się dzień uznania rachunku bankowego Świadczeniodawcy należną kwotą.

### § 4

[Tryb przekazywania Zamawiającemu informacji o realizacji przyjętego zamówienia]

1. Jeżeli Strony nie ustalą inaczej, Świadczeniodawca jest zobowiązany dołączyć do faktury - zgrupowany (uporządkowany) wg kierującego oddziału lub innej zlecającej komórki organizacyjnej Zamawiającego - wykaz zrealizowanych w danym miesiącu świadczeń zawierający: rodzaj badania, datę, imię i nazwisko pacjenta, imię i nazwisko lekarza oraz nazwę kierującego oddziału lub innej komórki organizacyjnej Zamawiającego zlecającej badanie.
2. W toku realizacji umowy, Strony mogą ustalić dodatkowo inny tryb i formę przekazywania Zamawiającemu informacji o realizacji przyjętego zamówienia.

### § 5

[Solidarna odpowiedzialność, OC]

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń w związku z realizacją niniejszej umowy ponoszą solidarnie Zamawiający i Świadczeniodawca.
2. Prawa i obowiązki wynikające z umowy nie mogą być przeniesione przez Świadczeniodawcę na osoby trzecie.
3. Świadczeniodawca oświadcza, że posiada ubezpieczenie odpowiedzialności cywilnej w zakresie świadczonych przez siebie usług zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zobowiązuje się do kontynuowania umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej w okresie obowiązywania niniejszej umowy.
4. W przypadku zaistnienia takiej konieczności (np. kontroli) lub na żądanie Zamawiającego, Świadczeniodawca zobowiązany jest do okazania aktualnego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej bez zbędnej zwłoki.
5. Świadczeniodawca zobowiązany jest do osobistego świadczenia usług, będących przedmiotem niniejszej umowy i nie może powierzyć ich wykonywania osobom trzecim bez zgody Zamawiającego.
6. W przypadku wystąpienia okoliczności uniemożliwiających wykonanie przedmiotu umowy przez Świadczeniodawcę, Świadczeniodawca powiadomi niezwłocznie na piśmie o zaistniałym fakcie Zamawiającego, podając przyczynę oraz przewidywany czas braku możliwości wykonywania usług.

### § 6

[RODO]

1. Zamawiający powierza Świadczeniodawcy przetwarzanie danych osobowych niezbędnych przy realizacji niniejszej umowy. Okres powierzenia przetwarzania danych osobowych jest równy okresowi obowiązywania niniejszej umowy. Zakres powierzenia przetwarzania danych osobowych obejmuje dane osobowe przetwarzane przez Świadczeniodawcę w celu realizacji i w związku z realizacją niniejszej umowy oraz w sposób w niej wskazany.
2. Świadczeniodawca oświadcza, że zapewnia wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi ustanowione prawem i chroniło prawa osób, których dane dotyczą.

Świadczeniodawca zobowiązuje się wykonywać względem powierzonych danych osobowych wszystkie obowiązki wymagane przepisami prawa. Świadczeniodawca zobowiązuje się przetwarzać dane osobowe zgodnie z przepisami prawa i zapisami niniejszej umowy. Świadczeniodawca zobowiązuje się do zachowania najwyższej staranności przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych.

3. Świadczeniodawca zobowiązuje się nie korzystać z usług innego podmiotu przetwarzającego ani nie przekazywać danych do Państwa trzeciego bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej w formie pisemnej lub wiadomości e-mail zastrzeżonych pod rygorem nieważności. W przypadku podpowierzenia Świadczeniodawca zapewni, by podmiot, któremu udzielone zostanie podpowierzenie wiązały takie same obowiązki ochrony danych jak określone w niniejszej umowie.

4. Świadczeniodawca przetwarza dane osobowe na polecenie administratora wynikające z niniejszej umowy.

5. Świadczeniodawca zobowiązuje się zapewnić, by osoby upoważnione do przetwarzania danych osobowych powierzonych niniejszą umową zobowiązały się do zachowania tajemnicy lub by podlegały odpowiedniemu ustawowemu obowiązkowi zachowania tajemnicy.

6. Świadczeniodawca zobowiązuje się do stosowania przewidzianych przepisami prawa środków bezpieczeństwa danych osobowych, a w tym technicznych i organizacyjnych i zapewnić stopień bezpieczeństwa danych odpowiadający ryzyku naruszenia praw lub wolności osób fizycznych.

7. Świadczeniodawca zobowiązuje się pomagać Zamawiającemu poprzez odpowiednie środki techniczne i organizacyjne wywiązać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III 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 („RODO”).

8. Świadczeniodawca zobowiązuje się pomagać Zamawiającemu wywiązać się z obowiązków określonych w art. 32–36 RODO.

9. Po rozwiązaniu lub wygaśnięciu niniejszej umowy, Świadczeniodawca zobowiązuje się zwrócić Zamawiającemu wszelkie dane osobowe (chyba że Zamawiający zażąda ich usunięcia) oraz usunąć wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo nakazuje przechowywanie danych osobowych. Świadczeniodawca wykonuje ww. obowiązek w terminie 7 dni od dnia rozwiązania lub wygaśnięcia niniejszej umowy.

10. Świadczeniodawca zobowiązuje się do udostępnienia Zamawiającemu wszelkich informacji niezbędnych do wykazania spełnienia obowiązków określonych w niniejszym paragrafie oraz umożliwienia Zamawiającemu przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, i przyczynia się do nich. Na wezwanie Zamawiającego, Świadczeniodawca jest zobowiązany umożliwić audyt w terminie nie dłuższym niż 7 dni od otrzymania wezwania. Świadczeniodawca zobowiązuje się niezwłocznie poinformować Zamawiającego, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie prawa o ochronie danych.

11. Świadczeniodawca po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je administratorowi w ciągu 24 godzin od stwierdzenia naruszenia.

12. Świadczeniodawca zobowiązany jest do poinformowania Zamawiającego o wszczęciu postępowania dotyczącego przetwarzania powierzonych danych osobowych, o decyzjach lub orzeczeniach w tym zakresie oraz o planowanych kontrolach.

13. Świadczeniodawca zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich danych osobowych powierzonych przez Zamawiającego. Świadczeniodawca zobowiązuje się, że dane nie będą wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane w innym celu niż przewidziany w umowie, chyba że konieczność ujawnienia danych wynika z obowiązujących przepisów prawa lub umowy.

14. Zmiana niniejszej umowy w zakresie niniejszego paragrafu i dotyczącym powierzenia przetwarzania danych osobowych jest dopuszczalna poprzez wymianę wiadomości e-mail.

## § 7

[ Klauzula informacyjna dla kontrahentów ]

Zgodnie z Rozporządzeniem Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016) (zwane dalej: „RODO”) informuję, iż:

1) administratorem Państwa/Pani/Pana danych osobowych jest Beskidzkie Centrum Onkologii – Szpital Miejski im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej, ul. Wyzwolenia 18, 43-300 Bielsko-Biała, zarejestrowany w rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Bielsku-Białej VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000412996, NIP: 9372662340, REGON: 242865296,

2) kontakt z Inspektorem Ochrony Danych – [iod@onkologia.bielsko.pl](mailto:iod@onkologia.bielsko.pl),



- 3) Państwa/Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą - na podstawie art. 6 ust. 1 lit. b i c RODO w celu realizacji umowy lub do podjęcia działań na Państwa/Pani/Pana żądanie, przed zawarciem umowy, jak również rozliczenia umowy,
- 4) odbiorcami Państwa/Pani/Pana danych osobowych, w zależności od potrzeby, będą podmioty uprawnione do uzyskania danych osobowych na podstawie przepisów prawa oraz podmioty uczestniczące w realizacji umowy, firmy ubezpieczeniowe, podmioty zajmujące się obsługą prawną i bezpieczeństwem danych osobowych w BCO-SM, dostawcy usług technicznych i informatycznych BCO-SM,
- 5) Państwa/Pani/Pana dane osobowe przechowywane będą przez okres niezbędny do zapewnienia prawidłowej realizacji umowy i jej rozliczenia z uwzględnieniem okresów przedawnienia roszczeń i zobowiązań podatkowych, przy czym w przypadku Dostawców i Wykonawców wyłonionych w trybie Prawa Zamówień Publicznych, BCO-SM przechowuje protokół wraz z załącznikami przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, przechowuje umowę przez cały czas trwania umowy, zgodnie z art. 97 ust. 1 PZP,
- 6) posiadają Państwo/Pani/Pan prawo do żądania od administratora dostępu do danych osobowych (na zasadach z art. 15 RODO), ich sprostowania (na zasadach z art. 16 RODO), usunięcia (na zasadach art. 17 RODO) lub ograniczenia przetwarzania (na zasadach art. 18 RODO), prawo do przenoszenia danych (na zasadach art. 20 RODO, gdy przetwarzanie odbywa się w sposób zautomatyzowany),
- 7) ma Pani/Pan/Państwo prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, to jest Urzędu Ochrony Danych Osobowych (ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa),
- 8) podanie danych osobowych jest obligatoryjne w oparciu o przepisy prawa, a w pozostałym zakresie jest dobrowolne, jednakże odmowa podania danych może skutkować odmową lub niemożnością zawarcia umowy lub jej rozliczenia lub też odmową lub niemożnością podjęcia działań na Państwa/Pani/Pana żądanie przed zawarciem umowy lub niemożnością wykonania czynności, dla których konieczne jest przetwarzanie Państwa/Pani/Pana danych.

#### § 8

[Tryby rozwiązania umowy]

1. Umowa może zostać rozwiązana bez podania przyczyny przez każdą ze stron, wskutek oświadczenia jednej ze stron z zachowaniem trzymiesięcznego okresu wypowiedzenia skutującego na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie za porozumieniem stron, w terminie uzgodnionym przez strony.
3. Rozwiązanie umowy następuje w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Umowa może zostać rozwiązana w skutek oświadczenia jednej ze stron, bez zachowania okresu wypowiedzenia, w przypadku gdy druga strona rażąco naruszy istotne postanowienia umowy.
5. Umowa wygasa automatycznie z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych, w przypadku utraty przez Świadczeniodawcę uprawnień do wykonywania zadań objętych zakresem umowy. Świadczeniodawca zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego na piśmie o wystąpieniu takich okoliczności.
6. Umowa ulega rozwiązaniu z upływem czasu, na który była zawarta.

#### § 9

[Kary umowne]

1. Zamawiający ma prawo stosować wobec Świadczeniodawcy kary umowne z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy.
2. O istniejących nieprawidłowościach, uchybieniach, nienależytym wykonaniu umowy (np. nieterminowości realizacji badań), w pierwszej kolejności Świadczeniodawca będzie informowany każdorazowo przez kierownika laboratorium lub innego upoważnionego pracownika Zamawiającego wraz ze wskazaniem przedziału czasu o długości wystarczającej na usunięcie stwierdzonych i możliwych do usunięcia nieprawidłowości.
3. W przypadku nie usunięcia przez Świadczeniodawcę nieprawidłowości we wskazanym terminie lub powtarzalnego, lub rażącego nie wywiązywania się z warunków zawartych w umowie, Zamawiający sporządzi protokół, w którym opíše stwierdzone nieprawidłowości informując o tym jednocześnie Świadczeniodawcę.
4. O nałożeniu kary umownej Świadczeniodawca będzie każdorazowo informowany w formie pisemnej. Informacja taka może być przekazana Świadczeniodawcy w dowolnym, nie dłuższym jednak niż 6 miesięcy, czasie od momentu powstania ww. zdarzeń.
5. Wysokość kary umownej będzie wynosiła 5% wartości faktury za miesiąc, w którym wystąpiła nieusunięta we wskazanym przez Zamawiającego czasie nieprawidłowość lub grupa nieprawidłowości.
6. Zamawiający może dochodzić pełnego odszkodowania od Świadczeniodawcy na zasadach ogólnych, jeżeli wysokość kar umownych/potrąceń nie rekompensuje w pełni wysokości poniesionej szkody.

#### § 10

1. Zmiany do umowy mogą być wprowadzone w każdym czasie w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
2. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego, ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.
3. Ewentualne spory wynikłe w trakcie realizacji umowy będą w miarę możliwości rozstrzygane polubownie, a w przypadku braku porozumienia stron przez sąd właściwy miejscowo dla siedziby Zamawiającego.

#### § 11

[Klauzula dostępności<sup>3</sup>]

1. Świadczeniodawca zobowiązany jest do zorganizowania we własnym zakresie środków służących zapewnieniu dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami w rozumieniu ustawy z dnia 19 lipca 2019 roku o zapewnieniu dostępności ze szczególnymi potrzebami.
2. Powołane środki służące zapewnieniu dostępności powinny spełniać minimalne wymagania dostępności architektonicznej, cyfrowej i informacyjno-komunikacyjnej, określone w art. 6 ustawy z dnia 19 lipca 2019 roku o zapewnieniu dostępności ze szczególnymi potrzebami, właściwe dla dostępności przedmiotu umowy określonego niniejszą umową.
3. Zamawiający może skontrolować realizację obowiązków z ust. 1 i 2, poprzez:
  - 1) zażądanie od Świadczeniodawcy przedstawienia dowodów na realizację ww. zobowiązań, a w szczególności przesłanie stosownych zdjęć, dokumentów lub plików,
  - 2) przeprowadzenie kontroli w miejscu realizacji umowy przez Świadczeniodawcę za uprzednim poinformowaniem Świadczeniodawcy co najmniej 5 dni przed planowaną kontrolą.

#### § 12

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach: jeden dla Świadczeniodawcy, dwa dla Zamawiającego.

Zamawiający

Świadczeniodawca

**DYREKTOR**  
Beskidzkiego Centrum Onkologii  
- Szpitala Miejskiego  
im. Jana Pawła II w Bielsku-Białej  
**lek. med. Lech Wędrychowicz**

2021 -10- 1 9

<sup>3</sup> Ustawa z dnia 19 lipca 2019 r. o zapewnieniu dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami (Dz.U.2020.1062 t.j. ze zm.); Nowe przepisy w zakresie zapewniania dostępności osobom ze szczególnymi potrzebami, <<https://www.gov.pl/web/uw-mazowiecki/nowe-przepisy-w-zakresie-zapewniania-dostepnosci-osobom-ze-szczegolnymi-potrzebami>>