

UCHWAŁA NR 82/2024
ZARZĄDU
SZPITALA PRASKIEGO P.W. PRZEMIENIENIA PAŃSKIEGO
SPÓŁKI Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
Z SIEDZIBĄ W WARSZAWIE
z dnia 27 sierpnia 2024 roku

**w sprawie przeprowadzenia w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.
w Warszawie konkursu ofert na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań
laboratoryjnej diagnostyki medycznej
z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu
diagnostyki HPV nr IX/2024/LAB**

Na podstawie § 14 ust. 1 Aktu Założycielskiego Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. z siedzibą w Warszawie oraz § 5 ust. 2 Regulaminu Przeprowadzenia Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w zw. z § 26 ust. 3 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej (Dz. U. z 2023 r., poz. 991 z późn. zm.), Zarząd uchwala co następuje:

§ 1

Przeprowadza się Konkurs ofert celem wyłonienia Świadczeniodawców, którzy w okresie obowiązywania umowy będą udzielać świadczeń zdrowotnych w zakładach leczniczych Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością polegających na udzielaniu świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV (nr I/Labor/2024).

§ 2

W celu realizacji zadania określonego w § 1 niniejszej Uchwały:

1. zamieszcza się ogłoszenie o Konkursie ofert, o treści wskazanej w załączniku nr 1 do niniejszej Uchwały:
 - 1) na Tablicy ogłoszeń w siedzibie Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego,
2. określa się warunki, jakie powinni spełniać oferenci w Szczegółowych Warunkach Konkursu Ofert (SWKO), stanowiące załącznik nr 2 do niniejszej Uchwały;
3. wprowadza się formularz oferty (Wzór oferty) stanowiący załącznik nr 4 do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert (SWKO), stanowiący załącznik nr 3 do niniejszej Uchwały; określa się wzór umowy stanowiący załącznik nr 6 do Szczegółowych Warunków Konkursu Ofert (SWKO), stanowiących załącznik nr 4 do niniejszej Uchwały.

§ 3

1. Zarząd powołuje Komisję Konkursową w składzie:

- 1) *Przewodniczący*: Marcin Makiewicz
- 2) *Członek*: Bożena Wątróbska
- 3) *Sekretarz*: Joanna Nowicka

2. Komisja działa na podstawie Regulaminu Przeprowadzenia Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie z dnia 10 lipca 2023 roku - do wglądu w Dziale Kadr Bud. D pok. D/10.
3. Komisja, o której mowa w ust. 1, rozwiązuje się z chwilą rozstrzygnięcia Konkursu ofert.

§ 4

1. Termin na składanie ofert wyznacza się na dzień **30 sierpnia 2024** roku do godz. **11:30** w sekretariacie Szpitala -Bud. D pok. D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie.
2. Termin otwarcia ofert wyznacza się na dzień **30 sierpnia 2024** roku godz. **12:00** w pokoju D/16- Bud. D Szpitala –Administracja Szpitala.
3. Komisja rozwiąże się z chwilą rozstrzygnięcia Konkursu ofert.

§ 5

1. Uchwała została podjęta na posiedzeniu Zarządu w głosowaniu jawnym, w obecności całego składu Zarządu.
2. Za przyjęciem uchwały głosował cały skład Zarządu.

§ 6

Uchwała wchodzi w życie z dniem podjęcia.

CZŁONKINI ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

Ewa Kacprzak-Szymańska

PREZES ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

dr Andrzej Golimont

Kierownik
Działu Kadr
Joanna Nowicka

Załącznik nr 1 do Uchwały nr 82/2024 z dnia 27 sierpnia 2024 roku

Warszawa, dnia 27 sierpnia 2024 r.

OGŁOSZENIE NR IX/2024/LAB

Działając na podstawie ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U. z 2023 r., poz.991 t.j.) oraz Regulaminu Przeprowadzania Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie,

Zarząd Szpitala Praskiego pw. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

ogłasza Konkurs **IX/2024/LAB** na udzielanie świadczeń zdrowotnych

na rzecz Szpitala Praskiego p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

w Warszawie przy Al. Solidarności 67 i zaprasza do składania ofert

Przedmiotem konkursu jest udzielanie na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

Postępowanie konkursowe prowadzone będzie w oparciu o przepisy ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2022.633 t.j.) oraz Regulaminu Przeprowadzania Konkursu

Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w Warszawie.

I. Przedmiot konkursu

Przedmiotem konkursu jest udzielanie na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV, zgodnie z następującymi wymaganiami koniecznymi:

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: a) 11.00 – 13.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta.	

	Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; a) metodyka badań b) materiał do badania c) sposób pobrania materiału d) warunki przechowywania i transportu materiału e) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach i końcowych, muszą być przesłane na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii lekarskiej i dostarczane codziennie.	
8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito, informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	

10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	
12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowlanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych). Szpital informuje, że jest w trakcie wdrażania systemu informatycznego. Po jego wprowadzeniu wykonawca zobowiązany będzie (na swój koszt) do zintegrowania przekazania danych z tym systemem w standardzie HL7.	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon)	

	- miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: d) 10.00 – 11.00 e) 14.00 – 15.00 f) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: b) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: f) metodyka badań g) nazwa aparatu h) materiał do badania i) sposób pobrania materiału j) warunki przechowywania i transportu materiału k) wartości referencyjne badań l) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) m) czas oczekiwania na wynik badań pilnych	

	(zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym)	
	Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	
9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	

13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

II. Wymagania względem Wykonawcy:

- 1) Wykonawca spełnia wymogi Ustawy z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U. 2022 poz.2162 t.j.)
- 2) Wykonawca posiada wpis do Rejestru Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych;
- 3) Wykonawca spełnia wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne, oraz kwalifikacje personelu z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U. 2024 poz.118 t.j.)
- 4) Do konkursu ofert może przystąpić Oferent, który spełnia wymogi określone w art.26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

TERMIN, MIEJSCE ORAZ SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy składać w zamkniętej (zaklejonej) kopercie **do dnia 30 sierpnia 2024 r. godz. 11:30 w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie.**
2. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zapieczętowanej kopercie opatrzonej napisem:

„Oferta konkursowa na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie

**badan laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej,
diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV**

dotyczy postępowania nr IX/2024/LAB

nie otwierać przed 30 sierpnia 2024 r. godz. 12.00”

(liczba zapisanych stron/ kart umieszczonych w kopercie)

UDZIELANIE WYJAŚNIENÍ dot. KONKURSU

Oferenci w zakresie szczegółowych warunków konkursu ofert mogą zgłaszać pytania:

1. za pośrednictwem poczty/kuriera na adres: Szpital Praski p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o., Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa lub
2. osobiście w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr 3 w godzinach pracy sekretariatu przy Al. Solidarności 67 w Warszawie, tj. 8.00 – 15.00 lub
3. na adres email Zamawiającego: sekretariat@szpitalpraski.pl

z dopiskiem: „ZAPYTANIE - dotyczy postępowania nr IX/2024/LAB”

MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

Otwarcia ofert dokona Komisja konkursowa w dniu **30 sierpnia 2024 roku, o godz. 12.00** w pokoju nr D/02 – budynek „D” Administracji Szpitala w obecności przybyłych Oferentów. Obecność Oferentów nie jest obowiązkowa.

ROZSTRZYGNIĘCIE KONKURSU

O rozstrzygnięciu Konkursu Oferenci zostaną poinformowani za pośrednictwem strony www Zamawiającego: www.szpitalpraski.pl.

TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Składający ofertę jest nią związany przez okres 30 dni od upływu terminu do ich składania.
2. Zamawiający może zwrócić się do Oferenta o przedłużenie terminu określonego w pkt 1.

Kierownik
Działu Kadry

Joanna Nowicka


Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

dr Andrzej Golimont

CZŁONKINI ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.


Ewa Kacprzak-Szymańska

Szczegółowe Warunki Konkursu Ofert

udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie (03-401) przy Al. Solidarności 67 - postępowanie nr **I/Labor/2024**

Postępowanie konkursowe prowadzone będzie w oparciu o przepisy ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz.U.2022.633 t.j.) oraz Regulaminu Przeprowadzania Konkursu Ofert na Udzielanie Świadczeń Zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością w Warszawie.

I. Przedmiot konkursu

Przedmiotem konkursu jest udzielanie na rzecz Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV, zgodnie z następującymi wymaganiami koniecznymi:

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego	

	dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: a) 10.00 – 11.00 b) 14.00 – 15.00 c) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: a) 11.00 – 13.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; a) metodyka badań b) materiał do badania c) sposób pobrania materiału d) warunki przechowywania i transportu materiału e) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach i końcowych, muszą być przesłane na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii lekarskiej i dostarczane codziennie.	

8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito, informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	
10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	
12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych). Szpital informuje, że jest w trakcie wdrażania systemu informatycznego. Po jego wprowadzeniu wykonawca zobowiązany będzie (na swój koszt) do zintegrowania przekazania danych z tym systemem w standardzie HL7.	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
----	-----------------------------------	--

1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon) - miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: d) 10.00 – 11.00 e) 14.00 – 15.00 f) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: b) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: f) metodyka badań g) nazwa aparatu h) materiał do badania i) sposób pobrania materiału	

	j) warunki przechowywania i transportu materiału k) wartości referencyjne badań l) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) m) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	
9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli	

	jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

II. Wymagania względem Wykonawcy:

- 1) Wykonawca spełnia wymogi Ustawy z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U. 2022 poz.2162 t.j.)
- 2) Wykonawca posiada wpis do Rejestru Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych;
- 3) Wykonawca spełnia wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 16 lipca 2024 r. w sprawie wymagań, jakim powinno odpowiadać medyczne laboratorium diagnostyczne, oraz kwalifikacje personelu z dnia 27 lipca 2001 r. o diagnostyce laboratoryjnej (Dz.U. 2024 poz.118 t.j.)
- 4) Do konkursu ofert może przystąpić Oferent, który spełnia wymogi określone w art.26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

Zamawiający przewiduje wyłonienie Wykonawców, z którymi zawarta zostanie umowa na okres 3 lat.

Wymagane dokumenty:

- 1) oświadczenie Oferenta lub oświadczenia Oferenta oraz zgłoszonych podwykonawców o spełnianiu wymogów organizacyjno-prawnych określonych w cz. II pkt. 1-4;
- 2) aktualna polisa OC wykonawcy;
- 3) pełnomocnictwo do złożenia oferty w przypadku ofert składanych w imieniu świadczeniodawców instytucjonalnych reprezentowanych przez pełnomocników innych niż ujawnionych w KRS lub CEIDG;
- 4) wykaz posiadanych certyfikatów jakości - jeśli Oferent posiada;

WYMOGI FORMALNE I MERYTORYCZNE W ZAKRESIE PRZYGOTOWANIA OFERTY

1. Ofertę należy sporządzić w języku polskim zgodnie z niniejszymi szczegółowymi warunkami konkursu, w formie papierowej złożonej w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie. Każda zapisana strona oferty złożonej w formie papierowej powinna być podpisana i/lub opatrzona imienną pieczętą osoby upoważnionej przez Oferenta. Oferty nieczytelne zostaną odrzucone.
2. Wszelkie poprawki, przekreślenia lub zmiany w tekście powinny być paraflowane przez Oferenta.
3. Ofertę należy opracować na załączonym druku „OFERTA”.
4. Oferent nie może dokonywać żadnych zmian merytorycznych we wzorze druku „OFERTA”.
5. Oferta pod rygorem odrzucenia musi zawierać wszelkie wymagane w szczegółowych warunkach konkursu dokumenty.
6. Jeżeli dokument przedstawiony jest w postaci kserokopii – poświadczenie, oprócz adnotacji: *zgodność z oryginałem*, musi być opatrzony imienną pieczętą i/lub podpisem Oferenta.
7. Zamawiający może żądać w trakcie postępowania konkursowego oryginału lub notarialnie poświadczonej kopii dokumentu załączonego przez Oferenta wyłącznie wtedy, gdy przedstawiona przez Oferenta kopia dokumentu jest nieczytelna lub budzi wątpliwości co do jej autentyczności.
8. Kompletna oferta powinna posiadać ponumerowane strony i składać się:
 - 1) ze strony tytułowej sporządzonej według wzoru stanowiącego załącznik nr 1 do SWKO,
 - 2) spisu treści - zał. nr 2 do SWKO,
 - 3) formularza ofertowego - zał. nr 3 do SWKO,
 - 4) oferty cenowej – zał. nr 4 do SWKO,
 - 5) wyciągu z właściwego rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą, o którym mowa w ustawie z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej,
 - 6) wyciągu z właściwego rejestru (Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej lub Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego),

- 7) wykazu personelu uprawniającego do wykonywania badań patomorfologicznych w tym badań genetycznych który będzie udział świadczeń na rzecz Zamawiającego, w tym:
- a) cyfrowego odwzorowania lub kopii prawa wykonywania zawodu;
 - b) cyfrowego odwzorowania lub kopii dyplomów ukończenia studiów uprawniających do wykonywania zawodu;
 - c) cyfrowego odwzorowania lub kopii dyplomów posiadanych specjalizacji
9. W przypadku gdy dokumenty Oferenta określone w ust. 8 pkt 5-7 znajdują się w siedzibie Zamawiającego, Oferent może złożyć stosowne oświadczenie w tym zakresie. Oświadczenie stanowi załącznik nr 5 do SWKO.
10. Oferty złożone po wyznaczonym terminie lub dostarczone do siedziby Zamawiającego po wyznaczonym terminie nie będą rozpatrywane.
11. Ofertę, przed upływem wyznaczonego terminu do ich składania, można zmienić lub wycofać, zgodnie z postanowieniami Regulaminu.
12. Oferenci ponoszą wszelkie koszty związane z przygotowaniem i złożeniem oferty.
13. Oferent może złożyć tylko jedną ofertę na świadczenia medyczne w zakresie objętym określoną pozycją oferty.
14. Oferent, który złoży więcej niż jedną ofertę na świadczenia medyczne w zakresie objętym określoną pozycją, zostanie wykluczony z postępowania.
15. Oferta zawierająca wariantowe propozycje w zakresie objętym określoną pozycją oferty zostanie odrzucona.
16. Zamawiający dopuszcza możliwość składania ofert częściowych.
17. Do konkursu mogą przystąpić wyłącznie osoby spełniające wymagania określone w punktach poprzedzających.

KRYTERIA WYBORU OFERTY

1. Przy wyborze Oferty Komisja Konkursowa kierować się będzie następującymi kryteriami:
 - a) Cena – 20 %,
 - b) jakość udzielanych świadczeń (posiadane certyfikaty jakości) – 30 %,
 - c) zakres wykonywanych badań – 25 %,
 - d) czas wykonywanych badań – 25 %.
2. W przypadku przeprowadzenia przez Komisję Konkursową negocjacji, o których mowa w § 14 ust. 2 b) Regulaminu, dla oceny Oferty wiążące są ustalenia negocjacyjne.

TERMIN, MIEJSCE ORAZ SPOSÓB SKŁADANIA OFERT

1. Oferty należy składać w zamkniętej (zaklejonej) kopercie do dnia 30 sierpnia 2024 r. godz. 11:30 w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr D/03 przy Al. Solidarności 67 w Warszawie.
2. Ofertę wraz ze wszystkimi załącznikami należy umieścić w zapieczętowanej kopercie opatrzonej napisem:

„Oferta konkursowa na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV dotyczy postępowania nr IX/2024/LAB nie otwierać przed 30 sierpnia 2024 r. godz. 12.00”
(liczba zapisanych stron/kart umieszczonych w kopercie)

UDZIELANIE WYJAŚNIEŃ dot. KONKURSU

Oferenci w zakresie szczegółowych warunków konkursu ofert mogą zgłaszać pytania:

1. za pośrednictwem poczty/kuriera na adres: Szpital Praski p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o., Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa lub
2. osobiście w sekretariacie Szpitala – Budynek „D” pok. nr 3 w godzinach pracy sekretariatu przy Al. Solidarności 67 w Warszawie, tj. 8.00 – 15.00 lub
3. na adres email Zamawiającego: sekretariat@szpitalpraski.pl

z dopiskiem: **„ZAPYTANIE - dotyczy postępowania nr IX/2024/LAB”**

MIEJSCE I TERMIN OTWARCIA OFERT

Otwarcia ofert dokona Komisja konkursowa w dniu **30 sierpnia 2024 roku**, o godz. **12.00** w pokoju nr D/02 – budynek „D” Administracji Szpitala w obecności przybyłych Oferentów. Obecność Oferentów nie jest obowiązkowa.

ROZSTRZYGNIECIE KONKURSU

O rozstrzygnięciu Konkursu Oferenci zostaną poinformowani za pośrednictwem strony [www](http://www.szpitalpraski.pl) Zamawiającego: www.szpitalpraski.pl.

TERMIN ZWIĄZANIA OFERTĄ

1. Składający ofertę jest nią związany przez okres 30 dni od upływu terminu do ich składania.
2. Zamawiający może zwrócić się do Oferenta o przedłużenie terminu określonego w pkt 1.

WYKAZ ZAŁĄCZNIKÓW

1. Strona tytułowa oferty – zał. nr 1.
2. Spis treści – zał. nr 2.
3. Formularz oferty – zał. nr 3.
4. Oferta cenowa – zał. nr 4.
5. Oświadczenie o przekazaniu dokumentów do Zamawiającego – zał. nr 5.
6. Wzór umowy dla postępowania: IX/2024/LAB – zał. nr 6

ZATWIERDZAM

PREZES ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

dr Andrzej Golimont

CZŁONKINI ZARZĄDU
Szpitala Praskiego
p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o.

Ewa Kacprzak-Szymańska

Załącznik nr 3 do Uchwały nr 82/2024 z dnia 27.08.2024 r.

Postępowanie nr IX/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

Oferta cenowa

Oświadczam, że zobowiązuję się do wykonywania świadczeń zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o. medycznej: z siedzibą w Warszawie, Al. Solidarności 67, 03-401 w Warszawie polegających na realizacji świadczeń laboratoryjnej diagnostyki medycznej:

lp	Badanie	Szacunkowa ilość badań w okresie sześciu miesięcy	Cena jednostkowa badania brutto	Calkowity koszt badań brutto	maksymalny czas oczekiwania na wynik w trybie rutynowym (lub wynik badania ujemny)	maksymalny czas oferowany na wynik w trybie pilnym (lub wynik badania dodatni)
1	Proteinogram	9				
2	Kał - badanie ogólne	18				
3	Kał - G. lamblia met. ELISA	5				
4	ASO, ilościowo	6				
5	RF, ilościowo	27				
6	Odczyn Waalera-Rosego	3				
7	anty-CCP	20				
8	Homocysteina	4				
9	T4	18				
10	T3	14				
11	anty-TPO	21				
12	anty-TG	13				
13	P/c. p. receptorom TSH (TRAb)	23				
14	Tyreoglobulina	1				
15	FSH	90				
16	LH	37				
17	Estradiol	105				
18	Progesteron	43				
19	Prolaktyna	105				
20	DHEA-SO4	18				
21	DHEA	1				
22	Androstendion	16				
23	Testosteron	109				

24	Testosteron wolny				10	
25	SHBG				27	
26	17-hydroksyprogesteron				4	
27	AMH				7	
28	Witamina B12				1	
29	Kwas foliowy				1	
30	Rozpuszczalny receptor transferyny				1	
31	Hemoglobina glikowana met. HPLC				325	
32	Insulina				44	
33	C-peptyd				36	
34	Kalcytonina				2	
35	Witamina D3 metabolit 1,25(OH)2				52	
36	Witamina D metabolit 25(OH)				1	
37	ACTH				25	
38	Kortyzol				78	
39	Kortyzol w DZM				1	
40	Aldosteron				4	
41	Metoksykatecholaminy w DZM (M, N, 3-Mt)				3	
42	Hormon wzrostu				2	
43	IGF-1				2	
44	Gastryna				1	
45	ROMA				65	
46	HE4				11	
47	CA 125				67	
48	CA 15-3				58	
49	SCC - Ag				3	
50	CYFRA 21-1				6	
51	Antytrombina III, aktywność				7	
52	IgG				2	
53	IgM				2	
54	IgA				64	
55	Dopełniacz, składowa C-3c				17	
56	Dopełniacz, składowa C-4				18	
57	Ceruloplazmina				5	
58	Haptoglobina				24	
59	Łańcuchy lekkie kappa				1	
60	Łańcuchy lekkie lambda				2	
61	Łańcuchy lekkie lambda w moczu				1	

62	HBs przeciwciała	11					
63	HBe antygen	8					
64	HBc przeciwciała IgM	19					
65	HBV DNA met. real time PCR, ilościowo	1					
66	HCV przeciwciała	2					
67	HAV przeciwciała całkowite	8					
68	HAV przeciwciała IgM	14					
69	HIV Ag/Ab (Combo)	4					
70	Toxoplasma gondii IgG	10					
71	Toxoplasma gondii IgM	13					
72	Toxoplasma gondii IgG awidność	5					
73	Różyczka (Rubella virus) IgM	8					
74	CMV (Cytomegalovirus) IgG	78					
75	CMV (Cytomegalovirus) IgM	84					
76	CMV (Cytomegalovirus) IgG, awidność	1					
77	CMV DNA (Cytomegalovirus) met. real time PCR, jakościowo	1					
78	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgG	4					
79	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgM	4					
80	EBV (Epstein-Barr virus) IgM	18					
81	Mycoplasma pneumoniae IgG	13					
82	Mycoplasma pneumoniae IgM	25					
83	Chlamydia pneumoniae IgG	12					
84	Chlamydia pneumoniae IgM	24					
85	Chlamydia trachomatis IgG	3					
86	Chlamydia trachomatis IgM	4					
87	HPV DNA HR, 14 typów, 16, 18, 45, inne HPV (31,33,52,58,35,39,51,56,59,66,68)	444					
88	Krztusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgG	16					
89	Krztusiec (Bordetella pertussis) IgM	20					
90	Krztusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgA	9					
91	Ospa (Varicella zoster virus) IgG	3					
92	Borelioza IgG	14					
93	Borelioza IgM	14					
94	Borelioza IgM met. Immunoblot	3					
95	Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy	1					

96	HBs antygen, test potwierdzenia	1				
97	Lit, ilościowo	12				
98	Karbamazepina, ilościowo	1				
99	Kwas walproinowy, ilościowo	1				
100	Digoksyna, ilościowo	2				
101	Wankomycyna, ilościowo	1				
102	Kalprotektyna w kale	46				
103	Mielogram	1				
104	PPJ (ANA4) met. IIF i immunoblot (16 antygenów)	18				
105	P/c. p .transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA met. CLIA	104				
106	P/c. p .transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgG met. CLIA	4				
107	P/c. przeciw proteinazie 3 w kl. IgG met.	1				
108	P/c. p. beta-2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	2				
109	Antykoagulant toczniowy	4				
110	P/c. p. wyspom trzustki met. IIF (ICA)	3				
111	IgE całkowite	2				
112	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 3pkt: 0, 1, 2h)	1				
113	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt: 0, 1h)	1				
114	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt: 0, 2h)	1				
115	Yersinia enterocolitica i pseudotuberculosis IgG, IgM	8				
116	CMV (Cytomegalovirus) DNA w moczu met. PCR, jakościowo	25				
117	Stosunek łańcuchów lekkich	3				
118	Stosunek łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	2				
119	PPJ (ANA7) met. ELISA	1				
120	Dihydrotestosteron (DHT)	1				
121	Insulina po obciążeniu (pojedynczy punkt)	4				
122	Cystyna w DZM, ilościowo	1				

123	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	34					
124	Kał - pasożyty (1 ozn.)	21					
125	HCG wolna podjednostka beta	10					
126	P/c. p. dekarboksylazie kw. glutaminowego	6					
127	Fosfataza kwaśna	6					
128	Aktywność reninowa osocza	2					
129	NSE (Neurospecja enolaza)	4					
130	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam)	87					
131	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam) w	62					
132	Lipoproteina Lp(a)	1					
133	HBV DNA met. real time PCR, jakościowo	1					
134	HCV RNA met. real time RT-PCR, jakościowo	102					
135	EBV (Epstein-Barr virus) IgG	10					
136	Ospa (Varicella zoster virus) IgM	2					
137	Kwasy żółciowe całkowite, ilościowo	8					
138	PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy	92					
139	PPJ (ANA2) met. IIF, typ świecenia miano (dsDNA, AMA)	5					
140	PPJ dsDNA met. IIF	93					
141	P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF	1					
142	P/c. p. mitochondrialne (AMA) met. IIF	46					
143	P/c. p. kanalikom żółciowym met. IIF	1					
144	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met.	92					
145	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG met.	3					
146	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgA met. IIF	1					
147	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgG met. IIF	1					
148	P/c. p. mieloperoksydazie (MPO) (pANCA) i proteinazie 3 (PR-3) (cANCA) met. immunoblot	107					
149	P/c. p. kardioliipinie w kl. IgG met. ELISA	5					
150	P/c. p. kardioliipinie w kl. IgM met. ELISA	5					
151	P/c. p. komórkom okładzinowym żółćka (APCA) met. IIF	5					
152	P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żółćka	49					

153	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF	55				
154	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda	40				
155	PPJ (ANA9) met. IIF, typ świecenia, miano	3				
156	P/c. p. Komórkom wątroby – badanie kompleksowe	4				
158	Grypa typ A i B antygeny	19				
159	Wymaz z gardła/migdałków w kierunku Streptococcus pyogenes i paciorkowców beta-hemolizujących grupy A, C i G (bad.	7				
160	Wymaz z nosa (bad. bakter.)	4				
161	Wymaz z ucha prawego (bad. bakter.)	1				
162	Wymaz z worka spojówkowego OP (bad. bakter.)	3				
163	Wymaz z worka spojówkowego OL (bad. bakter.)	3				
164	Wymaz ze zmian skórnych (bad. bakter.)	2				
165	Wymaz z rany (bad. bakter.)	448				
166	Wymaz z rany beztlenu (bad. bakter.)	384				
167	Wymaz z owrzodzenia (bad. bakter.)	13				
168	Wymaz z owrzodzenia beztlenu (bad. bakter.)	6				
169	Wymaz ze stopy cukrzycowej (bad.	4				
170	Wymaz z przetoki (bad. bakter.)	8				
171	Wymaz z przetoki beztlenu (bad.	5				
172	Posiew z ropnia (bad. bakter)	74				
173	Posiew beztlenu z ropnia (bad. bakter)	62				
174	Posiew z odleżyny (bad. bakter.)	14				
175	Wymaz z pochwy (bad. bakter.)	30				
176	Wymaz z pochwy beztlenu (bad.	25				
177	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad.	53				
178	Wymaz z jamy macicy (bad. bakter.)	1				
179	Wymaz z jamy macicy beztlenu (bad. bakter.)	1				
180	Wymaz z kanału szyjki macicy beztlenu (bad. bakter.)	49				
181	Plwocina posiew (bad. bakter.)	37				

182	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. bakter.)	72					
183	Aspirat z oskrzeli posiew beztenowy (bad. bakter.)	7					
184	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. bakter.)	66					
185	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL (bad. bakter.)	70					
186	Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew (bad. bakter.)	4					
187	Punktat posiew (bad. bakter.)	4					
188	Punktat posiew beztenowy (bad. bakter.)	3					
189	Żółć posiew (bad. bakter.)	11					
190	Krew pediatriaiczna posiew (bad. bakter.)	23					
191	Krew posiew (bad. bakter.)	2043					
192	Krew posiew beztenowy (bad. bakter.)	2047					
193	Ropa posiew (bad. bakter.)	53					
194	Ropa posiew beztenowy (bad. bakter.)	53					
195	Płyn z jamy ciała posiew (bad. bakter.)	17					
196	Płyn z jamy ciała posiew beztenowy (bad. bakter.)	15					
197	Płyn z jamy opłucnej posiew (bad. bakter.)	54					
198	Płyn z jamy opłucnej posiew beztenowy (bad. bakter.)	45					
199	Płyn z jamy otrzewnej posiew (bad. bakter.)	88					
200	Płyn z jamy otrzewnej posiew beztenowy (bad. bakter.)	81					
201	Płyn stawowy posiew (bad. bakter.)	55					
202	Płyn stawowy posiew beztenowy (bad. bakter.)	52					
203	Żółć posiew beztenowy(bad. bakter.)	1					
204	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL beztenowo (bad. bakter.)	13					
205	Inny materiał posiew beztenowy (bad. bakter.)	111					
206	Posiew kału w kierunku Salmonella / Shigella (bad. bakter.)	33					
207	Posiew kału w kierunku enteropatogennej Escherichia coli (EPEC)	18					
208	Posiew kału w kierunku Campylobacter	16					

209	Wymaz z odbytu w kierunku Salmonella / Shigella	6				
210	Campylobacter antygen w kale	4				
211	Posiew w kierunku Yersinia enterocolitica	5				
212	Wymaz na nosicielstwo MRSA i MSSA.	9				
213	Wymaz z odbytu w kierunku VRE (bad. bakter.)	141				
214	Badanie w kierunku KPC (bad. bakter.)	2				
215	Wymaz na nosicielstwo patogenów alarmowych (bad. bakter.)	47				
216	Badanie przesiewowe w kierunku bakterii wytwarzających karbapenemazy typu:	1679				
217	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. bakter.)	3				
218	Wymaz z okolicy miejsca wprowadzenia cewnika naczyniowego (bad. bakter.)	4				
219	Posiew końcówki cewnika naczyniowego (bad. bakter.)	2				
220	Posiew końcówki cewnika naczyniowego centralnego (bad. bakter.)	31				
221	Wymaz z wkładki wewnętrznej (bad. bakter.)	1				
222	Badanie jałowości materiałów	18				
223	Wymaz ze zmian skórnych (bad. mykol.)	1				
224	Wymaz z rany (bad. mykol.)	1				
225	Wymaz z owrzodzenia (bad. mykol.)	1				
226	Wymaz z przedstonka pochwy (bad. mykol.)	1				
227	Wymaz z pochwy (bad. mykol.)	5				
228	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. mykol.)	6				
229	Mocz posiew (bad. mykol.)	60				
230	Kał posiew (bad. mykol.)	4				
231	Plwocina posiew (bad. mykol.)	6				
232	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. mykol.)	5				
233	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. mykol.)	2				
234	Krew posiew (bad. mykol.)	19				
235	Ropa posiew (bad. mykol.)	1				
236	Płyn z jamy ciała posiew (bad. mykol.)	3				
237	Inny materiał (bad. mykol.)	6				
238	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. mykol.)	1				

239	Usługa - bank krwi	3633					
240	Wymaz z odbytu (bad. bakter.)	12					
241	Mocz posiew (bad. bakter.)	2522					
242	Kat posiew (bad. bakter.)	38					
243	Nasienie posiew (bad. bakter.)	6					
244	Inny materiał posiew (bad. bakter.)	114					
245	Posiew w kierunku Neisseria gonorrhoeae	1					
246	Wymaz z kanału szyjki macicy w kierunku Neisseria gonorrhoeae (GNC)	1					
247	Wymaz z przedstonka pochwy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	2					
248	Wymaz z przedstonka pochwy i odbytnicy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	65					
249	Wymaz na nosicielstwo MRSA (bad.	150					
250	Badanie epidemiologiczne	46					
251	Badanie jakości powietrza	22					
252	Meningitis test jakościowy	2					

UMOWA nr
zawarta w dniu w Warszawie, zwana dalej „Umową”

pomiędzy:

Szpitałem Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa, zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000468274, o kapitale zakładowym 19 380 000,00 zł, NIP: 1132866688, REGON: 012298823,

reprezentowany przez:

Andrzeja Golimonta – Prezesa Zarządu
Ewę Kacprzak-Szymańską – Członkinię Zarządu

zwanym dalej „**Udzielający Zamówienia**”,

a

.....
.....

zwaną dalej „**Przyjmujący zamówienie**”

§ 1

Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie przez Przyjmującego Zamówienie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

§ 2

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonywać przedmiot umowy z najwyższą starannością i oświadcza, że dysponuje odpowiednimi warunkami lokalowymi, sprzętem i odczynnikami potrzebnymi do wykonywania badań, zgodnie z obowiązującymi standardami i aktualną wiedzą medyczną a personel Przyjmującego zamówienie wykonujący badania posiada wysokie kwalifikacje oraz doświadczenie zawodowe.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się poddać kontroli NFZ na zasadach określonych w ustawie o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych w zakresie wynikającym z umowy zawartej przez Udzielającego zamówienia z oddziałem NFZ.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do posiadania konta w Narodowym Funduszu Zdrowia w systemie SZOI oraz do wprowadzenia i zatwierdzania informacji wymaganych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
4. Materiał do badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej będzie pobierany przez Udzielającego Zamówienia we własnym zakresie przy użyciu własnego sprzętu, natomiast pojemniki, naczynka oraz skierowania i kody kreskowe będą dostarczane przez Przyjmującego zamówienie.
5. Materiał do badań jest odbierany przez Przyjmującego Zamówienie na jego koszt.
6. Odbiór materiału do badań odbywać się będzie w terminach określonych w załączniku nr 2 do Umowy (Wymagania konieczne do spełnienia dotyczące wykonania badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej).
7. Badania cito wykonywane są 24 godziny na dobę w dni powszednie, soboty, niedziele i święta, przy czym Udzielający zamówienie określi, które badania są badaniami cito.

8. Czas oczekiwania na wyniki badań objętych zamówieniem oraz dostawa tych wyników przez Przyjmującego Zamówienie do Udzielającego Zamówienia zostanie określony w formularzu cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy. Wyniki pilne oraz patologiczne będą wprowadzane do Centralnego Systemu Informatycznego Szpitala Praskiego natychmiast po ich uzyskaniu.
9. Zlecający zamówienie zastrzega sobie możliwość zlecenia badań dodatkowych, nie ujętych w załączniku nr 2 do Umowy.
9. Laboratorium zapewnia pracę diagnosty laboratoryjnego przez całą dobę.
10. Badania będą realizowane na podstawie zleceń Udzielającego zamówienia, składanych przez Centralny System Informatyczny Szpitala Praskiego.
11. Wyniki badań zgodnie ze zleceniem wprowadzane będą do Centralnego Systemu Informatycznego Szpitala Praskiego w terminach określonych w formularzu cenowym stanowiącym integralną część umowy.
12. Przyjmujący zamówienie zapewnia integrację swoich systemów informatycznych w zakresie przejmowania zleceń i wprowadzania wyników badań z Centralnym Systemem Informatycznym Szpitala Praskiego.
13. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami.
14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zawarcia umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
15. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do utrzymywania ubezpieczenia, o którym mowa w ust. 14 przez cały okres obowiązywania umowy.
16. Kopia aktualnej polisy ubezpieczeniowej stanowi załącznik nr 3 do umowy.
17. Przyjmujący Zamówienie winien spełniać wymagania niezbędne do udzielania świadczeń zdrowotnych na podstawie odrębnych przepisów.
18. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli wykonywanej przez Udzielającego zamówienie, Narodowy Fundusz Zdrowia, inne uprawnione organy oraz udostępniania wszelkich danych i informacji niezbędnych do przeprowadzania kontroli.

§ 3

Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przeprowadzenia badań zgodnie z zakresem wynikającym z oferty cenowej stanowiącej załącznik 2 do niniejszej umowy i jest jej integralną częścią.

§ 4

1. Wynagrodzenie za wykonane usługi będzie każdorazowo regulowane przelewem z rachunku bankowego Zamawiającego na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury wraz z wykazem wykonanych badań sporządzonego na podstawie załącznika nr 2 do umowy, w ciągu 60 dni od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury do siedziby Zamawiającego.
2. Przyjmujący Zamówienie przedstawi fakturę Udzielającemu Zamówienia do 10 dnia następnego miesiąca po miesiącu, w którym wykonane zostały świadczenia. Integralną częścią faktury będzie wykaz wykonanych usług obejmujące dane osobowe badanych pacjentów oraz cenę jednostkową wykonanych świadczeń.
3. W przypadku wprowadzenia zmiany stawki podatku VAT od towarów i usług, dokonanej w oparciu o zmianę przepisów prawa powszechnie obowiązującego, zmianie ulega wyłącznie cena jednostkowa netto, zaś cena jednostkowa brutto pozostaje bez zmian.
4. W przypadku, o którym mowa w ust. 3 zmiana stawki podatku od towarów i usług następuje z dniem wejścia w życie aktu prawa powszechnie obowiązującego wprowadzającego nową stawkę podatku od towarów i usług.

5. Za datę realizacji płatności, o których mowa w ust. 1 powyżej przyjmuje się dzień złożenia przez Zamawiającego dyspozycji obciążenia rachunku bankowego.
6. Łączna wartość wynagrodzenia za świadczenie usług będących przedmiotem niniejszej Umowy nie może przekroczyć wyrażonej w złotych równowartości kwoty **130 000** złotych w przepisach wydanych na podstawie art. 2 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp. z dnia 11.09.2019 r. - Prawo zamówień publicznych.

§ 5

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy uzyskanych informacji, w tym w szczególności danych osobowych, w okresie wykonywania umowy, informacji podlegających ochronie, a w szczególności danych osobowych, jednostek chorobowych pacjentów oraz wyników badań oraz dokonywać ich przetwarzania wyłącznie w celu realizacji niniejszej umowy oraz z uwzględnieniem aktualnych przepisów prawa powszechnie obowiązującego regulujących przetwarzanie danych osobowych. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zawarcia z Udzielającym zamówienia umowy o przetwarzanie danych osobowych na warunkach i w terminie określonym przez Udzielającego zamówienia. Odmowa zawarcia przez Przyjmującego zamówienia umowy, o której mowa w zdaniu poprzedzającym uprawnia Udzielającego zamówienia do rozwiązania niniejszej umowy w trybie natychmiastowym z winy Przyjmującego zamówienie.
2. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy Przyjmujący Zamówienie ma obowiązek spełniać kryteria i kwalifikacje wymagane przez Udzielającego zamówienia oraz zachowywać wykwalifikowany potencjał kadrowy i posiadać ubezpieczenie.

§ 6

1. W przypadku awarii sprzętu Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie zawiadomić Zamawiającego o tym fakcie na piśmie, nie później jednak niż w terminie 2 dni kalendarzowych.
2. W zawiadomieniu należy określić przewidywany czas awarii sprzętu, przy czym awaria sprzętu nie zwalnia Przyjmującego zamówienie z terminowego i należytego wykonywania przedmiotu umowy.

§ 7

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie opóźni się z realizacją przedmiotu umowy w terminach określonych w ofercie, Udzielający Zamówienia ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1 % maksymalnego wynagrodzenia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. W przypadku odstąpienia przez Przyjmującego Zamówienie od wykonania postanowień Umowy z winy Przyjmującego Zamówienie bądź odstąpienia przez Udzielającego Zamówienia z przyczyn leżących po Stronie Przyjmującego Zamówienie, lub rozwiązania przez Udzielającego Zamówienia umowy w trybie określonym w § 8 ust. 2 lub § 5 ust. 1 Umowy Przyjmujący Zamówienie zapłaci Udzielającemu Zamówienia karę umowną w wysokości 10 % wartości maksymalnego wynagrodzenia.
3. W przypadku nałożenia przez NFZ kary umownej na Udzielającego Zamówienia w wyniku kontroli świadczeń zdrowotnych powstałych z winy Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie zwróci Udzielającemu Zamówienia bez dodatkowego wezwania karę umowną w pełnej wysokości.
4. Udzielający Zamówienia ma prawo żądać od Przyjmującego Zamówienie odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli Przyjmujący Zamówienie nie wykonuje bądź nienależyście wykonuje zobowiązania wynikające z umowy, a powstała z tego tytułu szkoda przekracza wysokość zastrzeżonych kar umownych. Odpowiedzialność Przyjmującego zamówienie ma charakter gwarancyjny.
5. Udzielający Zamówienia ma prawo dokonania potrąceń kar umownych z wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie, bez dodatkowego wezwania.

§ 8

1. Umowa może zostać rozwiązana przez każdą ze stron z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Udzielający Zamówienia może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia z zachowaniem uprawnienia do naliczania kar umownych, o których mowa § 7 ust. 2 w przypadku:
 - a) utraty przez Przyjmującego Zamówienie uprawnień koniecznych do wykonania badań objętych niniejszą umową,
 - b) działania przez Przyjmującego Zamówienie na szkodę Udzielającego Zamówienia,
 - c) za co najmniej dwukrotne opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy przez Przyjmującego Zamówienie,
 - d) uchybienia przez Przyjmującego Zamówienia obowiązkom określonym w § 2 ust. 14, 15, 16 i 17 § 5 ust. 1 i § 9 ust. 3 Umowy.
3. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy będą miały zastosowanie powszechnie obowiązujące przepisy prawa, w szczególności ustawy o działalności leczniczej, o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz Kodeksu cywilnego.
5. Umowa ulega automatycznemu rozwiązaniu z chwilą wyczerpania kwoty, o której mowa w § 4 ust. 6.

§ 9

1. W przypadku powstania sporu na tle wykonywania niniejszej Umowy organem rozstrzygającym będzie Sąd właściwy dla siedziby Udzielającego Zamówienia.
2. Załączniki stanowią integralną część Umowy.
3. Przyjmujący Zamówienie nie może przenieść praw i obowiązków wynikających z niniejszej Umowy bez zgody Udzielającego Zamówienia wyrażonej pod rygorem nieważności na piśmie.

§ 10

Umowa zostaje zawarta na czas określony od dnia **01.09.2024 r.** do **31.08.2027 r.**

§ 11

Umowa została sporządzona w dwóch jednakowo brzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

.....

.....

Załączniki:

Załącznik nr 1 - Formularz cenowy

Załącznik nr 2 – Wymagania konieczne do spełnienia dotyczące wykonania badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej,

Załącznik nr 3 – Kopia polisy

Załącznik nr 4- RODO

Załącznik nr 5 – Pełnomocnictwo

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: g) 10.00 – 11.00 h) 14.00 – 15.00 i) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: c) 11.00 – 13.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	

5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; n) metodyka badań o) materiał do badania p) sposób pobrania materiału q) warunki przechowywania i transportu materiału r) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach i końcowych, muszą być przesłane na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii lekarskiej i dostarczane codziennie.	
8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito, informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	
10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	

12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych). Szpital informuje, że jest w trakcie wdrażania systemu informatycznego. Po jego wprowadzeniu wykonawca zobowiązany będzie (na swój koszt) do zintegrowania przekazania danych z tym systemem w standardzie HL7.	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon) - miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: j) 10.00 – 11.00 k) 14.00 – 15.00 l) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta.	

	Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: s) metodyka badań t) nazwa aparatu u) materiał do badania v) sposób pobrania materiału w) warunki przechowywania i transportu materiału x) wartości referencyjne badań y) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) z) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	

9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu his w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

.....
Data, pieczęć i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Załącznik nr 4 do Umowy

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta dnia 01.09.2024 r. pomiędzy:

(zwana dalej „Umową”)

.....
.....
.....
.....
.....

reprezentowaną przez:

.....
.....
.....

zwana w dalszej części umowy „**Podmiotem przetwarzającym**” lub „**Procesorem**”

oraz

Szpitałem Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie przy Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa, zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000468274; nr NIP: 1132866688, REGON: 012298823, kapitał zakładowy: 19.380.000,00 zł, reprezentowanym przez:

Prezesa Zarządu – **Andrzeja Golimonta**

Członkinię Zarządu – **Ewę Kacprzak –Szymańską**

zwany w dalszej części umowy „**Administratorem danych**” lub „**Administratorem**”

Administrator oraz Podmiot przetwarzający zwani są w dalszej części Umowy również Stronami.

PREAMBUŁA

Zważywszy, że Strony wiąże umowa z dnia **01.09.2024** r. nr, zwana w dalszej części niniejszej Umowy „Umową główną”, oraz że w związku z wejściem w życie z dniem 25 maja 2018 r. 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), następuje konieczność zawarcia umowy o powierzeniu przetwarzania danych osobowych, Strony zgodnie postanawiają, co następuje.

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, w trybie art. 28 rozporządzenia o ochronie danych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (zwanego w dalszej części „Rozporządzeniem” lub „RODO”) dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszej Umowie.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia oraz innych powszechnie obowiązujących aktów prawnych w tym zakresie. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż powierzone przez Administratora dane osobowe będzie przetwarzał zgodnie z prawem oraz należyłą starannością z uwzględnieniem zawodowego charakteru działalności prowadzonej przez Podmiot przetwarzający.
4. Administrator i Podmiot Przetwarzający oświadczają, iż dane osobowe przetwarzają przy pomocy środków technicznych i organizacyjnych spełniających wymogi określone w Rozporządzeniu.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie umowy dane osobowe Pacjentów, na rzecz których wykonywane są badania laboratoryjne na podstawie Umowy, w zakresie takich danych, jak:
 - a) nazwisko i imię (imiona),
 - b) datę urodzenia,
 - c) oznaczenie płci,
 - d) adres miejsca zamieszkania/oddział szpitalny,

- e) numer PESEL, jeżeli został nadany, w przypadku noworodka – numer PESEL matki, a w przypadku osób, które nie mają nadanego numeru PESEL – rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość,
- f) w przypadku gdy pacjentem jest osoba małoletnia, całkowicie ubezwłasnowolniona lub niezdolna do świadomego wyrażania zgody – nazwisko imię (imiona) przedstawiciela ustawowego oraz adres jego miejsca zamieszkania,
- g) numer identyfikacyjny pacjenta podawany przy braku innych danych,
- h) rozpoznanie ustalone przez osobę kierującą,
- i) inne informacje lub dane, w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia badania, konsultacji lub leczenia,
- j) dane osobowe lekarzy lub innych osób uprawnionych do wystawiania zlecenia na badania (imię i nazwisko lekarza kierującego, tytuł zawodowy, uzyskane specjalizacje, numer prawa wykonywania zawodu),
- k) dane osób pobierających materiał do badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu),
- l) dane innych osób uprawnionych przez Administratora do dostępu do wyników badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu (jeśli dotyczy)).

W rzeczywistości dane mogą być przekazywane przez Administratora w mniejszym zakresie bez uszczerbku dla postanowień niniejszej umowy. Zakres danych może ulec zmianie w przypadku zmiany aktualnie obowiązujących przepisów prawa.

2. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu należytej realizacji przedmiotu umowy głównej.
3. Przetwarzanie danych osobowych w oparciu o niniejszą Umowę odbywa się w zakresie operacji lub zestawach operacji wykonywanych na danych osobowych, tj. zbieranie, dostęp, przechowywanie oraz ich modyfikowanie – za zgodą osoby, której dane osobowe dotyczą za zgodą Administratora, bądź na polecenie Administratora.
4. Przetwarzanie, o którym mowa w ust. 2 będzie odbywać się będzie w formie papierowej lub elektronicznej.
5. W celu uniknięcia jakichkolwiek wątpliwości, Strony zgodnie ustalają, iż z tytułu zawarcia i realizacji niniejszej Umowy, Procesorowi nie przysługuje jakiekolwiek wynagrodzenie.
6. Podmiot przetwarzający nie może przetwarzać innych danych osobowych poza wymienionymi w niniejszym paragrafie. Każdorazowa zmiana powierzonych do przetwarzania danych wymaga pisemnego aneksu.

§ 3

Obowiązki Podmiotu przetwarzającego i Administratora

- 1) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
- 2) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych. Podmiot przetwarzający nie jest uprawniony do korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego bez uprzedniej szczegółowej pisemnej zgody Administratora. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
- 3) Podmiot przetwarzający przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie administratora. Podmiot przetwarzający nie może przekazywać powierzonych mu danych osobowych osobom trzecim ani do państw trzecich.
- 4) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
- 5) Podmiot przetwarzający zobligowany jest zapewnić by osoby upoważnione do przetwarzania danych osobowych zobowiązały się do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
- 6) Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora trwale usuwa bądź zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
- 7) W miarę możliwości Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi, poprzez odpowiednie środki techniczne i administracyjne, w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
- 8) Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia oraz umożliwia

Administratorowi lub audytorowi upoważnionemu przez Administratora przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, i przyczynia się do nich. W związku z realizacją obowiązku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Podmiot przetwarzający niezwłocznie informuje Administratora, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie Rozporządzenia lub innych przepisów Unii lub państwa członkowskiego o ochronie danych.

- 9) Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi, nie później jednak niż w ciągu 48 godzin od stwierdzenia naruszenia.
- 10) W przypadku wyrażenia przez Administratora pisemnej zgody na powierzenie przez Procesora czynności przetwarzania innemu Podmiotowi Przetwarzającemu (podwykonawstwo), na ten inny Podmiot przetwarzający Procesor obowiązany jest nałożyć na mocy odrębnej umowy - te same obowiązki ochrony danych jak w umowie lub innym akcie prawnym regulującym relacje w zakresie ochrony danych osobowych między Administratorem a Podmiotem przetwarzającym, o których to obowiązkach mowa w niniejszym paragrafie, w szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom niniejszego rozporządzenia. Jeżeli ten inny Podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Administratora za wypełnienie obowiązków tego innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na Procesorze. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.

§ 4

Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum trzydniowym uprzedzeniem. O realizacji prawa kontroli Administrator informuje Podmiot przetwarzający pisemnie, faxem, telefonicznie bądź e-mailowo. Strony wskazują następujące dane do kontaktu:

- 1) Administrator:

- a) telefon: 22 5551222
- b) fax: 22 6196943
- c) adres e-mailowy: sekreteriat@szpitalpraski.pl

2) Podmiot przetwarzający:

- a) telefon:
- b) fax
- c) adres e-mailowy:

3. Zmiana danych kontaktowych, o których mowa w ust. 2 nie wymaga pisemnego aneksu i następuje przez poinformowanie drugiej Strony na piśmie na adres wskazany w komparycji niniejszej umowy o aktualnych danych kontaktowych. W przypadku zmiany adresu do korespondencji i niepoinformowania o tym drugiej Strony, doręczenie na adres wskazany w umowie będzie skuteczne, na co Strony wyrażają zgodę.
4. W przypadku stwierdzenia przez Administratora bądź audytora uchybień podczas kontroli, o której mowa w ust. 1, Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych, nie dłuższym niż 3 dni.
5. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.

§ 5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych, przy czym zgoda może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
2. Podwykonawca, o którym mowa w § 3 ust. 10 Umowy winien spełniać te same gwarancje i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej Umowie.
3. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za niewywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków ochrony danych.

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią umowy, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w umowie, o jakiejkolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych lub Urząd Ochrony Danych Osobowych. Poinformowanie winno nastąpić w sposób zapewniający bezpieczeństwo przekazywanych informacji. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych. W zakresie przewidzianym w zdaniach poprzedzających Podmiot przetwarzający wdroży wszelkie środki konieczne do zapobieżenia bądź usunięcia negatywnych skutków prawnych oraz ewentualnych szkód. W szczególności Podmiot przetwarzający zobowiązany jest podjąć wszelkie dozwolone prawnie działania, mające na celu usunięcie skutków naruszeń i zabezpieczenie danych osobowych przed dalszymi naruszeniami, mając na uwadze interes osób, których dane są przetwarzane oraz Administratora.
3. Za działania bądź zaniechania osób, którym Procesor powierza wykonywanie zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy, lub z pomocą których takie zobowiązania wykonuje, Procesor odpowiada wobec Administratora jak za działania własne. Procesor nie może czynić jakichkolwiek potrąceń w przypadku posiadania wobec Administratora roszczeń z innych umów, z roszczeniami Administratora wobec Procesora wynikającymi z naruszeniem postanowień niniejszej Umowy. Odpowiedzialność Procesora ma charakter gwarancyjny.
4. W przypadku gdy za niezgodne z przepisami prawa (w szczególności Rozporządzenia) bądź postanowieniami niniejszej Umowy działania lub zaniechania Podmiotu przetwarzającego, podwykonawców bądź osób, o których mowa w ust. 3, Administratorowi zostanie wyrządzona szkoda, Podmiot przetwarzający obowiązany jest do jej naprawienia w pełnej wysokości. W szczególności dotyczy to obowiązku zwrotu na rzecz Administratora wszelkich poniesionych przez Administratora kosztów (w szczególności odszkodowań,

zadośćuczynień, kosztów sądowych, kar administracyjnych), bez osobnego wezwania ze strony Administratora.

5. W przypadku wytoczenia przeciwko Administratorowi jakiegokolwiek postępowania sądowego (w szczególności cywilnego, administracyjnego bądź karnego), związanego z niezgodnym przetwarzaniem przez Procesora bądź jego podwykonawców lub innych osób bądź podmiotów, z którymi współpracuje powierzonych danych osobowych, Procesor zobowiązany jest do pełnego współdziałania z Administratorem w toku takich postępowań, a jeżeli będzie to możliwe do niezwłocznego wstąpienia do postępowania w miejsce Administratora i zwolnienie Administratora z wszelkich zobowiązań.

§ 7

Czas obowiązywania umowy

1. Niniejsza umowa obowiązuje od dnia **01.09.2024 r.** przez cały okres trwania Umowy głównej.
2. Każda ze stron może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego. W przypadku rozwiązania umowy, Podmiot przetwarzający obowiązany jest do usunięcia bądź zwrotu (wedle wyboru Administratora) posiadanych przez niego danych osobowych. Usunięcie bądź zwrot nastąpi w terminie siedmiu dni od zgłoszenia takiego żądania przez Administratora nie później jednak niż do dnia rozwiązania niniejszej Umowy. Obowiązek określony w zdaniu poprzedzającym stosuje się odpowiednio do podwykonawców Procesora.

§ 8

Rozwiązanie umowy

1. Administrator danych może rozwiązać niniejszą umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot przetwarzający:
 - 1) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie,
 - 2) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z przepisami prawa, w szczególności postanowieniami Rozporządzenia bądź z Umową,
 - 3) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych.
2. W przypadku rozwiązania umowy w trybie, o którym mowa w ust. 1 Podmiot przetwarzający obowiązany jest do usunięcia bądź zwrotu (wedle wyboru Administratora)

posiadanych przez niego danych osobowych. Usunięcie bądź zwrot nastąpi niezwłocznie nie później niż w terminie siedmiu dni od dnia rozwiązania umowy.

§ 9

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”). Obowiązek określony w zdaniu poprzedzającym stosuje się odpowiednio do podwykonawców Procesora oraz wszelkich osób lub podmiotów z pomocą których Procesor przetwarza powierzone przez Administratora dane osobowe.
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.

§ 10

Postanowienia końcowe

1. Załączniki stanowią integralną część Umowy.
2. Podmiot przetwarzający nie może przenosić praw i obowiązków wynikających z niniejszej Umowy na podmioty trzecie bez zgody Administratora wyrażonej na piśmie. Zgoda, o której mowa w zdaniu poprzedzającym może wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
3. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.
4. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały zastosowanie przepisy Rozporządzenia, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy prawa.

5. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy dla Administratora danych.
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator danych

Podmiot przetwarzający

STRONA TYTUŁOWA OFERTY

O F E R T A

Postępowanie nr IX/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

Oferent:

.....
(pełna nazwa oferenta zgodnie z nomenklaturą zarejestrowanej działalności)

.....
(cd. pełna nazwa oferenta zgodnie z nomenklaturą zarejestrowanej działalności)

Oferta zawiera kolejno ponumerowanych stron.

.....
(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

Postępowanie nr IX/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

.....

(cd. przedmiotu postępowania oferty)

Spis treści:

Nr strony (od - do)

1.		
2.		
3.		
4.		
5.		
6.		
7.		
8.		
9.		
10.		

.....

(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

FORMULARZ OFERTY

Przystępując do konkursu na świadczenie usług zdrowotnych polegających na udzielaniu świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie - Postępowanie nr IX/2024/LAB

1. Oświadczam, iż oferuję wykonanie przedmiotu konkursu określonego w szczegółowych warunków konkursu.
2. Oświadczam, że w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty realizacji zamówienia, oraz że cena nie zostanie zmieniona w trakcie wykonywania przedmiotu zamówienia.
3. Oświadczam, że wykonam przedmiot umowy na zasadach określonych w szczegółowych warunkach konkursu i w terminach uzgodnionych z Zamawiającym.
4. Oświadczam, że wykonam przedmiot konkursu z należytą starannością, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa oraz zasadami sztuki medycznej.
5. Oświadczam, że kwota wskazana w formularzu cenowym obejmuje wszystkie koszty jakie Zamawiający zobowiązany będzie ponieść w związku z wykonaniem przedmiotowego zamówienia (tj. koszty badań profilaktycznych, koszty dojazdu, koszty przeszkolenia, w szczególności w zakresie bhp i ppoż., koszty ubioru zgodnie z wymogami prawa i zasadami obowiązującymi u Zamawiającego).
6. Oświadczam, że:
 - a) zapoznałem się z treścią ogłoszenia i dokumentacją konkursową (SWKO wraz ze wszystkimi załącznikami) i nie wnoszę zastrzeżeń do ich treści;
 - b) otrzymana dokumentacja konkursowa jest wystarczająca do złożenia oferty;
 - c) akceptuję projekt umowy, w tym w szczególności kary umowne i warunki zapłaty za wykonanie przedmiotu zamówienia.
 - d) wyrażam zgodę na przetwarzanie danych osobowych dla celów postępowania konkursowego.

.....
(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

Załącznik nr 4 SWKO - Wzór oferty cenowej

Postępowanie nr IX/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

Oferta cenowa

Oświadczam, że zobowiązuję się do wykonywania świadczeń zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o. medycznej: z siedzibą w Warszawie, Al. Solidarności 67, 03-401 w Warszawie polegających na realizacji świadczeń laboratoryjnej diagnostyki medycznej:

lp	Badanie	Szacunkowa ilość badań w okresie sześciu miesięcy	Cena jednostkowa badania brutto	Całkowity koszt badań brutto	maksymalny oferowany czas oczekiwania na wynik (lub wynik badania ujemny)	maksymalny oferowany czas oczekiwania na wynik w trybie pilnym (lub wynik badania dodatni)
1	Proteinogram	9				
2	Kał - badanie ogólne	18				
3	Kał - G. lamblia met. ELISA	5				
4	ASO, ilościowo	6				
5	RF, ilościowo	27				
6	Odczyn Waalera-Rosego	3				
7	anty-CCP	20				
8	Homocysteina	4				
9	T4	18				
10	T3	14				
11	anty-TPO	21				
12	anty-TG	13				
13	P/c. p. receptorom TSH (TRAb)	23				
14	Tyreoglobulina	1				
15	FSH	90				
16	LH	37				
17	Estradiol	105				
18	Progesteron	43				
19	Prolaktyna	105				
20	DHEA-SO4	18				
21	DHEA	1				
22	Androstendion	16				
23	Testosteron	109				

24	Testosteron wolny	10				
25	SHBG	27				
26	17-hydroksyprogesteron	4				
27	AMH	7				
28	Witamina B12	1				
29	Kwas foliowy	1				
30	Rozpuszczalny receptor transferyny	1				
31	Hemoglobina glikowana met. HPLC	325				
32	Insulina	44				
33	C-peptyd	36				
34	Kalcytonina	2				
35	Witamina D3 metabolit 1,25(OH)2	52				
36	Witamina D metabolit 25(OH)	1				
37	ACTH	25				
38	Kortyzol	78				
39	Kortyzol w DZM	1				
40	Aldosteron	4				
41	Metoksykatecholaminy w DZM (M, N, 3-Mt)	3				
42	Hormon wzrostu	2				
43	IGF-1	2				
44	Gastryna	1				
45	ROMA	65				
46	HE4	11				
47	CA 125	67				
48	CA 15-3	58				
49	SCC - Ag	3				
50	CYFRA 21-1	6				
51	Antytrombina III, aktywność	7				
52	IgG	2				
53	IgM	2				
54	IgA	64				
55	Dopełniacz, składowa C-3c	17				
56	Dopełniacz, składowa C-4	18				
57	Ceruloplazmina	5				
58	Haptoglobina	24				
59	Łańcuchy lekkie kappa	1				
60	Łańcuchy lekkie lambda	2				
61	Łańcuchy lekkie lambda w moczu	1				

62	HBs przeciwciała					11			
63	HBe antygen					8			
64	HBc przeciwciała IgM					19			
65	HBV DNA met. real time PCR, ilościowo					1			
66	HCV przeciwciała					2			
67	HAV przeciwciała całkowite					8			
68	HAV przeciwciała IgM					14			
69	HIV Ag/Ab (Combo)					4			
70	Toxoplasma gondii IgG					10			
71	Toxoplasma gondii IgM					13			
72	Toxoplasma gondii IgG awidność					5			
73	Różyczka (Rubella virus) IgM					8			
74	CMV (Cytomegalovirus) IgG					78			
75	CMV (Cytomegalovirus) IgM					84			
76	CMV (Cytomegalovirus) IgG, awidność					1			
77	CMV DNA (Cytomegalovirus) met. real time PCR, jakościowo					1			
78	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgG					4			
79	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgM					4			
80	EBV (Epstein-Barr virus) IgM					18			
81	Mycoplasma pneumoniae IgG					13			
82	Mycoplasma pneumoniae IgM					25			
83	Chlamydia pneumoniae IgG					12			
84	Chlamydia pneumoniae IgM					24			
85	Chlamydia trachomatis IgG					3			
86	Chlamydia trachomatis IgM					4			
87	HPV DNA HR, 14 typów, 16, 18, 45, inne HPV (31,33,52,58,35,39,51,56,59,66,68)					444			
88	Krztusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgG					16			
89	Krztusiec (Bordetella pertussis) IgM					20			
90	Krztusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgA					9			
91	Ospa (Varicella zoster virus) IgG					3			
92	Borelioza IgG					14			
93	Borelioza IgM					14			
94	Borelioza IgM met. Immunoblot					3			
95	Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy					1			

96	HBs antygen, test potwierdzenia	1				
97	Lit, ilościowo	12				
98	Karbamazepina, ilościowo	1				
99	Kwas walproinowy, ilościowo	1				
100	Digoksyna, ilościowo	2				
101	Wankomycyna, ilościowo	1				
102	Kalprotektyna w kale	46				
103	Mielogram	1				
104	PPJ (ANA4) met. IIF i immunoblot (16 antygenów)	18				
105	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA met. CLIA	104				
106	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgG met. CLIA	4				
107	P/c. przeciw proteinazie 3 w kl. IgG met.	1				
108	P/c. p. beta-2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	2				
109	Antykoagulant toczniowy	4				
110	P/c. p. wyspom trzustki met. IIF (ICA)	3				
111	IgE całkowite	2				
112	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 3pkt: 0, 1, 2h)	1				
113	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt: 0, 1h)	1				
114	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt: 0, 2h)	1				
115	Yersinia enterocolitica i pseudotuberculosis IgG, IgM	8				
116	CMV (Cytomegalovirus) DNA w moczu met. PCR, jakościowo	25				
117	Stosunek łańcuchów lekkich	3				
118	Stosunek łańcuchów lekkich kapp/lambda w moczu	2				
119	PPJ (ANA7) met. ELISA	1				
120	Dihydrotestosteron (DHT)	1				
121	Insulina po obciążeniu (pojedynczy punkt)	4				
122	Cystyna w DZM, ilościowo	1				

123	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	34			
124	Kał - pasożyty (1 ozn.)	21			
125	HCG wolna podjednostka beta	10			
126	P/c. p. dekarboksylazie kw. glutaminowego	6			
127	Fosfataza kwaśna	6			
128	Aktywność reninowa osocza	2			
129	NSE (Neurooswoista enolaza)	4			
130	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam)	87			
131	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam) w	62			
132	Lipoproteina Lp(a)	1			
133	HBV DNA met. real time PCR, jakościowo	1			
134	HCV RNA met. real time RT-PCR, jakościowo	102			
135	EBV (Epstein-Barr virus) IgG	10			
136	Ospa (Varicella zoster virus) IgM	2			
137	Kwasy żółciowe całkowite, ilościowo	8			
138	PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy	92			
139	PPJ (ANA2) met. IIF typ świecenia miano (dsDNA, AMA)	5			
140	PPJ dsDNA met. IIF	93			
141	P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF	1			
142	P/c. p. mitochondrialne (AMA) met. IIF	46			
143	P/c. p. kanalikom żółciowym met. IIF	1			
144	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met.	92			
145	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG met.	3			
146	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgA met. IIF	1			
147	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgG met. IIF	1			
148	P/c. p. mieloperoksydazie (MPO) (pANCA) i proteinazie 3 (PR-3) (cANCA) met. immunoblot	107			
149	P/c. p. kardioliipinie w kl. IgG met. ELISA	5			
150	P/c. p. kardioliipinie w kl. IgM met. ELISA	5			
151	P/c. p. komórkom okładzinowym żółądka (APCA) met. IIF	5			
152	P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żółądka	49			

153	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF	55				
154	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda	40				
155	PPJ (ANA9) met. IIF, typ świecenia, miano	3				
156	P/c. p. Komórkom wątroby – badanie kompleksowe	4				
158	Grypa typ A i B antygeny	19				
159	Wymaz z gardła/migdałków w kierunku Streptococcus pyogenes i paciorkowców beta-hemolizujących grupy A, C i G (bad.	7				
160	Wymaz z nosa (bad. bakter.)	4				
161	Wymaz z ucha prawego (bad. bakter.)	1				
162	Wymaz z worka spojówkowego OP (bad. bakter.)	3				
163	Wymaz z worka spojówkowego OL (bad. bakter.)	3				
164	Wymaz ze zmian skórnych (bad. bakter.)	2				
165	Wymaz z rany (bad. bakter.)	448				
166	Wymaz z rany beztlenu (bad. bakter.)	384				
167	Wymaz z owrzodzenia (bad. bakter.)	13				
168	Wymaz z owrzodzenia beztlenu (bad. bakter.)	6				
169	Wymaz ze stopy cukrzycowej (bad.	4				
170	Wymaz z przetoki (bad. bakter.)	8				
171	Wymaz z przetoki beztlenu (bad.	5				
172	Posiew z ropnia (bad. bakter)	74				
173	Posiew beztlenu z ropnia (bad. bakter)	62				
174	Posiew z odleżyny (bad. bakter.)	14				
175	Wymaz z pochwy (bad. bakter.)	30				
176	Wymaz z pochwy beztlenu (bad.	25				
177	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad.	53				
178	Wymaz z jamy macicy (bad. bakter.)	1				
179	Wymaz z jamy macicy beztlenu (bad. bakter.)	1				
180	Wymaz z kanału szyjki macicy beztlenu (bad. bakter.)	49				
181	Płwocina posiew (bad. bakter.)	37				

182	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. bakter.)	72				
183	Aspirat z oskrzeli posiew beztlenny (bad. bakter.)	7				
184	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. bakter.)	66				
185	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL (bad. bakter.)	70				
186	Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew (bad. bakter.)	4				
187	Punktat posiew (bad. bakter.)	4				
188	Punktat posiew beztlenny (bad. bakter.)	3				
189	Żółć posiew (bad. bakter.)	11				
190	Krew pediatria posiew (bad. bakter.)	23				
191	Krew posiew (bad. bakter.)	2043				
192	Krew posiew beztlenny (bad. bakter.)	2047				
193	Ropa posiew (bad. bakter.)	53				
194	Ropa posiew beztlenny (bad. bakter.)	53				
195	Płyn z jamy ciała posiew (bad. bakter.)	17				
196	Płyn z jamy ciała posiew beztlenny (bad. bakter.)	15				
197	Płyn z jamy opłucznej posiew (bad. bakter.)	54				
198	Płyn z jamy opłucznej posiew beztlenny (bad. bakter.)	45				
199	Płyn z jamy otrzewnej posiew (bad. bakter.)	88				
200	Płyn z jamy otrzewnej posiew beztlenny (bad. bakter.)	81				
201	Płyn stawowy posiew (bad. bakter.)	55				
202	Płyn stawowy posiew beztlenny (bad. bakter.)	52				
203	Żółć posiew beztlenny (bad. bakter.)	1				
204	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL beztlenny (bad. bakter.)	13				
205	Inny materiał posiew beztlenny (bad. bakter.)	111				
206	Posiew kału w kierunku Salmonella / Shigella (bad. bakter.)	33				
207	Posiew kału w kierunku enteropatogennej Escherichia coli (EPEC)	18				
208	Posiew kału w kierunku Campylobacter	16				

209	Wymaz z odbytu w kierunku Salmonella / Shigella	6				
210	Campylobacter antygen w kale	4				
211	Posiew w kierunku Yersinia enterocolitica	5				
212	Wymaz na nosicielstwo MRSA i MSSA.	9				
213	Wymaz z odbytu w kierunku VRE (bad. bakter.)	141				
214	Badanie w kierunku KPC (bad. bakter.)	2				
215	Wymaz na nosicielstwo patogenów alarmowych (bad. bakter.)	47				
216	Badanie przesiewowe w kierunku bakterii wytwarzających karbapenemazy typu:	1679				
217	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. bakter.)	3				
218	Wymaz z okolicy miejsca wprowadzenia cewnika naczyniowego (bad. bakter.)	4				
219	Posiew końcówki cewnika naczyniowego (bad. bakter.)	2				
220	Posiew końcówki cewnika naczyniowego centralnego (bad. bakter.)	31				
221	Wymaz z wkładki wewnątrzmacicznej (bad. bakter.)	1				
222	Badanie jałowości materiałów	18				
223	Wymaz ze zmian skórnych (bad. mykol.)	1				
224	Wymaz z rany (bad. mykol.)	1				
225	Wymaz z owrzodzenia (bad. mykol.)	1				
226	Wymaz z przedstonka pochwy (bad. mykol.)	1				
227	Wymaz z pochwy (bad. mykol.)	5				
228	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad. mykol.)	6				
229	Mocz posiew (bad. mykol.)	60				
230	Kął posiew (bad. mykol.)	4				
231	Plwocina posiew (bad. mykol.)	6				
232	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. mykol.)	5				
233	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad. mykol.)	2				
234	Krew posiew (bad. mykol.)	19				
235	Ropa posiew (bad. mykol.)	1				
236	Płyn z jamy ciała posiew (bad. mykol.)	3				
237	Inny materiał (bad. mykol.)	6				
238	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. mykol.)	1				

239	Usługa - bank krwi	3633				
240	Wymaz z odbytu (bad. bakter.)	12				
241	Mocz posiew (bad. bakter.)	2522				
242	Kał posiew (bad. bakter.)	38				
243	Nasienie posiew (bad. bakter.)	6				
244	Inny materiał posiew (bad. bakter.)	114				
245	Posiew w kierunku Neisseria gonorrhoeae	1				
246	Wymaz z kanału szyjki macicy w kierunku Neisseria gonorrhoeae (GNC)	1				
247	Wymaz z przedstonka pochwy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	2				
248	Wymaz z przedstonka pochwy i odbytnicy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	65				
249	Wymaz na nosicielstwo MRSA (bad.	150				
250	Badanie epidemiologiczne	46				
251	Badanie jałowości powietrza	22				
252	Meningitis test jakościowy	2				

OŚWIADCZENIE

Ja niżej podpisany..... oświadczam, że przekazuję niżej wymienione dokumenty do Zamawiającego

**niepotrzebne skreślić*

- 1) oświadczenie Oferenta lub oświadczenia Oferenta oraz zgłoszonych podwykonawców o spełnianiu wymogów organizacyjno-prawnych określonych w cz. II pkt. 1-4;
- 2) aktualna polisa OC wykonawcy;
- 3) pełnomocnictwo do złożenia oferty w przypadku ofert składanych w imieniu świadczeniodawców instytucjonalnych reprezentowanych przez pełnomocników innych niż ujawnionych w KRS lub CEIDG;
- 4) posiadane certyfikaty jakości - jeśli Oferent posiada;

.....
(data, podpis i pieczęć Składającego ofertę)

**UMOWA nr
zawarta w dniu w Warszawie, zwana dalej „Umową”**

pomiędzy:

Szpitałem Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa, zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000468274, o kapitale zakładowym 19 380 000,00 zł, NIP: 1132866688, REGON: 012298823,

reprezentowany przez:

Andrzeja Golimonta – Prezesa Zarządu
Ewę Kacprzak –Szymańską- Członkinię Zarządu

zwanym dalej „**Udzielający Zamówienia**”,

a

.....
.....

zwaną dalej „**Przyjmujący zamówienie**”

§ 1

Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie przez Przyjmującego Zamówienie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań laboratoryjnej diagnostyki medycznej z zakresu diagnostyki analitycznej, diagnostyki mikrobiologicznej oraz z zakresu diagnostyki HPV w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie.

§ 2

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się wykonywać przedmiot umowy z najwyższą starannością i oświadcza, że dysponuje odpowiednimi warunkami lokalowymi, sprzętem i odczynnikami potrzebnymi do wykonywania badań, zgodnie z obowiązującymi standardami i aktualną wiedzą medyczną a personel Przyjmującego zamówienie wykonujący badania posiada wysokie kwalifikacje oraz doświadczenie zawodowe.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się poddać kontroli NFZ na zasadach określonych w ustawie o świadczeniach zdrowotnych finansowanych ze środków publicznych w zakresie wynikającym z umowy zawartej przez Udzielającego zamówienia z oddziałem NFZ.
3. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do posiadania konta w Narodowym Funduszu Zdrowia w systemie SZOI oraz do wprowadzenia i zatwierdzania informacji wymaganych zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
4. Materiał do badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej będzie pobierany przez Udzielającego Zamówienia we własnym zakresie przy użyciu własnego sprzętu, natomiast pojemniki, naczynka oraz skierowania i kody kreskowe będą dostarczane przez Przyjmującego zamówienie.
5. Materiał do badań jest odbierany przez Przyjmującego Zamówienie na jego koszt.
6. Odbiór materiału do badań odbywać się będzie w terminach określonych w załączniku nr 2 do Umowy (Wymagania konieczne do spełnienia dotyczące wykonania badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej).
7. Badania cito wykonywane są 24 godziny na dobę w dni powszednie, soboty, niedziele i święta, przy czym Udzielający zamówienie określi, które badania są badaniami cito.

8. Czas oczekiwania na wyniki badań objętych zamówieniem oraz dostawa tych wyników przez Przyjmującego Zamówienie do Udzielającego Zamówienia zostanie określony w formularzu cenowym, stanowiącym załącznik nr 1 do umowy. Wyniki pilne oraz patologiczne będą wprowadzane do Centralnego Systemu Informatycznego Szpitala Praskiego natychmiast po ich uzyskaniu.
9. Zlecający zamówienie zastrzega sobie możliwość zlecenia badań dodatkowych, nie ujętych w załączniku nr 2 do Umowy.
9. Laboratorium zapewnia pracę diagnostyki laboratoryjnej przez całą dobę.
10. Badania będą realizowane na podstawie zleceń Udzielającego zamówienia, składanych przez Centralny System Informatyczny Szpitala Praskiego.
11. Wyniki badań zgodnie ze zleceniem wprowadzane będą do Centralnego Systemu Informatycznego Szpitala Praskiego w terminach określonych w formularzu cenowym stanowiącym integralną część umowy.
12. Przyjmujący zamówienie zapewnia integrację swoich systemów informatycznych w zakresie przejmowania zleceń i wprowadzania wyników badań z Centralnym Systemem Informatycznym Szpitala Praskiego.
13. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej zgodnie z obowiązującymi przepisami.
14. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zawarcia umowy ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 22 grudnia 2011 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą.
15. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do utrzymywania ubezpieczenia, o którym mowa w ust. 14 przez cały okres obowiązywania umowy.
16. Kopia aktualnej polisy ubezpieczeniowej stanowi załącznik nr 3 do umowy.
17. Przyjmujący Zamówienie winien spełniać wymagania niezbędne do udzielania świadczeń zdrowotnych na podstawie odrębnych przepisów.
18. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli wykonywanej przez Udzielającego zamówienie, Narodowy Fundusz Zdrowia, inne uprawnione organy oraz udostępniania wszelkich danych i informacji niezbędnych do przeprowadzania kontroli.

§ 3

Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przeprowadzenia badań zgodnie z zakresem wynikającym z oferty cenowej stanowiącej załącznik 2 do niniejszej umowy i jest jej integralną częścią.

§ 4

1. Wynagrodzenie za wykonane usługi będzie każdorazowo regulowane przelewem z rachunku bankowego Zamawiającego na rachunek bankowy Przyjmującego zamówienie na podstawie prawidłowo wystawionej faktury wraz z wykazem wykonanych badań sporządzonego na podstawie załącznika nr 2 do umowy, w ciągu 60 dni od dnia dostarczenia prawidłowo wystawionej faktury do siedziby Zamawiającego.
2. Przyjmujący Zamówienie przedstawi fakturę Udzielającemu Zamówienia do 10 dnia następnego miesiąca po miesiącu, w którym wykonane zostały świadczenia. Integralną częścią faktury będzie wykaz wykonanych usług obejmujące dane osobowe badanych pacjentów oraz cenę jednostkową wykonanych świadczeń.
3. W przypadku wprowadzenia zmiany stawki podatku VAT od towarów i usług, dokonanej w oparciu o zmianę przepisów prawa powszechnie obowiązującego, zmiana ulega wyłącznie cena jednostkowa netto, zaś cena jednostkowa brutto pozostaje bez zmian.
4. W przypadku, o którym mowa w ust. 3 zmiana stawki podatku od towarów i usług następuje z dniem wejścia w życie aktu prawa powszechnie obowiązującego wprowadzającego nową stawkę podatku od towarów i usług.

5. Za datę realizacji płatności, o których mowa w ust. 1 powyżej przyjmuje się dzień złożenia przez Zamawiającego dyspozycji obciążenia rachunku bankowego.
6. Łączna wartość wynagrodzenia za świadczenie usług będących przedmiotem niniejszej Umowy nie może przekroczyć wyrażonej w złotych równowartości kwoty **130 000** złotych w przepisach wydanych na podstawie art. 2 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp. z dnia 11.09.2019 r. - Prawo zamówień publicznych.

§ 5

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy uzyskanych informacji, w tym w szczególności danych osobowych, w okresie wykonywania umowy, informacji podlegających ochronie, a w szczególności danych osobowych, jednostek chorobowych pacjentów oraz wyników badań oraz dokonywać ich przetwarzania wyłącznie w celu realizacji niniejszej umowy oraz z uwzględnieniem aktualnych przepisów prawa powszechnie obowiązującego regulujących przetwarzanie danych osobowych. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zawarcia z Udzielającym zamówienia umowy o przetwarzanie danych osobowych na warunkach i w terminie określonym przez Udzielającego zamówienia. Odmowa zawarcia przez Przyjmującego zamówienia umowy, o której mowa w zdaniu poprzedzającym uprawnia Udzielającego zamówienia do rozwiązania niniejszej umowy w trybie natychmiastowym z winy Przyjmującego zamówienie.
2. W trakcie obowiązywania niniejszej umowy Przyjmujący Zamówienie ma obowiązek spełniać kryteria i kwalifikacje wymagane przez Udzielającego zamówienia oraz zachowywać wykwalifikowany potencjał kadrowy i posiadać ubezpieczenie.

§ 6

1. W przypadku awarii sprzętu Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie zawiadomić Zamawiającego o tym fakcie na piśmie, nie później jednak niż w terminie 2 dni kalendarzowych.
2. W zawiadomieniu należy określić przewidywany czas awarii sprzętu, przy czym awaria sprzętu nie zwalnia Przyjmującego zamówienie z terminowego i należytego wykonywania przedmiotu umowy.

§ 7

1. Strony uzgadniają, że w przypadku, gdy Przyjmujący Zamówienie opóźni się z realizacją przedmiotu umowy w terminach określonych w ofercie, Udzielający Zamówienia ma prawo żądać kary umownej w wysokości 0,1 % maksymalnego wynagrodzenia za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. W przypadku odstąpienia przez Przyjmującego Zamówienie od wykonania postanowień Umowy z winy Przyjmującego Zamówienie bądź odstąpienia przez Udzielającego Zamówienia z przyczyn leżących po Stronie Przyjmującego Zamówienie, lub rozwiązania przez Udzielającego Zamówienia umowy w trybie określonym w § 8 ust. 2 lub § 5 ust. 1 Umowy Przyjmujący Zamówienie zapłaci Udzielającemu Zamówienia karę umowną w wysokości 10 % wartości maksymalnego wynagrodzenia.
3. W przypadku nałożenia przez NFZ kary umownej na Udzielającego Zamówienia w wyniku kontroli świadczeń zdrowotnych powstałych z winy Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie zwróci Udzielającemu Zamówienia bez dodatkowego wezwania karę umowną w pełnej wysokości.
4. Udzielający Zamówienia ma prawo żądać od Przyjmującego Zamówienie odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli Przyjmujący Zamówienie nie wykonuje bądź nienależyście wykonuje zobowiązania wynikające z umowy, a powstała z tego tytułu szkoda przekracza wysokość zastrzeżonych kar umownych. Odpowiedzialność Przyjmującego zamówienie ma charakter gwarancyjny.
5. Udzielający Zamówienia ma prawo dokonania potrąceń kar umownych z wynagrodzenia należnego Przyjmującemu zamówienie, bez dodatkowego wezwania.

§ 8

1. Umowa może zostać rozwiązana przez każdą ze stron z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
2. Udzielający Zamówienia może rozwiązać umowę bez zachowania okresu wypowiedzenia z zachowaniem uprawnienia do naliczania kar umownych, o których mowa § 7 ust. 2 w przypadku:
 - a) utraty przez Przyjmującego Zamówienie uprawnień koniecznych do wykonania badań objętych niniejszą umową,
 - b) działania przez Przyjmującego Zamówienie na szkodę Udzielającego Zamówienia,
 - c) za co najmniej dwukrotne opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy przez Przyjmującego Zamówienie,
 - d) uchybienia przez Przyjmującego Zamówienia obowiązkom określonym w § 2 ust. 14, 15, 16 i 17 § 5 ust. 1 i § 9 ust. 3 Umowy.
3. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
4. W sprawach nieuregulowanych postanowieniami niniejszej umowy będą miały zastosowanie powszechnie obowiązujące przepisy prawa, w szczególności ustawy o działalności leczniczej, o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych oraz Kodeksu cywilnego.
5. Umowa ulega automatycznemu rozwiązaniu z chwilą wyczerpania kwoty, o której mowa w § 4 ust. 6.

§ 9

1. W przypadku powstania sporu na tle wykonywania niniejszej Umowy organem rozstrzygającym będzie Sąd właściwy dla siedziby Udzielającego Zamówienia.
2. Załączniki stanowią integralną część Umowy.
3. Przyjmujący Zamówienie nie może przenieść praw i obowiązków wynikających z niniejszej Umowy bez zgody Udzielającego Zamówienia wyrażonej pod rygorem nieważności na piśmie.

§ 10

Umowa zostaje zawarta na czas określony od dnia **01.09.2024 r.** do **31.08.2027 r.**

§ 11

Umowa została sporządzona w dwóch jednakowo brzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE

UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIA

.....

.....

Załączniki:

Zał. nr 1 - Formularz cenowy

Zał. nr 2 – Wymagania konieczne do spełnienia dotyczące wykonania badań z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej,

Zał. nr 3 – Kopia polisy

Zał. nr 4- RODO

Zał. nr 5 – Pełnomocnictwo

Załącznik nr 1 do Umowy

Postępowanie nr IX/2024/LAB na udzielanie świadczeń zdrowotnych z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. z o.o. w Warszawie

Oferta cenowa

Oświadczam, że zobowiązuję się do wykonywania świadczeń zdrowotnych w Szpitalu Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Sp. o.o. medycznej: z siedzibą w Warszawie, Al. Solidarności 67, 03-401 w Warszawie polegających na realizacji świadczeń laboratoryjnej diagnostyki medycznej:

lp	Badanie	Szacunkowa ilość badań w okresie sześciu miesięcy	Cena jednostkowa badania brutto	Całkowity koszt badań brutto	maksymalny oferowany czas oczekiwania na wynik w trybie rutynowym (lub wynik badania ujemny)	maksymalny oferowany czas oczekiwania na wynik w trybie pilnym (lub wynik badania dodatni)
1	Proteinogram	9				
2	Kał - badanie ogólne	18				
3	Kał - G. lamblia met. ELISA	5				
4	ASO, ilościowo	6				
5	RF, ilościowo	27				
6	Odczyn Waalera-Rosego	3				
7	anty-CCP	20				
8	Homocysteina	4				
9	T4	18				
10	T3	14				
11	anty-TPO	21				
12	anty-TG	13				
13	P/c. p. receptorom TSH (TRAb)	23				
14	Tyreoglobulina	1				
15	FSH	90				
16	LH	37				
17	Estradiol	105				
18	Progesteron	43				
19	Prolaktyna	105				
20	DHEA-SO4	18				
21	DHEA	1				
22	Androstendion	16				
23	Testosteron	109				

24	Testosteron wolny	10				
25	SHBG	27				
26	17-hydroksyprogesteron	4				
27	AMH	7				
28	Witamina B12	1				
29	Kwas foliowy	1				
30	Rozpuszczalny receptor transferyny	1				
31	Hemoglobina glikowana met. HPLC	325				
32	Insulina	44				
33	C-peptyd	36				
34	Kalcytonina	2				
35	Witamina D3 metabolit 1,25(OH)2	52				
36	Witamina D metabolit 25(OH)	1				
37	ACTH	25				
38	Kortyzol	78				
39	Kortyzol w DZM	1				
40	Aldosteron	4				
41	Metoksykatecholaminy w DZM (M, N, 3-Mt)	3				
42	Hormon wzrostu	2				
43	IGF-1	2				
44	Gastyna	1				
45	ROMA	65				
46	HE4	11				
47	CA 125	67				
48	CA 15-3	58				
49	SCC - Ag	3				
50	CYFRA 21-1	6				
51	Antytrombina III, aktywność	7				
52	IgG	2				
53	IgM	2				
54	IgA	64				
55	Dopełniacz, składowa C-3c	17				
56	Dopełniacz, składowa C-4	18				
57	Ceruloplazmina	5				
58	Haptoglobina	24				
59	Łańcuchy lekkie kappa	1				
60	Łańcuchy lekkie lambda	2				
61	Łańcuchy lekkie lambda w moczu	1				

62	HBs przeciwiiała					11			
63	HBe antygen					8			
64	HBc przeciwiiała IgM					19			
65	HBV DNA met. real time PCR, ilościowo					1			
66	HCV przeciwiiała					2			
67	HAV przeciwiiała całkowite					8			
68	HAV przeciwiiała IgM					14			
69	HIV Ag/Ab (Combo)					4			
70	Toxoplasma gondii IgG					10			
71	Toxoplasma gondii IgM					13			
72	Toxoplasma gondii IgG awidność					5			
73	Różyczka (Rubella virus) IgM					8			
74	CMV (Cytomegalovirus) IgG					78			
75	CMV (Cytomegalovirus) IgM					84			
76	CMV (Cytomegalovirus) IgG, awidność					1			
77	CMV DNA (Cytomegalovirus) met. real time PCR, jakościowo					1			
78	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgG					4			
79	Herpes simplex virus (HSV-1/2) IgM					4			
80	EBV (Epstein-Barr virus) IgM					18			
81	Mycoplasma pneumoniae IgG					13			
82	Mycoplasma pneumoniae IgM					25			
83	Chlamydia pneumoniae IgG					12			
84	Chlamydia pneumoniae IgM					24			
85	Chlamydia trachomatis IgG					3			
86	Chlamydia trachomatis IgM					4			
87	HPV DNA HR, 14 typów, 16, 18, 45, inne HPV (31,33,52,58,35,39,51,56,59,66,68)					444			
88	Krztusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgG					16			
89	Krztusiec (Bordetella pertussis) IgM					20			
90	Krztusiec, anty-toksyna (PT) (Bordetella pertussis) IgA					9			
91	Ospa (Varicella zoster virus) IgG					3			
92	Borelioza IgG					14			
93	Borelioza IgM					14			
94	Borelioza IgM met. Immunoblot					3			
95	Giardia lamblia IgM i IgG w surowicy					1			

96	HBs antygen, test potwierdzenia	1				
97	Lit, ilościowo	12				
98	Karbamazepina, ilościowo	1				
99	Kwas walproinowy, ilościowo	1				
100	Digoksyna, ilościowo	2				
101	Wankomycyna, ilościowo	1				
102	Kalprotektyna w kale	46				
103	Mielogram	1				
104	PPJ (ANA4) met. IIF i immunoblot (16 antygenów)	18				
105	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgA met. CLIA	104				
106	P/c. p. transglutaminazie tkankowej (anty-tTG) w kl. IgG met. CLIA	4				
107	P/c. przeciw proteinazie 3 w kl. IgG met.	1				
108	P/c. p. beta-2-glikoproteinie I w kl. IgG i IgM (łącznie) met. ELISA	2				
109	Antykoagulant toczniowy	4				
110	P/c. p. wyspom trzustki met. IIF (ICA)	3				
111	IgE całkowite	2				
112	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 3pkt: 0, 1, 2h)	1				
113	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt: 0, 1h)	1				
114	Insulina po obciążeniu (75g glukozy, 2pkt: 0, 2h)	1				
115	Yersinia enterocolitica i pseudotuberculosis IgG, IgM	8				
116	CMV (Cytomegalovirus) DNA w moczu met. PCR, jakościowo	25				
117	Stosunek łańcuchów lekkich	3				
118	Stosunek łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	2				
119	PPJ (ANA7) met. ELISA	1				
120	Dihydrotestosteron (DHT)	1				
121	Insulina po obciążeniu (pojedynczy punkt)	4				
122	Cystyna w DZM, ilościowo	1				

123	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda w moczu	34			
124	Kał - pasożyty (1 ozn.)	21			
125	HCG wolna podjednostka beta	10			
126	P/c. p. dekarboksylazie kw. glutaminowego	6			
127	Fosfataza kwaśna	6			
128	Aktywność reninowa osocza	2			
129	NSE (Neurospecyficzna enolaza)	4			
130	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam)	87			
131	Immunofiksacja (A, G, M, kap, lam) w	62			
132	Lipoproteina Lp(a)	1			
133	HBV DNA met. real time PCR, jakościowo	1			
134	HCV RNA met. real time RT-PCR, jakościowo	102			
135	EBV (Epstein-Barr virus) IgG	10			
136	Ospa (Varicella zoster virus) IgM	2			
137	Kwasy żółciowe całkowite, ilościowo	8			
138	PPJ (ANA1) met. IIF, test przesiewowy	92			
139	PPJ (ANA2) met. IIF typ świecenia miano (dsDNA, AMA)	5			
140	PPJ dsDNA met. IIF	93			
141	P/c. p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA) met. IIF	1			
142	P/c. p. mitochondrialne (AMA) met. IIF	46			
143	P/c. p. kanalikom żółciowym met. IIF	1			
144	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgA met.	92			
145	P/c. p. endomysium (EmA) w kl. IgG met.	3			
146	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgA met. IIF	1			
147	P/c. p. gliadynie (AGA) w kl. IgG met. IIF	1			
148	P/c. p. mieloperoksydazie (MPO) (pANCA) i proteinazie 3 (PR-3) (cANCA) met. immunoblot	107			
149	P/c. p. kardiolipinie w kl. IgG met. ELISA	5			
150	P/c. p. kardiolipinie w kl. IgM met. ELISA	5			
151	P/c. p. komórkom okładzinowym żółądka (APCA) met. IIF	5			
152	P/c. p. czynnikowi wew. Castle'a i p. kom. okładzinowym żółądka	49			

153	P/c. p. błonie podstawnej kłęb. nerkowych (anty-GBM) met. IIF	55				
154	Stosunek wolnych łańcuchów lekkich kappa/lambda	40				
155	PPJ (ANA9) met. IIF, typ świecenia, miano	3				
156	P/c. p. Komórkom wątroby – badanie kompleksowe	4				
158	Grypa typ A i B antygeny	19				
159	Wymaz z gardła/migdałków w kierunku Streptococcus pyogenes i paciorkowców beta-hemolizujących grupy A, C i G (bad.	7				
160	Wymaz z nosa (bad. bakter.)	4				
161	Wymaz z ucha prawego (bad. bakter.)	1				
162	Wymaz z worka spojówkowego OP (bad. bakter.)	3				
163	Wymaz z worka spojówkowego OL (bad. bakter.)	3				
164	Wymaz ze zmian skórnych (bad. bakter.)	2				
165	Wymaz z rany (bad. bakter.)	448				
166	Wymaz z rany beztlenu (bad. bakter.)	384				
167	Wymaz z owrzodzenia (bad. bakter.)	13				
168	Wymaz z owrzodzenia beztlenu (bad. bakter.)	6				
169	Wymaz ze stopy cukrzycowej (bad.	4				
170	Wymaz z przetoki (bad. bakter.)	8				
171	Wymaz z przetoki beztlenu (bad.	5				
172	Posiew z ropnia (bad. bakter)	74				
173	Posiew beztlenu z ropnia (bad. bakter)	62				
174	Posiew z odleżyny (bad. bakter.)	14				
175	Wymaz z pochwy (bad. bakter.)	30				
176	Wymaz z pochwy beztlenu (bad.	25				
177	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad.	53				
178	Wymaz z jamy macicy (bad. bakter.)	1				
179	Wymaz z jamy macicy beztlenu (bad. bakter.)	1				
180	Wymaz z kanału szyjki macicy beztlenu (bad. bakter.)	49				
181	Plwocina posiew (bad. bakter.)	37				

182	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. bakter.)	72				
183	Aspirat z oskrzeli posiew beztlenowy (bad. bakter.)	7				
184	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad.	66				
185	Popluczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL (bad. bakter.)	70				
186	Płyn mózgowo-rdzeniowy posiew (bad. bakter.)	4				
187	Punktat posiew (bad. bakter.)	4				
188	Punktat posiew beztlenowy (bad. bakter.)	3				
189	Żółć posiew (bad. bakter.)	11				
190	Krew pediatriaiczna posiew (bad. bakter.)	23				
191	Krew posiew (bad. bakter.)	2043				
192	Krew posiew beztlenowy (bad. bakter.)	2047				
193	Ropa posiew (bad. bakter.)	53				
194	Ropa posiew beztlenowy (bad. bakter.)	53				
195	Płyn z jamy ciała posiew (bad. bakter.)	17				
196	Płyn z jamy ciała posiew beztlenowy (bad. bakter.)	15				
197	Płyn z jamy opłucnej posiew (bad. bakter.)	54				
198	Płyn z jamy opłucnej posiew beztlenowy (bad. bakter.)	45				
199	Płyn z jamy otrzewnej posiew (bad. bakter.)	88				
200	Płyn z jamy otrzewnej posiew beztlenowy (bad. bakter.)	81				
201	Płyn stawowy posiew (bad. bakter.)	55				
202	Płyn stawowy posiew beztlenowy (bad. bakter.)	52				
203	Żółć posiew beztlenowy(bad. bakter.)	1				
204	Popluczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL beztlenowo (bad. bakter.)	13				
205	Inny materiał posiew beztlenowy (bad.	111				
206	Posiew kału w kierunku Salmonella / Shigella (bad. bakter.)	33				
207	Posiew kału w kierunku enteropatogennej Escherichia coli (EPEC)	18				
208	Posiew kału w kierunku Campylobacter	16				

209	Wymaz z odbytu w kierunku Salmonella / Shigella	6				
210	Campylobacter antygen w kale	4				
211	Posiew w kierunku Yersinia enterocolitica	5				
212	Wymaz na nosicielstwo MRSA i MSSA.	9				
213	Wymaz z odbytu w kierunku VRE (bad. bakter.)	141				
214	Badanie w kierunku KPC (bad. bakter.)	2				
215	Wymaz na nosicielstwo patogenów alarmowych (bad. bakter.)	47				
216	Badanie przesiewowe w kierunku bakterii wytwarzających karbapenemazy typu:	1679				
217	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. bakter.)	3				
218	Wymaz z okolicy miejsca wprowadzenia cewnika naczyniowego (bad.bakter.)	4				
219	Posiew końcówki cewnika naczyniowego (bad.bakter)	2				
220	Posiew końcówki cewnika naczyniowego centralnego (bad. bakter.)	31				
221	Wymaz z wkładki wewnątrzmacicznej (bad. bakter.)	1				
222	Badanie jałowości materiałów	18				
223	Wymaz ze zmian skórnych (bad. mykol.)	1				
224	Wymaz z rany (bad. mykol.)	1				
225	Wymaz z owrzodzenia (bad. mykol.)	1				
226	Wymaz z przedstonka pochwy (bad.	1				
227	Wymaz z pochwy (bad. mykol.)	5				
228	Wymaz z kanału szyjki macicy (bad.	6				
229	Mocz posiew (bad. mykol.)	60				
230	Kał posiew (bad. mykol.)	4				
231	Płwocina posiew (bad. mykol.)	6				
232	Aspirat z oskrzeli posiew (bad. mykol.)	5				
233	Wydzielina oskrzelowa posiew (bad.	2				
234	Krew posiew (bad. mykol.)	19				
235	Ropa posiew (bad. mykol.)	1				
236	Płyn z jamy ciała posiew (bad. mykol.)	3				
237	Inny materiał (bad. mykol.)	6				
238	Wymaz z rurki intubacyjnej (bad. mykol.)	1				

239	Usługa - bank krwi	3633				
240	Wymaz z odbytu (bad. bakter.)	12				
241	Mocz posiew (bad. bakter.)	2522				
242	Kał posiew (bad. bakter.)	38				
243	Nasienie posiew (bad. bakter.)	6				
244	Inny materiał posiew (bad. bakter.)	114				
245	Posiew w kierunku Neisseria gonorrhoeae	1				
246	Wymaz z kanału szyjki macicy w kierunku Neisseria gonorrhoeae (GNC)	1				
247	Wymaz z przedstonka pochwy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	2				
248	Wymaz z przedstonka pochwy i odbytnicy w kierunku paciorkowców grupy B (GBS)	65				
249	Wymaz na nosicielstwo MRSA (bad.	150				
250	Badanie epidemiologiczne	46				
251	Badanie jałowości powietrza	22				
252	Meningitis test jakościowy	2				

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MIKROBIOLOGICZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny: ocenę płytek, antybiogramów. Miejsce wykonywania w/w badań oraz telefony kontaktowe (wpisać).	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału. Transport materiału powinien odbywać się w odpowiednich warunkach i w jak najkrótszym czasie, aby zminimalizować zabicie lub niekontrolowane mnożenie się bakterii w próbkach, skutkuje fałszywie ujemnymi lub fałszywie dodatnimi wynikami. Materiał musi być posiany tego samego dnia, aby po całonocnej inkubacji możliwa była wstępna informacja o wzroście bakterii na podłożach.	
3	Oferent zapewni odbiór materiału trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: g) 10.00 – 11.00 h) 14.00 – 15.00 i) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: c) 11.00 – 13.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta. Odbiór materiału pilnego powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych.	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań.	

5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących wszystkich wykonywanych badań; n) metodyka badań o) materiał do badania p) sposób pobrania materiału q) warunki przechowywania i transportu materiału r) czas oczekiwania na wynik Proszę przedstawić w/w informacje w postaci katalogu w wersji papierowej oraz elektronicznej.	
6	Wyniki pilne i patologiczne, w formie wyników częściowych po 24, 48, 72 godzinach i końcowych, muszą być przesłane na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po ich uzyskaniu.	
7	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez specjalistę mikrobiologii lekarskiej i dostarczane codziennie.	
8	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
9	Wykonywanie posiewów krwi, płynu mózgowo-rdzeniowego i innych wybranych materiałów u pacjentów w ciężkim stanie w trybie cito, informacja telefoniczna na oddział o wyniku preparatu bezpośredniego (PMR).	
10	Z wymazów z ran, ropy, płynów ustrojowych poza posiewem wymagane jest wykonanie preparatu bezpośredniego, ocenionego przez kwalifikowanego specjalistę. Wynik oceny preparatu bezpośredniego musi być przesłany na oddział i do ZKZS faksem lub drogą elektroniczną natychmiast po jego uzyskaniu (2 godziny).	
11	W sytuacji wystąpienia patogenów alarmowych, konieczne jest podanie mechanizmów oporności i lekowrażliwości do oceny epidemiologicznej. Do ZKZS podawane są okresowe zestawienia wyników badań do celów epidemiologicznych i statystycznych w zakresie występowania drobnoustrojów i ich lekooporności w całym szpitalu i dla poszczególnych oddziałów z uwzględnieniem rodzaju badanego materiału.	

12	Całodobowy dostęp lekarzy Szpitala Praskiego on-line do wyników badań mikrobiologicznych, możliwość dostępu on-line do wyników wstępnych (w postaci np. określenia gatunku hodowanego drobnoustroju) dla Zespołu Zakażeń Szpitalnych). Szpital informuje, że jest w trakcie wdrażania systemu informatycznego. Po jego wprowadzeniu wykonawca zobowiązany będzie (na swój koszt) do zintegrowania przekazania danych z tym systemem w standardzie HL7.	
13	Badania muszą być wykonywane zgodnie z zapisami ustawy „O zapobieganiu i zwalczaniu zakażeń i chorób zakaźnych u ludzi „z dnia 05.12.2008 r. oraz zgodnie z interpretacją zapisów tej ustawy przez Konsultanta Krajowego ds. Mikrobiologii Lekarskiej.	

WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA DOTYCZĄCE WYKONYWANIA BADAŃ Z ZAKRESU LABORATORYJNEJ DIAGNOSTYKI MEDYCZNEJ

LP	WYMAGANIA KONIECZNE DO SPEŁNIENIA	POTWIERDZENIE SPEŁNIENIA WYMAGANIA TAK/NIE
1	Zamawiający pozostawia sobie prawo wglądu w proces diagnostyczny Proszę podać wszystkie miejsca wykonywania badań oraz telefony kontaktowe. Odpowiedź sformułować w postaci tabeli z następującymi kolumnami: - liczba porządkowa badania z formularza cenowego - nazwa badania - miejsce wykonywania badania (adres i telefon) - miejsce wykonywania badań pilnych w czasie do 4 godzin od momentu zgłoszenia (adres i telefon)	
2	Oferent zapewni, w koszcie badania, pojemniki na materiał, kody kreskowe, skierowania oraz transport materiału	
3	Oferent zapewni odbiór materiału do badań rutynowych trzy razy dziennie w dni powszednie w godzinach: j) 10.00 – 11.00 k) 14.00 – 15.00 l) 18.00 – 20.00 oraz jeden raz w soboty, niedziele i święta w godzinach: d) 12.00 – 14.00 Badania pilne muszą być wykonywane całodobowo w dni powszednie, soboty, niedziele i święta.	

	Odbiór materiału powinien odbywać się w jak najkrótszym czasie, pozwalającym na wykonanie badania i uzyskanie wyniku w maksymalnie dopuszczalnym czasie określonym przez Zamawiającego, liczonym od momentu zgłoszenia, a nie od momentu odbioru materiału przez wykonawcę Proszę podać telefony kontaktowe do zgłaszania badań pilnych	
4	Świadczenia diagnostyczne muszą być wykonywane na nowoczesnych aparatach z wykorzystaniem nowoczesnej metodyki badań. Zamawiający ma prawo żądać wglądu w dokumentację techniczną aparatów (przeglądy okresowe, kalibracje i itp.)	
5	Zamawiający wymaga podania następujących informacji dotyczących badań wymienionych w załączniku nr 1: s) metodyka badań t) nazwa aparatu u) materiał do badania v) sposób pobrania materiału w) warunki przechowywania i transportu materiału x) wartości referencyjne badań y) czas oczekiwania na wynik badań rutynowych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) z) czas oczekiwania na wynik badań pilnych (zgodnie z zaoferowanym czasem w formularzu cenowym) Proszę przedstawić w/w informacje w postaci tabeli w kolejności takiej jak w Załączniku na badania (w wersji papierowej oraz elektronicznej)	
6	Na wszystkich wynikach musi być podana nazwa aparatu, na którym były wykonane badania	
7	Wyniki pilne muszą być przesłane natychmiast po ich uzyskaniu	
8	Wyniki badań muszą być autoryzowane przez diagnostę laboratoryjnego i dostarczane codziennie zgodnie z czasem wskazanym w Załączniku na badania	

9	W przypadku wystąpienia problemów z wykonaniem badań Oferent powinien natychmiast poinformować Zamawiającego i wskazać Laboratorium, w którym badania będą na czas określony wykonywane. Materiał Oferent dostarcza na koszt własny. Wykonawca nie może powierzyć wykonania badań innemu podmiotowi bez pisemnego powiadomienia i zgody Zamawiającego	
10	Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia badań spoza katalogu zawartego w Załączniku nr 1, w przypadku wystąpienia u Zamawiającego awarii lub innych problemów w wykonywaniu badań diagnostycznych, wartość tych badań nie może przekraczać 10% wartości umowy	
11	Zamawiający wymaga sprawnej i szybkiej realizacji zamawianych artykułów z magazynu Oferenta (skierowań, kodów, naczynek, probówek itp.) Czas oczekiwania na realizację zamówienia pilnego nie może przekraczać 4 godzin	
12	Wykonawca zobowiązany jest dołączyć do oferty oświadczenie o systemie prowadzenia wewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań oraz aktualne certyfikaty zewnątrzlaboratoryjnej kontroli jakości badań tylko z zakresu laboratoryjnej diagnostyki medycznej (ogólnopolskiej i międzynarodowej)	
13	Personel laboratorium wykonujący badania dla Zamawiającego posiada wymagane kwalifikacje: - diagnosta laboratoryjny lub technik analityki medycznej - specjalista z dziedziny laboratoryjnej diagnostyki medycznej	
14	System laboratoryjny musi posiadać możliwość komunikacji z jednostką zewnętrzną poprzez standard HL7 w zakresie przyjmowania zleceń i wysyłania wyników	
15	Wyniki z laboratorium zewnętrznego muszą zostać przekazane do systemu HIS w postaci elektronicznej poprzez standard HL7 i jako plik pdf	

.....
Data, pieczęć i podpis upoważnionego przedstawiciela Wykonawcy

Załącznik nr 4 do Umowy

Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych

zawarta dnia 01.09.2024 r. pomiędzy:

(zwana dalej „Umową”)

.....
.....
.....
.....
.....

reprezentowaną przez:

.....
.....
.....

zwana w dalszej części umowy „**Podmiotem przetwarzającym**” lub „**Procesorem**”

oraz

Szpitałem Praskim p.w. Przemienienia Pańskiego Spółka z ograniczoną odpowiedzialnością z siedzibą w Warszawie przy Al. Solidarności 67, 03-401 Warszawa, zarejestrowanym w rejestrze przedsiębiorców prowadzonym przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000468274; nr NIP: 1132866688, REGON: 012298823, kapitał zakładowy: 19.380.000,00 zł, reprezentowanym przez:

Prezesa Zarządu – **Andrzeja Golimonta**

Członkinię Zarządu – **Ewę Kacprzak-Szymańską**

zwany w dalszej części umowy „**Administratorem danych**” lub „**Administratorem**”

Administrator oraz Podmiot przetwarzający zwani są w dalszej części Umowy również Stronami.

PREAMBUŁA

Zważywszy, że Strony wiąże umowa z dnia **01.09.2024** r. nr, zwana w dalszej części niniejszej Umowy „Umową główną”, oraz że w związku z wejściem w życie z dniem 25 maja 2018 r. 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), następuje konieczność zawarcia umowy o powierzeniu przetwarzania danych osobowych, Strony zgodnie postanawiają, co następuje.

§ 1

Powierzenie przetwarzania danych osobowych

1. Administrator danych powierza Podmiotowi przetwarzającemu, w trybie art. 28 rozporządzenia o ochronie danych z dnia 27 kwietnia 2016 r. (zwanego w dalszej części „Rozporządzeniem” lub „RODO”) dane osobowe do przetwarzania, na zasadach i w celu określonym w niniejszej Umowie.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się przetwarzać powierzone mu dane osobowe zgodnie z niniejszą Umową, Rozporządzeniem oraz z innymi przepisami prawa powszechnie obowiązującego, które chronią prawa osób, których dane dotyczą.
3. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż stosuje środki bezpieczeństwa spełniające wymogi Rozporządzenia oraz innych powszechnie obowiązujących aktów prawnych w tym zakresie. Podmiot przetwarzający oświadcza, iż powierzone przez Administratora dane osobowe będzie przetwarzał zgodnie z prawem oraz należyta starannością z uwzględnieniem zawodowego charakteru działalności prowadzonej przez Podmiot przetwarzający.
4. Administrator i Podmiot Przetwarzający oświadczają, iż dane osobowe przetwarzają przy pomocy środków technicznych i organizacyjnych spełniających wymogi określone w Rozporządzeniu.

§ 2

Zakres i cel przetwarzania danych

1. Podmiot przetwarzający będzie przetwarzał, powierzone na podstawie umowy dane osobowe Pacjentów, na rzecz których wykonywane są badania laboratoryjne na podstawie Umowy, w zakresie takich danych, jak:
 - a) nazwisko i imię (imiona),
 - b) datę urodzenia,
 - c) oznaczenie płci,
 - d) adres miejsca zamieszkania/oddział szpitalny,

- e) numer PESEL, jeżeli został nadany, w przypadku noworodka – numer PESEL matki, a w przypadku osób, które nie mają nadanego numeru PESEL – rodzaj i numer dokumentu potwierdzającego tożsamość,
- f) w przypadku gdy pacjentem jest osoba małoletnia, całkowicie ubezwłasnowolniona lub niezdolna do świadomego wyrażania zgody – nazwisko imię (imiona) przedstawiciela ustawowego oraz adres jego miejsca zamieszkania,
- g) numer identyfikacyjny pacjenta podawany przy braku innych danych,
- h) rozpoznanie ustalone przez osobę kierującą,
- i) inne informacje lub dane, w zakresie niezbędnym do przeprowadzenia badania, konsultacji lub leczenia,
- j) dane osobowe lekarzy lub innych osób uprawnionych do wystawiania zlecenia na badania (imię i nazwisko lekarza kierującego, tytuł zawodowy, uzyskane specjalizacje, numer prawa wykonywania zawodu),
- k) dane osób pobierających materiał do badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu),
- l) dane innych osób uprawnionych przez Administratora do dostępu do wyników badań (imię i nazwisko, tytuł zawodowy, numer prawa wykonywania zawodu (jeśli dotyczy)).

W rzeczywistości dane mogą być przekazywane przez Administratora w mniejszym zakresie bez uszczerbku dla postanowień niniejszej umowy. Zakres danych może ulec zmianie w przypadku zmiany aktualnie obowiązujących przepisów prawa.

2. Powierzone przez Administratora dane osobowe będą przetwarzane przez Podmiot przetwarzający wyłącznie w celu należytej realizacji przedmiotu umowy głównej.
3. Przetwarzanie danych osobowych w oparciu o niniejszą Umowę odbywa się w zakresie operacji lub zestawach operacji wykonywanych na danych osobowych, tj. zbieranie, dostęp, przechowywanie oraz ich modyfikowanie – za zgodą osoby, której dane osobowe dotyczą za zgodą Administratora, bądź na polecenie Administratora.
4. Przetwarzanie, o którym mowa w ust. 2 będzie odbywać się będzie w formie papierowej lub elektronicznej.
5. W celu uniknięcia jakichkolwiek wątpliwości, Strony zgodnie ustalają, iż z tytułu zawarcia i realizacji niniejszej Umowy, Procesorowi nie przysługuje jakiekolwiek wynagrodzenie.
6. Podmiot przetwarzający nie może przetwarzać innych danych osobowych poza wymienionymi w niniejszym paragrafie. Każdorazowa zmiana powierzonych do przetwarzania danych wymaga pisemnego aneksu.

§ 3

Obowiązki Podmiotu przetwarzającego i Administratora

- 1) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się, przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych, do ich zabezpieczenia poprzez stosowanie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających adekwatny stopień bezpieczeństwa odpowiadający ryzyku związanym z przetwarzaniem danych osobowych, o których mowa w art. 32 Rozporządzenia.
- 2) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się dołożyć należytej staranności przy przetwarzaniu powierzonych danych osobowych. Podmiot przetwarzający nie jest uprawniony do korzystania z usług innego podmiotu przetwarzającego bez uprzedniej szczegółowej pisemnej zgody Administratora. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
- 3) Podmiot przetwarzający przetwarza dane osobowe wyłącznie na udokumentowane polecenie administratora. Podmiot przetwarzający nie może przekazywać powierzonych mu danych osobowych osobom trzecim ani do państw trzecich.
- 4) Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do nadania upoważnień do przetwarzania danych osobowych wszystkim osobom, które będą przetwarzały powierzone dane w celu realizacji niniejszej umowy.
- 5) Podmiot przetwarzający zobligowany jest zapewnić by osoby upoważnione do przetwarzania danych osobowych zobowiązały się do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych zarówno w trakcie zatrudnienia ich w Podmiocie przetwarzającym, jak i po jego ustaniu.
- 6) Podmiot przetwarzający po zakończeniu świadczenia usług związanych z przetwarzaniem, zależnie od decyzji Administratora trwale usuwa bądź zwraca Administratorowi wszelkie dane osobowe oraz usuwa wszelkie ich istniejące kopie, chyba że prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego nakazują przechowywanie danych osobowych.
- 7) W miarę możliwości Podmiot przetwarzający pomaga Administratorowi, poprzez odpowiednie środki techniczne i administracyjne, w niezbędnym zakresie wywiązywać się z obowiązku odpowiadania na żądania osoby, której dane dotyczą oraz wywiązywania się z obowiązków określonych w art. 32-36 Rozporządzenia.
- 8) Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia oraz umożliwia

Administratorowi lub audytorowi upoważnionemu przez Administratora przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, i przyczynia się do nich. W związku z realizacją obowiązku, o którym mowa w zdaniu poprzedzającym, Podmiot przetwarzający niezwłocznie informuje Administratora, jeżeli jego zdaniem wydane mu polecenie stanowi naruszenie Rozporządzenia lub innych przepisów Unii lub państwa członkowskiego o ochronie danych.

- 9) Podmiot przetwarzający po stwierdzeniu naruszenia ochrony danych osobowych bez zbędnej zwłoki zgłasza je Administratorowi, nie później jednak niż w ciągu 48 godzin od stwierdzenia naruszenia.
- 10) W przypadku wyrażenia przez Administratora pisemnej zgody na powierzenie przez Procesora czynności przetwarzania innemu Podmiotowi Przetwarzającemu (podwykonawstwo), na ten inny Podmiot przetwarzający Procesor obowiązany jest nałożyć na mocy odrębnej umowy - te same obowiązki ochrony danych jak w umowie lub innym akcie prawnym regulującym relacje w zakresie ochrony danych osobowych między Administratorem a Podmiotem przetwarzającym, o których to obowiązkach mowa w niniejszym paragrafie, w szczególności obowiązek zapewnienia wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie odpowiadało wymogom niniejszego rozporządzenia. Jeżeli ten inny Podmiot przetwarzający nie wywiąże się ze spoczywających na nim obowiązków ochrony danych, pełna odpowiedzialność wobec Administratora za wypełnienie obowiązków tego innego podmiotu przetwarzającego spoczywa na Procesorze. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.

§ 4

Prawo kontroli

1. Administrator danych zgodnie z art. 28 ust. 3 pkt h) Rozporządzenia ma prawo kontroli, czy środki zastosowane przez Podmiot przetwarzający przy przetwarzaniu i zabezpieczeniu powierzonych danych osobowych spełniają postanowienia umowy.
2. Administrator danych realizować będzie prawo kontroli w godzinach pracy Podmiotu przetwarzającego i z minimum trzydniowym uprzedzeniem. O realizacji prawa kontroli Administrator informuje Podmiot przetwarzający pisemnie, faxem, telefonicznie bądź e-mailowo. Strony wskazują następujące dane do kontaktu:

- 1) Administrator:

- a) telefon: 22 5551222
- b) fax: 22 6196943
- c) adres e-mailowy: sekreteriat@szpitalpraski.pl

2) Podmiot przetwarzający:

- a) telefon:
- b) fax
- c) adres e-mailowy:

3. Zmiana danych kontaktowych, o których mowa w ust. 2 nie wymaga pisemnego aneksu i następuje przez poinformowanie drugiej Strony na piśmie na adres wskazany w komparycji niniejszej umowy o aktualnych danych kontaktowych. W przypadku zmiany adresu do korespondencji i niepoinformowania o tym drugiej Strony, doręczenie na adres wskazany w umowie będzie skuteczne, na co Strony wyrażają zgodę.
4. W przypadku stwierdzenia przez Administratora bądź audytora uchybień podczas kontroli, o której mowa w ust. 1, Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli w terminie wskazanym przez Administratora danych, nie dłuższym niż 3 dni.
5. Podmiot przetwarzający udostępnia Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 Rozporządzenia.

§ 5

Dalsze powierzenie danych do przetwarzania

1. Podmiot przetwarzający może powierzyć dane osobowe objęte niniejszą umową do dalszego przetwarzania podwykonawcom jedynie w celu wykonania umowy po uzyskaniu uprzedniej pisemnej zgody Administratora danych, przy czym zgoda może być wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
2. Podwykonawca, o którym mowa w § 3 ust. 10 Umowy winien spełniać te same gwarancje i obowiązki jakie zostały nałożone na Podmiot przetwarzający w niniejszej Umowie.
3. Podmiot przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność wobec Administratora za niewywiązanie się ze spoczywających na podwykonawcy obowiązków ochrony danych.

§ 6

Odpowiedzialność Podmiotu przetwarzającego

1. Podmiot przetwarzający jest odpowiedzialny za udostępnienie lub wykorzystanie danych osobowych niezgodnie z treścią umowy, a w szczególności za udostępnienie powierzonych do przetwarzania danych osobowych osobom nieupoważnionym.
2. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do niezwłocznego poinformowania Administratora danych o jakimkolwiek postępowaniu, w szczególności administracyjnym lub sądowym, dotyczącym przetwarzania przez Podmiot przetwarzający danych osobowych określonych w umowie, o jakiegokolwiek decyzji administracyjnej lub orzeczeniu dotyczącym przetwarzania tych danych, skierowanych do Podmiotu przetwarzającego, a także o wszelkich planowanych, o ile są wiadome, lub realizowanych kontrolach i inspekcjach dotyczących przetwarzania w Podmiocie przetwarzającym tych danych osobowych, w szczególności prowadzonych przez inspektorów upoważnionych przez Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych lub Urząd Ochrony Danych Osobowych. Poinformowanie winno nastąpić w sposób zapewniający bezpieczeństwo przekazywanych informacji. Niniejszy ustęp dotyczy wyłącznie danych osobowych powierzonych przez Administratora danych. W zakresie przewidzianym w zdaniach poprzedzających Podmiot przetwarzający wdroży wszelkie środki konieczne do zapobieżenia bądź usunięcia negatywnych skutków prawnych oraz ewentualnych szkód. W szczególności Podmiot przetwarzający zobowiązany jest podjąć wszelkie dozwolone prawnie działania, mające na celu usunięcie skutków naruszeń i zabezpieczenie danych osobowych przed dalszymi naruszeniami, mając na uwadze interes osób, których dane są przetwarzane oraz Administratora.
3. Za działania bądź zaniechania osób, którym Procesor powierza wykonywanie zobowiązań wynikających z niniejszej Umowy, lub z pomocą których takie zobowiązania wykonuje, Procesor odpowiada wobec Administratora jak za działania własne. Procesor nie może czynić jakichkolwiek potrąceń w przypadku posiadania wobec Administratora roszczeń z innych umów, z roszczeniami Administratora wobec Procesora wynikającymi z naruszeniem postanowień niniejszej Umowy. Odpowiedzialność Procesora ma charakter gwarancyjny.
4. W przypadku gdy za niezgodne z przepisami prawa (w szczególności Rozporządzenia) bądź postanowieniami niniejszej Umowy działania lub zaniechania Podmiotu przetwarzającego, podwykonawców bądź osób, o których mowa w ust. 3, Administratorowi zostanie wyrządzona szkoda, Podmiot przetwarzający obowiązany jest do jej naprawienia w pełnej wysokości. W szczególności dotyczy to obowiązku zwrotu na rzecz Administratora wszelkich poniesionych przez Administratora kosztów (w szczególności odszkodowań,

zadośćuczynień, kosztów sądowych, kar administracyjnych), bez osobnego wezwania ze strony Administratora.

5. W przypadku wytoczenia przeciwko Administratorowi jakiegokolwiek postępowania sądowego (w szczególności cywilnego, administracyjnego bądź karnego), związanego z niezgodnym przetwarzaniem przez Procesora bądź jego podwykonawców lub innych osób bądź podmiotów, z którymi współpracuje powierzonych danych osobowych, Procesor zobowiązany jest do pełnego współdziałania z Administratorem w toku takich postępowań, a jeżeli będzie to możliwe do niezwłocznego wstąpienia do postępowania w miejsce Administratora i zwolnienie Administratora z wszelkich zobowiązań.

§ 7

Czas obowiązywania umowy

1. Niniejsza umowa obowiązuje od dnia **01.09.2024 r.** przez cały okres trwania Umowy głównej.
2. Każda ze stron może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego. W przypadku rozwiązania umowy, Podmiot przetwarzający obowiązany jest do usunięcia bądź zwrotu (wedle wyboru Administratora) posiadanych przez niego danych osobowych. Usunięcie bądź zwrot nastąpi w terminie siedmiu dni od zgłoszenia takiego żądania przez Administratora nie później jednak niż do dnia rozwiązania niniejszej Umowy. Obowiązek określony w zdaniu poprzedzającym stosuje się odpowiednio do podwykonawców Procesora.

§ 8

Rozwiązanie umowy

1. Administrator danych może rozwiązać niniejszą umowę ze skutkiem natychmiastowym, gdy Podmiot przetwarzający:
 - 1) pomimo zobowiązania go do usunięcia uchybień stwierdzonych podczas kontroli nie usunie ich w wyznaczonym terminie,
 - 2) przetwarza dane osobowe w sposób niezgodny z przepisami prawa, w szczególności postanowieniami Rozporządzenia bądź z Umową,
 - 3) powierzył przetwarzanie danych osobowych innemu podmiotowi bez zgody Administratora danych.
2. W przypadku rozwiązania umowy w trybie, o którym mowa w ust. 1 Podmiot przetwarzający obowiązany jest do usunięcia bądź zwrotu (wedle wyboru Administratora)

posiadanych przez niego danych osobowych. Usunięcie bądź zwrot nastąpi niezwłocznie nie później niż w terminie siedmiu dni od dnia rozwiązania umowy.

§ 9

Zasady zachowania poufności

1. Podmiot przetwarzający zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, danych, materiałów, dokumentów i danych osobowych otrzymanych od Administratora i od współpracujących z nim osób oraz danych uzyskanych w jakikolwiek inny sposób, zamierzony czy przypadkowy w formie ustnej, pisemnej lub elektronicznej („dane poufne”). Obowiązek określony w zdaniu poprzedzającym stosuje się odpowiednio do podwykonawców Procesora oraz wszelkich osób lub podmiotów z pomocą których Procesor przetwarza powierzone przez Administratora dane osobowe.
2. Podmiot przetwarzający oświadcza, że w związku ze zobowiązaniem do zachowania w tajemnicy danych poufnych nie będą one wykorzystywane, ujawniane ani udostępniane bez pisemnej zgody Administratora danych w innym celu niż wykonanie Umowy, chyba że konieczność ujawnienia posiadanych informacji wynika z obowiązujących przepisów prawa lub Umowy. Zgoda, o której mowa w zdaniu pierwszym może wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.

§ 10

Postanowienia końcowe

1. Załączniki stanowią integralną część Umowy.
2. Podmiot przetwarzający nie może przenosić praw i obowiązków wynikających z niniejszej Umowy na podmioty trzecie bez zgody Administratora wyrażonej na piśmie. Zgoda, o której mowa w zdaniu poprzedzającym może wyrażona jedynie przez osoby upoważnione do reprezentacji Administratora, ujawnione w Krajowym Rejestrze Sądowym, bądź pełnomocnika należycie umocowanego przez osoby uprawnione do reprezentowania Administratora.
3. Wszelkie zmiany niniejszej Umowy wymagają, pod rygorem nieważności, zachowania formy pisemnej.
4. W sprawach nieuregulowanych zastosowanie będą miały zastosowanie przepisy Rozporządzenia, Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące przepisy prawa.

5. Sądem właściwym dla rozpatrzenia sporów wynikających z niniejszej umowy będzie sąd właściwy dla Administratora danych.
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator danych

Podmiot przetwarzający