

UMOWA nr / 2023

zawarta w dniu 2023 roku w Warszawie,

pomiędzy:

Narodowym Instytutem Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowym Instytutem Badawczym z siedzibą w Warszawie, adres: ul. W.K. Roentgena 5, 02 - 781 Warszawa, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS: 0000144803, NIP: 525-000-80-57, REGON: 000288366, zwanym dalej **"Udzielającym zamówienia"**, reprezentowanym przez:

Dr n. med. Witolda Tomaszewskiego – Zastępcę Dyrektora ds. Zarządzania na podstawie pełnomocnictwa z dnia 17 października 2022 r. (ORG-012-167/2022)

a

zwaną dalej „Przyjmującym zamówienie”

reprezentowaną przez:

zwaną dalej *“Przyjmującym zamówienie”*,

Udzielający zamówienia i Przyjmujący zamówienie zwani są dalej łącznie „Stronami”.

W wyniku Konkursu przeprowadzonego na podstawie art. 26 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011r. o działalności leczniczej, nr sprawy **KO-12/23/DKR**, Strony zawarły umowę o następującej treści

§ 1

1. Udzielający zamówienia zleca a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania opisów badania tomografii komputerowej (TK) i kompletnego badania rentgenowskiego (RTG) w systemie teleradiologicznym tj. z wykorzystaniem łącza teleinformatycznego, na podstawie zapisu badania obrazowego pacjenta przesłanego przez Udzielającego zamówienia w formie elektronicznej, których rodzaj, liczbę, termin wykonania oraz wysokość wynagrodzenia jednostkowego określa **Załącznik nr 1 I 1A** do Umowy.
2. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że posiada wszelkie uprawnienia do wykonywania opisów badań i dysponuje sprzętem umożliwiającym ich wykonanie oraz spełnia wymogi dotyczące ich wykonywania określone w obowiązujących w tym zakresie przepisach.
3. Przyjmujący zamówienie oświadcza, iż dysponuje wystarczającą do realizacji umowy liczbą lekarzy posiadających odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie, gwarantującą wykonanie umowy zgodnie z obowiązującą wiedzą medyczną i standardami, z zachowaniem należytej staranności.
4. Przyjmujący zamówienie zapewnia ciągłość wykonywania świadczeń na rzecz Udzielającego zamówienia w okresie trwania umowy.
5. Udzielający zamówienia zapewni oraz udostępni dokumentację medyczną pacjentów Udzielającego zamówienia konieczną do wykonywania świadczeń.
6. Świadczenia stanowiące przedmiot niniejszej Umowy mają charakter usługi w zakresie opieki medycznej, służą profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia i podlegają zwolnieniu z podatku VAT zgodnie z art. 43 ust.1 pkt 18 obowiązującej ustawy o podatku od towarów i usług.

§ 2

1. Wymagania techniczno-funkcjonalne oraz zasady postępowania przy wykonywaniu świadczeń zdrowotnych określa **Załącznik nr 1b** do umowy.
2. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest wykonywać świadczenia zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, a w szczególności: ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych i wydanych na jej podstawie aktach wykonawczych oraz ustawy o prawach pacjentów i Rzeczniku praw pacjenta.
3. Podstawą do wykonania opisu badania przez Przyjmującego Zamówienie będzie przesłanie przez Udzielającego zamówienia zaszyfrowanego badania obrazowego w formie elektronicznej oraz skierowania na badania w formie elektronicznej.
4. W przypadku przesłania niekompletnego (lub obciążonego inną wadą) badania lub stwierdzenia braku właściwego skierowania, Przyjmujący Zamówienie niezwłocznie poinformuje o tym fakcie Udzielającego zamówienia celem usunięcia wskazanych braków.
5. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, iż został poinformowany na jakich urządzeniach Udzielający Zamówienia będzie wykonywał badania.
6. Udzielający zamówienia zobowiązuje się do przesyłania obrazów drogą teletransmisji w standardzie DICOM 3.0, w celu zapewnienia ich pełnej diagnostycznej jakości i umożliwienia dokonywania wszelkich rekonstrukcji wtórnych i przekształceń obrazu oraz pomiarów niezbędnych do prawidłowego opisu.
7. Udzielający zamówienia zapewni możliwość dołączenia zeskanowanej dokumentacji medycznej (skierowania, historia choroby) oraz jej transfer elektroniczny jako integralną część dokumentacji obrazowej pacjenta.
8. Przyjmujący Zamówienie zapewni zdalny dostęp Udzielającemu zamówienia do archiwalnych opisów badań w formie elektronicznej przez cały okres obowiązywania umowy.
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do umieszczenia informacji o niniejszej umowie oraz wszelkich zmian jej dotyczących, w tym także dat jej obowiązywania, w Systemie Zarządzania Obiegiem Informacji (tzw. SZOI) na portalu NFZ w zakładce umowy/promesy o podwykonawstwo niezwłocznie po podpisaniu umowy.
10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest prowadzić dokumentację medyczną na zasadach obowiązujących u Udzielającego Zamówienia i zgodnie z rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania oraz sprawozdawczość statystyczną i dokumentację niezbędną do rozliczania umów z NFZ na zasadach obowiązujących Udzielającego zamówienia.
11. Przyjmujący Zamówienie zapewnia prawidłową komunikację telefoniczną i elektroniczną pomiędzy Udzielającym zamówienia, a personelem Przyjmującego Zamówienie wykonującym opis badań.
12. Przyjmujący Zamówienie, przez cały okres trwania umowy udostępni Udzielającemu Zamówienia nieodpłatnie serwer teleradioterapii opisany w Załączniku nr 1b.

§ 3

I. Wymagania techniczno-funkcjonalne

1. Udzielający zamówienia wymaga aby dostarczony na potrzeby realizacji świadczeń będących przedmiotem konkursu lub użytkowany przez Przyjmującego zamówienie system informatyczny pozwalał na integrację z funkcjonującym w Narodowym Instytucie Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie Państwowym Instytucie Badawczym systemem informatycznym RIS/PACS (CompuGroup Medical Polska z siedzibą w Lublinie, ul. Do Dysa 9) polegającą na przesyłaniu zdjęć DICOM, na koszt Przyjmującego zamówienie.
2. Zlecenia badań do zdalnego opisu musi się odbywać w zakupionym i używanym u Udzielającego Zamówienia systemie Clininet. Przyjmujący zamówienie umożliwi przesyłanie skierowań/skanów skierowań do dostarczonego przez niego systemu.
3. Przyjmujący zamówienie pokryje ewentualne koszty zakupu sprzętu, modyfikacji lub niestandardowej konfiguracji oprogramowania Udzielającego zamówienia w zakresie niezbędnym do realizacji przedmiotu zamówienia.
4. Opisy badań z systemu teleradiologii muszą spełniać warunki niezbędne do udostępniania użytkownikom na Oddziałach poprzez system CLININET lub inny system dostarczony przez Przyjmującego zamówienie, do którego będzie możliwy dostęp przez sieć lokalną poprzez standardowe przeglądarki internetowe.
5. Odbiór opisu badania powinien być automatyczny w systemie Clininet lub w systemie dostarczonym przez Przyjmującego zamówienie bez konieczności ingerencji użytkowników Udzielającego Zamówienia
6. System teleradiologiczny Przyjmującego zamówienie ma zapewnić bezpieczne szyfrowanie przesyłanych danych.

II. Zasady postępowania przy wykonywaniu świadczeń zdrowotnych

1. Technik Udzielającego zamówienia wykonuje badanie, które z aparatu TK i/lub RTG automatycznie jest wysyłane do PACS.
2. Technik Udzielającego zamówienia poprzez przeglądarkę internetową loguje się do dostarczonego przez Przyjmującego zamówienia serwera teleradiologii i wysyła wybrane badanie z PACS.
3. W systemie teleradiologii dostępnym poprzez przeglądarkę internetową, Technik Udzielającego zamówienia łączy skan skierowania do wysłanego badania.
4. Kontrola stanu wysyłanych badań oraz opisów w systemie teleradiologii jak i kontakt z lekarzem opisującym dostępne będą poprzez przeglądarkę internetową.
5. Wyniki są dostępne w postaci pliku pdf podpisanego elektronicznie na dowolnym komputerze u Udzielającego zamówienie (po wprowadzeniu odpowiedniego loginu i hasła) w terminach określonych w załączniku nr 1 do umowy.
6. Przyjmujący Zamówienie zapewnia nieodpłatną, nieprzerwaną, całodobową pomoc w zakresie obsługi systemu teleinformatycznego oraz nadzór techniczny i informatyczny nad poprawnym działaniem systemu po stronie Przyjmującego Zamówienie. Czas reakcji na awarię systemu teleradiologii wynosi 1 godzinę.

§ 4

1. Przyjmujący zamówienie oraz osoby, którymi posługiwać się będzie przy wykonywaniu świadczeń zobowiązane są:

- a) udzielać świadczeń, objętych niniejszą Umową, zgodnie z aktualną wiedzą medyczną, standardami postępowania i procedurami medycznymi,
 - b) znać i przestrzegać przepisów określających prawa pacjenta,
 - c) znać i przestrzegać zasad wykonywania zawodu lekarza, określonych w ustawie z 5 grudnia 1996 r. o zawodach lekarza i lekarza dentystry,
 - d) znać i przestrzegać zasad kodeksu etyki lekarskiej,
 - e) przestrzegać przepisy ustawy z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/697 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) – Dz.U.U.E.L.2016.119.1 z dnia 2016.05.04.,
 - f) znać i przestrzegać zakresu kompetencji lekarza specjalisty określonego w „Szczegółowych materiałach informacyjnych o przedmiocie postępowania w sprawie zawierania umów o udzielanie świadczeń opieki zdrowotnej w rodzaju – leczenia szpitalnego” ustalonych przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia, lub innych dokumentach wydanych przez płatnika dla określenia zakresu tych kompetencji,
 - g) znać i przestrzegać przepisów rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania,
 - h) prowadzić sprawozdawczość statystyczną na zasadach określonych w odrębnych przepisach,
 - i) poddawać się kontroli przeprowadzonej przez Narodowy Fundusz Zdrowia, w zakresie określonym przepisami ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 roku o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych,
 - j) nie pobierać opłat od pacjentów lub ich rodzin z tytułu wykonywania świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy, pod rygorem jej rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym.
2. Przyjmujący zamówienie przy udzielaniu świadczeń, zobowiązuje się nie posługiwać bez zgody Udzielającego zamówienia osobami będącymi jednocześnie pracownikami Udzielającego zamówienia, a w przypadku uzyskania zgody, wynagrodzenie należne Przyjmującemu zamówienie za wykonanie świadczeń przez takie osoby pomniejszone będzie o koszt składki na ubezpieczenie społeczne i zdrowotne, do rozliczenia której Udzielający zamówienia jest zobowiązany zgodnie z obowiązującymi przepisami.
 3. Opisy badań radiologicznych, będących przedmiotem umowy będą wykonywane przez personel medyczny posiadający odpowiednie kwalifikacje, w tym posiadający doświadczenie w opisywaniu badań szpitalnych, stanów ostrych i nagłych, pourazowych oraz badań angio - CT i onkologicznych.
 4. Udzielający zamówienia wymaga aby opisów badań dokonywali wyłącznie lekarze specjaliści w dziedzinie radiologii i radiodiagnostyki lub radiologii i diagnostyki obrazowej.
 5. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do sprawowania nadzoru merytorycznego nad wykonywaniem opisów badań, który obejmuje zarówno ocenę prawidłowości techniki badania, jak i jakości sporządzanego opisu.
 6. Udzielający zamówienia zastrzega sobie prawo do rezygnacji z usług pojedynczych lekarzy wykonujących opisy badań (z dostarczonego wykazu) w przypadku powtarzających się uzasadnionych skarg ze strony odbiorców na jakość i fachowość wykonanych opisów

§ 5

1. Ze strony Udzielającego zamówienia wyznacza się:
 - 1) do nadzoru merytorycznego nad realizacją umowy - Andrzeja Cieszanowskiego lub osobą przez niego upoważnioną tel. 22 546 22 80 faks 22 546 23 07;
 - 2) do bieżących kontaktów z Przyjmującym zamówienie w zakresie realizacji umowy, kontroli prawidłowości rozliczeń za wykonane świadczenia i wykorzystania kwoty umowy – Koordynatorów tel. _____ ; e-mail: _____
3. Ze strony Przyjmującego zamówienie do kontaktu z Udzielającym zamówienie wyznacza się : tel. _____ , e-mail: _____ .

§ 6

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonania opisu badania tomografii komputerowej i RTG w czasie do 2 godzin—od dostarczenia przez Zamawiającego elektronicznego zapisu badania wraz ze skierowaniem.
2. Przyjmujący Zamówienie na wniosek lekarzy Udzielającego zamówienia zobowiązuje się do udzielenia konsultacji telefonicznej pod nr telefonu + 48 dotyczącej wykonanych opisów badań w sytuacjach wątpliwych lub trudnych diagnostycznie. Dokument z opisem badania, przesłany drogą elektroniczną powinien mieć możliwość skopiowania jego zawartości do systemu w formacie PDF.
3. Formularz wyniku i opisu badania musi zawierać co najmniej: nazwę jednostki kierującej, w tym wskazanie oddziału kierującego, imię i nazwisko pacjenta, pesel, typ aparatu na jakim wykonano badanie, data i godzina wykonania badania, nazwa procedury, opis badania, wnioski, data i godzina wykonania opisu, podpis lekarza wykonującego opis badania.
4. Za termin dostarczenia zdjęć i skierowania Przyjmującego Zamówienie, rozumie się chwilę, w której pliki zdjęciowe danego badania (w formacie DICOM) oraz skierowanie zostaną przesłane na serwer Przyjmującego Zamówienie.
5. Terminem przekazania Udzielającemu zamówienia diagnozy w formie opisów TK i RTG, jest dostępność tego opisu w systemie elektronicznym spełniającym wymagania wydruku i możliwość wydruku. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest poinformować Udzielającego zamówienia telefonicznie o fakcie wysłania wyniku.
6. W przypadku gdy opis badania jest niekompletny lub obarczony wadą, a nie zostanie skorygowany przez nadzór kliniczny Przyjmującego Zamówienie, Udzielający Zamówienia niezwłocznie, w czasie nie dłuższym niż 24 godziny w dni robocze i 48 godzin w pozostałe dni, od dostarczenia wadliwego opisu badania, informuje Przyjmującego Zamówienie o tym fakcie. Zawiadomienie zostanie przekazane pocztą elektroniczną na wskazany w umowie adres e-mail i potwierdzone telefonicznie.
7. W przypadku opisanym w ust. 6 Przyjmujący Zamówienie niezwłocznie dokona korekty lub uzupełnienia zakwestionowanego opisu w terminie nie dłuższym niż 12 godzin od chwili zgłoszenia.
8. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany niezwłocznie poinformować Udzielającego zamówienia o każdym przypadku wykonania korekty opisu. Zawiadomienie zostanie przekazane pocztą elektroniczną na wskazany w umowie adres e-mail i potwierdzone telefonicznie.
9. Każdy stwierdzony przypadek wadliwego opisu spowoduje nałożenie kary umownej przewidzianej § 9 ust. 2.
10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do dostarczenia Udzielającemu zamówienia 2 razy w miesiącu oryginałów opisów badań w formie pisemnej, opatrzonych podpisem i pieczęcią lekarza

wykonującego opis, w terminie ustalonym przez strony umowy.

11. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do dostarczenia Udzielającemu zamówienia opisów w formie elektronicznej opatrzonej elektronicznym podpisem lekarzy, którzy wykonali opis badania.
12. W każdym przypadku zmiany opisu badania, Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do archiwizowania zarówno wyniku pierwotnego, jak i wyniku po korekcie.

§ 7

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do prowadzenia rejestru udzielonych świadczeń, który zawierać będzie: imię, nazwisko, PESEL i PID pacjenta, rodzaj i datę udzielonych świadczeń.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do udostępnienia rejestru, o którym mowa w ust 1 na każde żądanie Udzielającego zamówienia.
3. W terminie do 7 dnia miesiąca kalendarzowego Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się przekazać Udzielającemu zamówienie w formie papierowej i elektronicznej zestawienia udzielonych świadczeń w miesiącu poprzednim, który zawierać będzie nazwę, liczbę, datę wykonania świadczeń oraz wysokość wynagrodzenia.

§ 8

1. Strony postanawiają, że Udzielający zamówienia zapłaci Przyjmującemu zamówienie wynagrodzenie stanowiące sumę cen jednostkowych za faktycznie udzielone świadczenia, zgodne ze złożoną przez Przyjmującego zamówienie ofertą, określone w **Załączniku nr 1 i 1a** do niniejszej Umowy.
2. Łączne wynagrodzenie Przyjmującego zamówienie nie może przekroczyć kwoty **zł.** Brutto w okresie obowiązywania umowy.
3. Rozliczenia stron za wykonanie świadczeń będących przedmiotem niniejszej Umowy dokonywane będą za okres miesiąca kalendarzowego.
4. Wynagrodzenie za świadczenia płatne będzie na podstawie faktury wystawionej przez Przyjmującego zamówienie, do której dołączone będzie zestawienie, o którym mowa w § 7 ust. 3. Faktura płatna będzie w terminie 30 dni od otrzymania przez Udzielającego zamówienia.
5. Za datę zapłaty strony przyjmują dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
6. Przyjmujący zamówienie nie może, pod rygorem nieważności, dokonać cesji wierzytelności wynikających z niniejszej Umowy bez pisemnej zgody Udzielającego zamówienia.

§ 9

1. W razie wystąpienia zwłoki w wykonaniu opisów badań, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Udzielającego zamówienia kary umownej w wysokości 5% wartości nieterminowo wykonanego opisu badania za każdą godzinę opóźnienia w dostarczeniu opisu ponad termin określony w § 6 ust. 1 umowy.
2. Za każdy przypadek sporządzenia wadliwego opisu, tj, wymagającego korekty, Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zapłaty na rzecz Udzielającego zamówienia kary umownej w wysokości 5% wartości opisu badania, który jest wadliwy, za każdy stwierdzony przypadek takiego opisu.
3. W przypadku rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego zamówienie, Udzielającemu zamówienia przysługuje prawo żądania zapłaty przez Przyjmującego zamówienie kary umownej w wysokości stanowiącej 10% dotychczas wypłaconego mu na podstawie

niniejszej Umowy wynagrodzenia brutto.

4. W przypadku naliczenia kar umownych Udzielający zamówienia ma prawo dokonać ich potrącenia z wynagrodzenia umownego Przyjmującego Zamówienie, na co wyraża on zgodę.
5. Strony zastrzegają sobie prawo do odszkodowania uzupełniającego, przekraczającego wysokość kar umownych do wysokości rzeczywiście poniesionej szkody.
6. Łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć 30 % wartości brutto umowy.

§ 10

1. Za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń Strony ponoszą solidarną odpowiedzialność. Każda ze Stron ponosi odpowiedzialność wobec drugiej Strony za szkody powstałe z przyczyn leżących po jej stronie.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania aktualnej, zgodnej z obowiązującymi przepisami umowy obowiązkowego ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń, które stanowią przedmiot niniejszej umowy, zwanej dalej polisą OC. Potwierdzona za zgodność z oryginałem, kopia aktualnej polisy OC, stanowi **Załącznik nr 2** do Umowy.
3. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do utrzymywania ważnego ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania Umowy, nie zmniejszania kwoty gwarancyjnej ubezpieczenia i jego zakresu oraz przedłożenia potwierdzonej za zgodność z oryginałem kopii kolejnej polisy ubezpieczeniowej najpóźniej do ostatniego dnia ważności poprzedniej polisy OC.
4. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest niezwłocznie informować Udzielającego zamówienia o wszelkich zdarzeniach mogących skutkować zgłoszeniem wobec niego roszczeń odszkodowawczych.

§ 11

1. Prawa i obowiązki wynikające z niniejszej Umowy nie mogą być przenoszone przez Przyjmującego zamówienie na osoby trzecie bez uzyskania zgody Udzielającego zamówienia.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się nie zawierać umów o udzielanie świadczeń z innymi podmiotami ani nie podejmować się prowadzenia innego rodzaju działalności, które mogłyby mieć negatywny wpływ na liczbę i jakość świadczeń udzielonych na podstawie niniejszej Umowy.

§ 12

1. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania tajemnicy informacji uzyskanych w związku z niniejszą Umową.
2. W przypadku naruszenia postanowienia niniejszego paragrafu Udzielający zamówienia może rozwiązać Umowę w trybie natychmiastowym oraz wystąpić o odszkodowanie na zasadach ogólnych, określonych w kodeksie cywilnym.

§ 13

1. Niniejsza umowa obowiązuje od dnia r. do dnia r. W przypadku nie wyczerpania kwoty, o której mowa w § 8 ust. 2 w terminie określonym powyżej, umowa obowiązuje do dnia wyczerpania tej kwoty jednak nie dłużej niż dor.
2. Umowa może zostać rozwiązana przez Udzielającego zamówienia, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, dokonanego z zachowaniem formy pisemnej ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego w przypadku wprowadzenia:
 - a) zmian organizacyjnych Udzielającego zamówienia;
 - b) zmian w organizacji udzielania świadczeń;
 - c) zmian przepisów, zasad rozliczania świadczeń lub umów zawartych z Narodowym Funduszem Zdrowia;
 - d) niewykonywania świadczeń przez Przyjmującego zamówienia z przyczyn przez niego niezawinionych lub w przypadku wystąpienia nieprawidłowości w wykonywaniu umowy

przez Przyjmującego zamówienie, które nie stanowią przesłanki rozwiązania umowy bez wypowiedzenia.

3. Przyjmujący zamówienie może rozwiązać umowę z ważnych przyczyn z zachowaniem trzymiesięcznego okresu wypowiedzenia, dokonanego z zachowaniem formy pisemnej ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego.
4. Umowa może być rozwiązana w każdym czasie za porozumieniem Stron.
5. Udzielający zamówienia może rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym, w przypadku istotnego naruszenia przez Przyjmującego zamówienie postanowień niniejszej Umowy, a w szczególności:
 - 1) zawężania zakresu lub nieodpowiedniej jakości świadczeń stanowiących przedmiot niniejszej Umowy,
 - 2) nieprawidłowego rozliczania się z udzielonych świadczeń,
 - 3) przerwy w realizacji świadczeń, uniemożliwiającej wywiązywanie się Udzielającego zamówienia ze zobowiązań wobec osób objętych ubezpieczeniem zdrowotnym,
 - 4) nieposiadania ważnej umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej,
 - 5) nieprzestrzegania praw pacjenta,
 - 6) nieprzestrzegania przez Przyjmującego zamówienie postanowienia § 12 ust. 1,
 - 7) pobierania od pacjentów lub ich rodzin opłat za udzielone świadczenia.

Udzielający zamówienia zobowiązany jest wezwać uprzednio na piśmie Przyjmującego zamówienie, do należytego wykonywania umowy, wyznaczając termin na usunięcie nieprawidłowości. Rozwiązanie umowy następuje ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli Przyjmujący zamówienie po upływie wyznaczonego terminu nie usunie nieprawidłowości lub nadal nienależycie wykonuje Umowę.

4. W przypadku gdy skutek niewykonania lub nienależytego wykonania niniejszej Umowy Udzielający zamówienie poniósł szkodę w wysokości przewyższającej wysokość kary umownej, przysługuje mu prawo do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

§14

1. Każda ze Stron oświadcza, że osoby wymienione w umowie dysponują informacjami dotyczącymi przetwarzania ich danych osobowych przez Strony na potrzeby realizacji niniejszej umowy.
2. Klauzula informacyjna Udzielającego zamówienia stanowi **załącznik nr 5** do umowy. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się zapoznać z przedmiotową klauzulą informacyjną osoby, o których mowa w ust. 1, a w przypadku zmiany tych osób, osoby, które je zastąpią, a także wszystkie inne osoby, które będą brały udział w realizacji niniejszej umowy, a których dane zostaną przekazane Udzielającemu zamówienia.
3. Zgodnie z treścią art. 13 oraz art. 14 Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 27.04.2016 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 (dalej RODO):
 - a) Przyjmujący zamówienie informuje, iż jest administratorem danych osobowych w odniesieniu do udostępnianych przez siebie danych osobowych,
 - b) Udzielający zamówienia informuje, iż jest administratorem danych osobowych w odniesieniu do udostępnianych przez siebie danych osobowych.
4. Udzielający zamówienia upoważnia Przyjmującego zamówienie do przetwarzania danych osobowych pacjentów Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego Instytutu Badawczego z siedzibą w Warszawie w zakresie: imię, nazwisko, płeć, PESEL, data urodzenia, adres, numer telefonu, e-mail oraz dane medyczne - wyłącznie w

zakresie i w celu niezbędnym do wykonywania przez Przyjmującego zamówienie obowiązków wynikających z zawartej umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych.

5. Upoważnienie ważne jest przez okres trwania umowy.
6. Udzielający zamówienia może cofnąć przedmiotowe upoważnienie, w przypadku gdy Przyjmujący zamówienie przetwarza dane niezgodnie z upoważnieniem lub zawartą umową.
7. Przyjmujący zamówienie może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w pomieszczeniach wyznaczonych przez Udzielającego zamówienia, na sprzęcie i urządzeniach przez niego udostępnionych. Danych osobowych nie można kopiować, zapisywać, przenosić na inne nośniki i urządzenia, jak również wnosić poza wyznaczone przez Udzielającego zamówienia miejsca udzielania świadczeń zdrowotnych.
8. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że zapoznał się z powszechnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w tym z RODO, a także z obowiązującymi u Udzielającego zamówienia środkami technicznymi i organizacyjnymi zapewniającymi ochronę przetwarzanych danych osobowych i zobowiązuje się do ich stosowania.
9. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych osobowych oraz sposobów ich zabezpieczania zarówno w okresie trwania umowy, jak również po ustaniu stosunku prawnego łączącego Strony.

§ 15

1. Administratorem danych osobowych osób reprezentujących Przyjmującego zamówienie oraz jego pracowników jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie Państwowy Instytut Badawczy w Warszawie.
2. Dane osobowe osób o których mowa w ust. 1 przetwarzane będą przez Udzielającego zamówienia jedynie w celu realizacji Umowy.
3. Dane osobowe osób o których mowa w ust. 1 nie są i nie będą udostępniane innym odbiorcom poza przypadkami, gdy taki obowiązek wynika z przepisów powszechnie obowiązującego prawa lub została na to wyrażona zgoda.
4. Osoby o których mowa w ust. 1 posiadają prawo dostępu do swoich danych osobowych przetwarzanych przez Udzielającego Zamówienia oraz prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo wniesienia sprzeciwu, o ile jest to zgodne z przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
5. Osoba o której mowa w ust. 1 ma prawo wniesienia skargi do Prezes Urzędu Ochrony Danych Osobowych gdy uzna, iż przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy powszechnie obowiązującego prawa.
6. Dane osobowe osób o których mowa w ust. 1 nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w tym również w formie profilowania.

§ 16

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Zmiana postanowień niniejszej umowy może nastąpić tylko w sytuacji, gdy konieczność ich wprowadzenia wyniknie z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
3. W sprawach nie uregulowanych niniejszą umową zastosowanie mieć będą przepisy kodeksu cywilnego oraz ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

4. Sprawy sporne wynikłe na podstawie niniejszej umowy rozstrzygać będzie sąd właściwy miejscowo dla Udzielającego zamówienia.

§ 17

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

.....
Przyjmujący zamówienie

.....
Udzielający zamówienia

Załączniki do umowy:

- Załącznik nr 1, 1a do umowy – rodzaj, liczba, szczegółowy zakres, termin wykonania świadczeń oraz wysokość wynagrodzenia;
Załącznik nr 1b do umowy – wymagania techniczno-funkcjonalnych oraz zasady postępowania przy wykonywaniu świadczeń zdrowotnych;
Załącznik nr 2 do umowy - kopia aktualnej polisy OC;
Załącznik nr 3 do umowy – wzór zestawienia wykonanych świadczeń opieki zdrowotnej;
Załącznik nr 4- klauzula informacyjna Udzielającego zamówienia,
Załącznik nr 5 - wzór upoważnienia do przetwarzania danych osobowych pacjentów*.

Załącznik nr 4

KLAUZULA INFORMACYJNA

Informacja skierowana do osób, których dane są przetwarzane w konkursie ofert oraz wynikającymi z niego umowami o udzielenie świadczeń zdrowotnych w Narodowym Instytucie Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowym Instytucie Badawczym z siedzibą w Warszawie (na podstawie art. 13 RODO).

Zgodnie z art. 13 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016), dalej „RODO”, Zamawiający informuje, że:

10. Administratorem danych osobowych Wykonawcy jest Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej-Curie – Państwowy Instytut Badawczy (dalej „NIO-PIB”) ul. W.K. Roentgena 5, 02-781 Warszawa.
11. Z Inspektorem Ochrony Danych w NIO-PIB można się skontaktować telefonicznie lub e-mailowo. **Telefon 22 5462889, e-mail iod@pib-nio.pl .**
12. Podstawę prawną przetwarzania stanowi:
 - a) art. 6 ust. 1 lit. b) RODO, gdy jest niezbędne podjęcie działań przed zawarciem umowy, na żądanie osoby, której dane dotyczą;
 - b) art. 6 ust. 1 lit. c) RODO, w związku z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności z:
 - ustawą z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości,
 - ustawą z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej,
 - ustawą z dnia 14 lipca 1983 r. o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach;
 - c) art. 6 ust. 1 lit. f) RODO, ze względu na uzasadnione interesy Administratora, w zakresie: ustalenia, obrony i dochodzenia roszczeń, tworzenia zestawień, analiz i statystyk na potrzeby wewnętrzne Administratora.
13. Odbiorcami danych osobowych Wykonawcy mogą być osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o ustawę o dostępie do informacji publicznej, a także podmioty uprawnione na podstawie przepisów prawa, podmioty kontrolne i nadzorcze, procesorzy w związku ze zleconymi przez Zamawiającego działaniami, osoby lub podmioty wykonywujące na rzecz NIO-PIB usługi doradcze, konsultacyjne, audytowe oraz świadczące pomoc prawną.
14. Dane osobowe Wykonawcy będą przetwarzane przez okres 10 lat od końca roku w którym wygasła umowa. Okres przetwarzania może zostać każdorazowo przedłużony o czas przedawnienia roszczeń, jeżeli przetwarzanie danych osobowych będzie niezbędne dla dochodzenia ewentualnych roszczeń lub obrony przed takimi roszczeniami. Po tym okresie dane będą przetwarzane jedynie w zakresie i przez czas wymagany przepisami prawa, w szczególności przepisami o rachunkowości i prawa podatkowego oraz o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach.
15. Podanie przez Wykonawcę danych osobowych jest dobrowolne, jednak brak tych danych może skutkować niemożnością zawarcia i realizacji umowy.
16. W odniesieniu do danych osobowych Wykonawcy decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, zgodnie z art. 22 RODO.

17. Wykonawca posiada:

- na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych;
- na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania danych osobowych ;
- na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych z zastrzeżeniem przypadków, o których mowa w art. 18 ust. 2 RODO;
- prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy Wykonawca uzna, że przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy RODO.

18. Wykonawcy nie przysługuje:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
- prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
- na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania jest art. 6 ust. 1 lit. b/c RODO.

UPOWAŻNIENIE DO PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

Narodowy Instytut Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowy Instytut Badawczy z siedzibą w Warszawie

zwany dalej „**Administratorem**”

upoważnia do przetwarzania danych osobowych:

zwanego/ną dalej „**Osobą upoważnioną**”

wydane do umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych nr

1. Administrator upoważnia Osobę upoważnioną do przetwarzania danych osobowych pacjentów Narodowego Instytutu Onkologii im. Marii Skłodowskiej – Curie – Państwowego Instytutu Badawczego z siedzibą w Warszawie w zakresie: imię, nazwisko, płeć, PESEL, data urodzenia, adres, numer telefonu, e-mail oraz dane medyczne - wyłącznie w zakresie i w celu niezbędnym do wykonywania przez Osobę upoważnioną obowiązków wynikających z zawartej umowy o udzielanie świadczeń zdrowotnych.
2. Upoważnienie ważne jest przez okres trwania umowy.
3. Administrator może cofnąć przedmiotowe upoważnienie, w przypadku gdy Osoba upoważniona przetwarza dane niezgodnie z upoważnieniem lub zawartą umową.
4. Osoba upoważniona może przetwarzać dane osobowe wyłącznie w pomieszczeniach wyznaczonych przez Administratora, na sprzęcie i urządzeniach przez niego udostępnionych. Danych osobowych nie można kopiować, zapisywać, przenosić na inne nośniki i urządzenia, jak również wynosić poza wyznaczone przez Administratora miejsca udzielania świadczeń zdrowotnych.
5. Osoba upoważniona oświadcza, że zapoznała się z powszechnie obowiązującymi przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych, w tym z RODO, a także z obowiązującymi u Administratora środkami technicznymi i organizacyjnymi zapewniającymi ochronę przetwarzanych danych osobowych i zobowiązuje się do ich stosowania.
6. Osoba upoważniona zobowiązuje się do zachowania w tajemnicy przetwarzanych danych osobowych oraz sposobów ich zabezpieczenia zarówno w okresie trwania umowy, jak również po ustaniu stosunku prawnego łączącego Strony.

OSOBA UPOWAŻNIONA

ADMINISTRATOR

.....

.....