

Projekt umowy nr/DTil/2026

zawarta w dniu w Wieluniu pomiędzy:
Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej w Wieluniu
ul. Szpitalna 16, 98-300 wpisanym do Rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych,
Fundacji Publicznych Zakładów Opieki Zdrowotnej pod numerem 0000022938 w Sądzie Rejonowym dla Łodzi
– Śródmieścia, XX Wydział Krajowego Rejestru Sądowego, nr REGON 000310143, NIP 832-17-89-610
reprezentowanym przez:

1. Dyrektora – Anną Freus

zwanym dalej **Zamawiającym**

a

Firmą.....z siedzibą:

.....wpisaną w dniu do

..... pod nr

NIP: REGON:

reprezentowaną przez :, zwaną dalej **Wykonawcą**
o następującej treści:

§ 1

1. Umowa zostaje zawarta w wyniku konkursu ofert, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 15.04.2011r. o działalności leczniczej (t. j. Dz. U. z 2025 r., poz. 450), Nr postępowania: SPZOZ.DTO.4.43.01.2026.
2. Przedmiotem niniejszej umowy jest udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej: **badania analityczne, bakteriologiczne i serologii transfuzjologicznej z „Bankiem Krwi” dla SPZOZ w Wieluniu wraz z udostępnieniem Wykonawcy pomieszczeń na podstawie umowy dzierżawy.**

Przedmiot umowy

§ 2

1. Przedmiotem umowy jest:

- 1) Całodobowe wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej dla Zamawiającego wykonywanych całodobowo/przez 24 godziny na dobę / 7 dni w tygodniu, w oparciu o:
 - a) zasady i warunki wykonywania czynności diagnostyki laboratoryjnej w medycznym laboratorium diagnostycznym oraz zgodnie z zasadami i warunkami wykonywania zawodu diagnosty laboratoryjnego określonymi w ustawie z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (t. j. Dz. U. z 2025 r., poz. 1295),
 - b) Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 30 czerwca 2025 r. w sprawie standardów jakości dla laboratoriów (Dz. U. z 2025 r., poz. 961),
 - c) szczegółowy zakres świadczeń, terminy i metody wykonywania oraz szacunkową liczbę świadczeń będących przedmiotem umowy, określa załącznik Nr do niniejszej umowy.
- 2) Prowadzenie całodobowo Banku Krwi z oznaczaniem grup krwi w układzie ABO i czynnika Rh, wykonywaniem prób krzyżowych i wydawaniem krwi i preparatów krwiopochodnych w postaci gotowej do przetoczenia, zgodnie z:

- a) Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 16 października 2017 r. w sprawie leczenia krwią w podmiotach leczniczych wykonujących działalność leczniczą w rodzaju stacjonarne i całodobowe świadczenia zdrowotne (t. j. Dz. U. z 2023 r., poz. 1742),
- b) wytycznymi Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Łodzi,
- c) przyjętymi przez Zamawiającego standardowymi procedurami operacyjnymi dotyczącymi leczenia krwią i jej składnikami w SPZOZ w Wieluniu,
- d) odnośnymi przepisami i wymogami kontraktowymi Narodowego Funduszu Zdrowia, jego ewentualnych następców prawnych i/lub innych płatników, z którymi Zamawiający związany byłby kontraktami na udzielanie świadczeń zdrowotnych.
- e) Obowiązek zakupu krwi i preparatów krwiopochodnych oraz ich transport z Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Łodzi spoczywa w trakcie umowy na Zamawiającym.

2. Wykonawca zobowiązuje się poprzez cały czas objęty umową, tj. **35 miesięcy**, do:

- 1) zapewnienia kompletnego sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w systemie aspiracyjno -próżniowym (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 06 czerwca 2013 r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych – Dz. U. z 2013 r., poz. 696, ze zm.), z uwzględnieniem mikrometod dla Oddziału Noworodkowego, kodów kreskowych oraz pojemników do transportu materiału biologicznego oraz krwi i preparatów krwiopochodnych (co najmniej po jednym dla każdego z oddziałów szpitalnych – 12 sztuk) oraz sprzętu jednorazowego do pobierania materiału do badań bakteriologicznych i książek laboratoryjnych dostosowanych do dokumentowania badań bakteriologicznych;
- 2) najmu pomieszczeń Zamawiającego znajdujących się w przyziemiu budynku głównego szpitala o powierzchni użytkowej maksymalnie do **144,40 m²** przeznaczonych na realizację świadczeń zdrowotnych stanowiących przedmiot niniejszego postępowania przez **okres 35 miesięcy**, wzór umowy dzierżawy stanowi Załącznik nr do umowy. Rzuty pomieszczeń laboratorium stanowi Załącznik nrdo umowy.
- 3) zwrotu na rzecz dotychczasowego Wykonawcy świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej dla Zamawiającego w terminie 14 dni od podpisania umowy tzw. „odstępnego”: niezamortyzowanych nakładów poniesionych przez niego na ulepszenie obcego środka trwałego / lokalu / laboratorium **w kwocie brutto: 138.565,77 zł**. Zamawiający zobowiązuje się przez czas trwania wzajemnej umowy do zwrotu części przekazanej poprzedniemu wykonawcy kwoty „odstępnego” za poniesione nakłady w modernizację laboratorium, z czynszu za użytkowane pomieszczenia na podstawie umowy dzierżawy. W takim przypadku wykonawca zobowiązany będzie wyłącznie do poniesienia kosztów opłat za zużyte media do momentu zwrotu ww. kwoty.
- 3. Ilekroć w niniejszej umowie określono (przywołano) akt prawny, Wykonawca przez cały okres trwania umowy zobowiązany jest do dostosowywania sposobu świadczenia do ewentualnych zmian prawnych, a inicjowanie zmiany postanowień umów w tym zakresie stanowi obowiązek Zamawiającego.
- 4. Wykonawca zobowiązuje się do rozszerzenia zakresu badań w sytuacji wystąpienia konieczności wprowadzenia nowych badań na rzecz Zamawiającego. Cena badań nowo wprowadzonych do katalogu świadczeń wykonywanych, będzie każdorazowo negocjowana przez strony umowy (z zastrzeżeniem, iż cena ofertowa nie może być wyższa niż średnia z cen oferowanych przez laboratoria, które złożą ofertę w przedmiotowym konkursie).

5. Zamawiający zastrzega sobie prawo rezygnacji z części badań lub zmniejszenia ich ilości, określonych w niniejszej umowie i jej załącznikach, w przypadku zmiany okoliczności, których nie można było przewidzieć w momencie zawarcia umowy lub gdy wykonanie tej umowy nie leży w interesie Zamawiającego.
6. Prognozowana ilość badań określona w Załączniku nr do umowy może ulec zmianie w czasie obowiązywania umowy w zależności od bieżących potrzeb Zamawiającego i zawartych kontraktów z NFZ lub jego następcą prawnym.
7. Ograniczenie przedmiotu umowy nie może stanowić podstawy roszczeń Wykonawcy wobec Zamawiającego i Wykonawca wraża na to zgodę.

Obowiązki Wykonawcy:

§ 3

1. Wykonawca zobowiązany jest do:

- 1) udzielania zamawianych świadczeń zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy technicznej i analitycznej, normami wynikającymi z akredytacji i certyfikacji, sztuki i etyki zawodu, obowiązującymi przepisami prawa oraz postanowieniami umowy, przy zachowaniu należytej staranności oraz nieprzerwanej pracy;
- 2) udzielania świadczeń na sprzęcie własnym, zapewniającym ich wysoką jakość i posiadającym certyfikaty oraz atesty dopuszczenia do obrotu, przy czym Wykonawca przejmuje pełną odpowiedzialność za użyte do wykonania zamówienia sprzęt i wyposażenie, niezbędne na potrzeby wykonania przedmiotu niniejszego zamówienia;
- 3) stosowania tylko dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania materiały, odczynniki i podłoża na płytkach, testy i krążki antybiogramowe używane do wykonywania badań zgodnie z przepisami określonymi w ustawie z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (t. j. Dz. U. z 2024 r., poz. 1620);
- 4) brania udziału w okresowych wewnętrznych i ogólnopolskich kontrolach jakości świadczonych usług;
- 5) wykonywania swoich usług przez wykwalifikowane osoby zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
- 6) prowadzenia rejestru przyjmowanych materiałów zgodnie z wymogami dla prowadzenia dokumentacji medycznej, który winien być udostępniany w systemach informatycznych Zamawiającego. Zamawiający wymaga, aby system informatyczny Wykonawcy umożliwiał szczegółową wymianę informacji z systemami informatycznymi Zamawiającego za pomocą protokołu HL7, pozwalającego na pełną integrację ww. systemów: export i import danych;
- 7) stosowania tylko takiej aparatury, sprzętu, urządzeń oraz oprogramowania laboratorium, które nie będą zakłócały pracy aparatury i sprzętu medycznego stanowiącego wyposażenie Zamawiającego;
- 8) realizowania zadania Pracowni serologii oraz „Banku Krwi” całodobowo w zakresie oznaczania grupy krwi w układzie ABO i czynnika Rh, przyjmowania, krzyżowania oraz wydawania krwi, osocza oraz innych preparatów krwiopochodnych w postaci gotowej do przetaczania dla pacjenta oraz przechowywania pojemników z pozostałością po przetoczeniu wraz z zestawami do przetaczania, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami, a także prowadził obowiązującą w tym zakresie dokumentację;
- 9) przekazywania Zamawiającemu (również w wersji elektronicznej umożliwiającej eksport tych danych do pliku Excel) przez czas trwania umowy comiesięczne zestawienia wydań krwi i preparatów krwiopochodnych, z podziałem na komórki organizacyjne Zamawiającego, które będą zlecały ich wydania;
- 10) przestrzegania podczas realizacji usługi przepisów prawnych z zakresu ochrony danych osobowych zgodnie z obowiązującym w tym zakresie stanem prawnym tj. Rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia

dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) jak i Ustawie z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (t.j. z 2019 r., poz. 1781);

11) przyjmowanie materiału diagnostycznego w Laboratorium lub Punkcie Pobrań zlokalizowanym na terenie Zamawiającego całodobowo, przez 7 dni w tygodniu;

12) wykonywania na rzecz Zamawiającego badania w czasie: od momentu dostarczenia materiału diagnostycznego do Laboratorium zlokalizowanego na terenie Zamawiającego do momentu przekazania lub udostępnienia wyniku Zamawiającemu, nie dłuższych niż określone w Załączniku nrdo umowy; wyniki wykonywanych badań w formie elektronicznej Wykonawca będzie wysyłał do systemów informatycznych Zamawiającego niezwłocznie po ich wykonaniu i zatwierdzeniu lub umożliwiał ich podgląd przez osoby upoważnione przez Zamawiającego; Zamawiający zastrzega sobie możliwość uzyskania od Wykonawcy pierwszej informacji o przebiegu badań bakteriologicznych już po 16 godzinach od ich rozpoczęcia;

13) autoryzowania wyników badań przez osobę z odpowiednimi w danym zakresie kwalifikacjami oraz wymogami NFZ;

14) przekazywania Zamawiającemu (również w wersji elektronicznej umożliwiającej eksport tych danych do pliku Excel)przez czas trwania umowy, bezzwłocznie po zakończeniu każdego miesiąca za miesiąc poprzedni, raporty ilościowe i rodzajowe, z podziałem na komórki organizacyjne Zamawiającego, które będą zlecały wykonywanie badań;

15) gromadzenia, składowania i utylizację odpadów medycznych powstałych w wyniku działalności diagnostycznej oraz substancji chemicznych zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, na swój koszt i ryzyko;

16) używania w przypadku wykonywania badań poza siedzibą Zamawiającego do transportu przenośnych pojemników, z izolacją (typu coolbox), odpornych na uszkodzenia i wyposażone w czujniki temperatury lub termometr; wymagane warunki temperatury – zgodnie ze standardami określonymi dla badań (pożądany zakres temperatury: 2 – 8°C; temp. pokojowa 15 – 25°C), monitorowane przez Wykonawcę (Zamawiający jest uprawniony do wglądu do karty kontroli temp.); materiał do badań podczas transportu będzie umieszczony w pojemniku lub statywie w pozycji pionowej, przestrzeń pomiędzy próbkami zabezpieczona odpowiednią ilością materiału amortyzującego;

17) zapewniania stosowania ujednoliconych standardów i procedur, przyjmowania, oznakowania próbek, procedury weryfikacji (rejestracji materiału), segregacji, przechowywania, przygotowania do transportu, zapewnienia warunków do transportu, transportu oraz udostępniania wyników.

2. Wykonawca będzie prowadził i archiwizował dokumentację medyczną (w tym rejestr przyjmowanych zleceń i wykonywanych badań w formie papierowej i elektronicznej) zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami i wymogami, określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 6 kwietnia 2020 r. w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania (Dz. U. z 2024 r. poz. 581) oraz podda się ich kontroli zgodnie z wymogami NFZ.
3. Wykonawca zobowiązuje się do prowadzenia na swój koszt szkoleń pracowników Zamawiającego dotyczących systemu jednorazowego użytku do pobierania krwi w systemie absorpcyjno - próżniowym.
4. Wykonawca zobowiązuje się zabezpieczyć ciągłość pracy Zamawiającego pod względem diagnostyki laboratoryjnej i funkcjonowania serologii z „Bankiem Krwi” od momentu obowiązywania umowy, tj. od godziny 00.00 w dniu 25 lutego 2026 r.
5. Wykonawca zobowiązuje się do wykorzystywania wynajętych pomieszczeń zgodnie z umową dzierżawy.

6. Wykonawca zobowiązuje się do posiadania ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie prowadzonej działalności w wysokości nie niższej niż wynikająca z Rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 29 kwietnia 2019 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (Dz. U. z 2019 r., poz. 866) oraz będzie utrzymywać wskazaną w nim minimalną sumę gwarancyjną ubezpieczenia przez cały okres obowiązywania umowy.
7. Wykonawca zobowiązuje się nie prowadzić na terenie Zamawiającego działalności konkurencyjnej wobec jego działalności określonej § 5 ust. 1 Statutu SPZOZ w Wieluniu.
8. Wykonawca udostępni na żądanie Zamawiającego informacje dotyczące przedmiotu umowy (zapisów z badań laboratoryjnych) oraz zapewnienia Udzielającemu zamówienie możliwości przeprowadzenia kontroli przez upoważnionych przez siebie audytorów oraz Narodowy Fundusz Zdrowia i inne uprawnione podmioty.
9. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia całodobowego nadzoru diagnostyki laboratoryjnego.
10. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia nadzoru specjalisty w zakresie mikrobiologii z co najmniej 2 – letnim stażem.
11. Wykonawca zobowiązuje się do współpracy z Zespołem (spotkania 1 raz w m-cu przez ok. 1 godzinę) i Komitetem ds. Zakażeń Szpitalnych (spotkania co najmniej raz na 6 m-cy i wg potrzeb), Zespołem ds. Farmakoterapii i Zespołem ds. Jakości (spotkania raz na kwartał), w tym delegowaniem do ich prac specjalisty mikrobiologa z co najmniej 2-letnim doświadczeniem w pracy w laboratorium wykonującym badania na rzecz szpitala.
12. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania Zamawiającemu (również w wersji elektronicznej w pliku Excel) dwa razy w roku kalendarzowym (po zakończeniu każdego półrocza) następujących danych:
 - ilości wszystkich wykonanych badań mikrobiologicznych z rozbiciem na badania bakteriologiczne, mykologiczne, wirusologiczne i serologiczne, wykonanych u pacjentów hospitalizowanych w każdym oddziale wg stanu wpisów na ostatni dzień kwartału oraz na każde żądanie, z wyszczególnieniem liczby pacjentów, u których wykonano powyższe badania oraz wykaz flory patogennej wyhodowanej od pacjentów z podziałem na jednostki organizacyjne Zamawiającego, oraz analizę wyhodowanych drobnoustrojów z materiałów z poszczególnych oddziałów w rozbiciu na oddziały, grupy drobnoustrojów i % szczepów opornych na grupy antybiotyków z uwzględnieniem istotnych mechanizmów oporności.
15. Wykonawca zobowiązuje się do pobierania u Zamawiającego i wykonywania wymazów czystościowych do badań mikrobiologicznych ze środowiska szpitalnego, zgodnie z planem uzgodnionym z Zespołem Kontroli Zakażeń Szpitalnych (rocznie ok. 500 badań).
16. Wykonawca zobowiązuje się do prowadzenia zestawień przyjmowanych zleceń i wyników badań wykonywanych na ich podstawie w wersji papierowej i elektronicznej oraz do udostępniania rejestru bądź zestawień utworzonych na jego podstawie na każde żądanie Zamawiającego lub osoby przez niego upoważnionej.
17. Wykonawca zobowiązuje się do stosowania się ponadto do postanowień Instrukcji Bezpieczeństwa Przeciwpowodziowego oraz innych dokumentów określających zasady porządku i bezpieczeństwa obowiązujące u Zamawiającego. Dokumenty są dostępne do wglądu u Zamawiającego.

Dodatkowe Obowiązki Przyjmującego zamówienie związane z realizacją przedmiotu umowy**§ 4**

1. Wykonawca zobowiązuje się na własne ryzyko wykonywać komercyjne badania laboratoryjne dla podmiotów trzecich w taki sposób, aby działanie to nie miało negatywnego wpływu na ilość i jakość świadczeń będących przedmiotem niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji medycznej dotyczącej wykonanych badań zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa oraz regulacji dotyczących Zamawiającego.
3. Wykonawca zobowiązuje się do prowadzenia sprawozdawczości statystycznej na zasadach obowiązujących w podmiotach leczniczych zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa.
4. Wykonawca zobowiązuje się do posiadania konta w systemie SZOI (System Zarządzania Obiegiem Informacji) od dnia zawarcia umowy, zgodnie z wymaganiami Narodowego Funduszu Zdrowia.
5. Wykonawca zaoferuje i zainstaluje w cenie oferty system informatyczny umożliwiający prowadzenie rejestru przyjmowanych materiałów według wymogów dla prowadzenia dokumentacji medycznej i udostępniania tego rejestru oraz wyników badań w sieci szpitalnej w wersji elektronicznej. Zamawiający wymaga, aby system informatyczny Wykonawcy był kompatybilny z systemami informatycznymi Zamawiającego, pozwalający na pełną integrację i eksport danych. Ponadto system informatyczny Wykonawcy powinien w przypadku zmiany systemu informatycznego Zamawiającego również dostosować się do takiej zmiany.
6. Wykonawca zobowiązuje się wykonywać na rzecz Zamawiającego badania w następujących wskazanych przez siebie w Załączniku nr 2 w warunkach konkursu, stanowiącym załącznik nr ...do niniejszej umowy, w terminach:
 - a) termin podstawowy – tj. maksymalny czas oczekiwania na wynik badania wykonywanego w trybie podstawowym (rutyna), od dostarczenia materiału do laboratorium do wydania wyniku,
 - b) termin na CITO tj. czas oczekiwania na wynik badania zleconego z powodu szczególnych wskazań medycznych, wynikających z powodu nagłego zagrożenia stanu zdrowia lub życia pacjenta. Ww. terminy są liczone od momentu dostarczenia materiału diagnostycznego do Laboratorium zlokalizowanego na terenie Szpitala do momentu przekazania wyniku Zamawiającemu. Przedmiotowe terminy nie mogą być dłuższe niż terminy określone w Załączniku nr ... do umowy.
7. Wykonawca udostępni wyniki wykonywanych badań, zgodnie z obowiązującymi przepisami w zakresie dokumentacji medycznej zarówno w systemie elektronicznym oraz w wersji papierowej (zależnie od potrzeb Zamawiającego) w następującym czasie:
 - a) badania „cito” – natychmiast po ich wykonaniu i zatwierdzeniu, nie później niż w terminie wskazanym przez Wykonawcę w formularzu asortymentowo –cenowym będącym załącznikiem nr do umowy,
 - b) badania pozostałe - niezwłocznie po ich wykonaniu i zatwierdzeniu, nie później niż w terminie wskazanym przez Wykonawcę w formularzu asortymentowo –cenowym będącym załącznikiem nr.... do umowy,
 - c) wyniki wykonywanych badań w formie elektronicznej Wykonawca będzie wysyłał do informatycznego systemu Zamawiającego za pomocą zaproponowanego systemu informatycznego niezwłocznie po ich wykonaniu i zatwierdzeniu lub umożliwi ich podgląd w swoim systemie informatycznym osobom upoważnionym przez Zamawiającego,
 - d) jako czas wykonania badania przyjmuje się datę i godzinę dostępności (wprowadzenia) jego wyniku w systemie informatycznym.

8. Wyniki badań będą autoryzowane przez osobę z odpowiednimi w danym zakresie kwalifikacjami.
9. Na żądanie Zamawiającego, Wykonawca zobowiązany jest do udostępnienia danych i informacji dotyczących przedmiotu umowy oraz zobowiązuje się do poddania kontroli przez Zamawiającego oraz Narodowy Fundusz Zdrowia.
10. W przypadku niemożliwości wykonania świadczeń przez Zamawiającego, winien on zapewnić wykonanie świadczeń medycznych przez inny podmiot spełniający warunki wynikające z warunków konkursu, w przy zachowaniu cen zgodnie z niniejszą umową.
11. W przypadku niewywiązywania się przez Wykonawcę z zobowiązań umowy, w tym w zakresie niestaranego lub nieczytelnego prowadzenia dokumentacji, stwierdzonej podczas kontroli Zamawiającego, Zamawiający ma prawo wystąpić do Wykonawcy o zapłatę odszkodowania równego wysokości p kary nałożonej przez organ kontrolujący z wszystkimi kosztami dodatkowymi (odsetki, koszty postępowania).
12. Wykonawca oświadcza, że przyjmuje na siebie pełną odpowiedzialność za zapewnienie udzielenia świadczeń zdrowotnych przez osoby o odpowiednich uprawnieniach i kwalifikacjach zawodowych oraz wymaganiach zdrowotnych określonych w odrębnych przepisach.
13. Wykonawca będzie wykonywał świadczenia będące przedmiotem umowy według sposobu organizacji świadczenia usług opisanego w ofercie konkursowej, który stanowi załącznik nr do umowy.
14. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za powierzony materiał, jakość i terminowość wykonanych badań, jakość wyników zgodnie z aktualną wiedzą medyczną i zgodność z aktualnymi wymaganiami norm prawnych. W przypadku otrzymania „wątpliwego” wyniku, badanie winno zostać powtórzone. O zaistnieniu „wątpliwego” wyniku decyduje Zamawiający. W sytuacji gdy powtórzony wynik będzie inny niż pierwotny, koszt powtórnego badania pokrywa Wykonawca. W sytuacji gdy powtórzony wynik będzie taki sam jak pierwotny, koszt powtórnego badania pokrywa Zamawiający.
15. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zlecenia wykonania poszczególnych badań wymienionych w formularzu asortymentowo - cenowym w terminie na CITO. Cena jednostkowa brutto pojedynczego badania w terminie na CITO nie ulega podwyższeniu w stosunku do cen wymienionych w formularzu asortymentowo – cenowym (Załącznik Nrdo umowy).
16. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania bezpłatnie sprzętu jednorazowego użytku do pobierania krwi w systemie aspiracyjno - próżniowym, (zgodnie z Rozporządzeniem Ministra Zdrowia z dnia 06 czerwca 2013r. w sprawie bezpieczeństwa i higieny pracy przy wykonywaniu prac związanych z narażeniem na zranienie ostrymi narzędziami używanymi przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych), z uwzględnieniem mikrometod dla Oddziału Noworodków i Niemowląt, kodów kreskowych oraz pojemników do transportu materiału biologicznego oraz krwi i preparatów krwiopochodnych oraz sprzętu jednorazowego do pobierania materiału do badań bakteriologicznych i książek laboratoryjnych dostosowanych do dokumentowania badań diagnostycznych.
17. Wykonawca zobowiązany jest do prowadzenia na swój koszt szkoleń na terenie Zamawiającego w przypadku zmian sposobu lub w przypadku potrzeby aktualizacji wiedzy na temat sposobu pobierania badań, użycia sprzętu, w tym sprzętu bezpiecznego.

18. Wykonawca zobowiązuje się do wykonywania badań określonych w Załączniku Nr do umowy, zgodnie z najwyższymi obowiązującymi standardami oraz normami i przepisami prawnymi, przez wykwalifikowanych pracowników, których kwalifikacje w szczególności z ustawy o medycynie laboratoryjnej (t. j. Dz.U. z 2025 r., poz. 1295), z zachowaniem należytej staranności i etyki zawodowej oraz przy poszanowaniu praw pacjenta do zachowania w tajemnicy spraw związanych z wykonywanymi świadczeniami, pod rygorem bezpośredniej odpowiedzialności za ich ujawnienie.
19. W przypadku braku możliwości wykonania zleconego świadczenia zdrowotnego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on do niezwłocznego zorganizowania zastępczego wykonania świadczenia zdrowotnego na zasadach wynikających z niniejszej umowy oraz pokrycia ewentualnej różnicy w wartości wykonywanego świadczenia zdrowotnego.
20. Wykonawca zobowiązuje się do obsługi badań, które będą wykonywane na podstawie umów wiążących Zamawiającego z podmiotami trzecimi.
21. Wykonawca zobowiązany jest także do realizacji innych postanowień określonych w warunkach konkursu, na podstawie których zawarto niniejszą umowę.
22. Wykonawca jest zobowiązany zapewnić połączenie z repozytorium EDM AMDX firmy Asseco Poland SA użytkowanym przez Zamawiającego poprzez interfejs EDM API lub HL7 Messaging. Dostarczone połączenie musi umożliwiać przekazanie dokumentu wyniku, zgodnego ze standardem PIK HL7 CDA, do repozytorium EDM.
23. Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do wyznaczenia osoby odpowiedzialnej za prowadzenie i nadzór „Banku Krwi”. Pracownik odpowiedzialny za „Bank Krwi” winien posiadać aktualne wymagane prawem uprawnienia.
24. Zamawiający zobowiązany jest do świadczenia własnym transportem usług transportu krwi i preparatów krwipochodnych z Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa. Krew i preparaty krwipochodne wydawane będą do komórek organizacyjnych składających zlecenie w postaci gotowej do przetoczenia. Po przetoczeniu pojemniki z pozostałością po przetoczeniu wraz z zestawami do przetaczania opisane nazwiskiem i imieniem pacjenta oraz datą i godziną przetoczenia przechowywane będą w laboratorium w siedzibie Zamawiającego zgodnie z wymogami prawnymi.

Sposób i zasady rozliczeń

§ 5

1. Podstawę wykonania świadczeń określonych w § 2 umowy będzie stanowić pisemne imienne zlecenie, opatrzone pieczęcią komórki Zamawiającego i podpisem lekarza kierującego lub zlecenie przekazane drogą elektroniczną poprzez systemy informatyczne Zamawiającego, zawierające nazwę komórki zlecającej, nazwisko zlecającego lekarza, dzień i godzinę.
2. Szczegółowy zakres świadczeń będących przedmiotem umowy wraz z ich ceną, terminem wykonania oraz szacunkową liczbą określa załącznik nr do umowy (cennik), zgodnie z ofertą konkursową, zwany dalej formularzem ofertowo – asortymentowym.

3. Cena jednostkowa brutto w cenniku może ulec zmianie wyłącznie w przypadku zmiany stawki podatku VAT, dokonanej w oparciu o zmianę przepisów prawa. W takim przypadku zmiana stawki podatku VAT następuje z dniem wejścia w życie aktu prawnego wprowadzającego nową stawkę podatku od towarów i usług VAT.
4. Rozliczenia między Wykonawcą a Zamawiającym odbywać się będą w okresach miesięcznych, na podstawie faktur prawidłowo wystawianych przez Wykonawcę oraz w oparciu o zaakceptowane przez Zamawiającego zestawienia przyjmowanych zleceń i wyników badań wykonywanych na ich podstawie, sporządzane przez Wykonawcę w wersji papierowej i elektronicznej (plik Excel).
5. Należne Wykonawcy wynagrodzenie miesięczne zostanie obliczone jako iloczyn stawek jednostkowych wynikających z Załącznika Nr do umowy i ilości faktycznie zrealizowanych świadczeń.
6. Zestawienia, o których mowa w ust. 5 winny określać: nazwę zlecającej komórki, nazwisko zlecającego lekarza, rodzaj wykonanego badania, datę jego wykonania, cenę, imię, nazwisko oraz datę urodzenia pacjenta.
W przypadku rozbieżności pomiędzy ilością badań zleconych a ilością badań wskazaną w rejestrze Strony w terminie 3 dni roboczych zobowiązane są do wyjaśnienia rozbieżności. W przypadku braku wyjaśnienia powyższych rozbieżności Zamawiający zobowiązany będzie do zapłaty wyłącznie za badania wynikające z rejestru prowadzonego przez Zamawiającego.
7. Zamawiający będzie regulował należności przelewem w terminie 30 dni od daty otrzymania faktury oraz rejestru świadczeń wykonanych na rzecz Zamawiającego w danym miesiącu, na konto bankowe wskazane w fakturze.
8. Za datę zapłaty strony przyjmują datę obciążenia rachunku Zamawiającego.
9. W przypadku zamówienia na świadczenia usług nie będących przedmiotem niniejszej umowy, strony ustalą każdorazowo w wyniku negocjacji ceny, które zostaną zawarte w formie pisemnego aneksu do umowy pod rygorem nieważności.

Kary umowne

§ 6

1. Strony ustanawiają odpowiedzialność za niewykonanie lub nienależyte wykonanie zobowiązań umownych, w formie kar umownych w następujących przypadkach i wysokościach:
 - a) za przekroczenie terminu dostarczenia Zamawiającemu wyników badań zgodnie z załącznikiem do umowy nr ... - kara 500,00 zł za każdy dzień opóźnienia, badania „CITO” kara 300,00 zł za każdą godzinę opóźnienia, nie więcej niż 10.000 zł za jedno badanie;
 - b) w przypadku nie przedłożenia aktualnej umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej Zamawiający ma prawo naliczyć Wykonawcy kary umowne w wysokości 500 zł brutto za każdy dzień opóźnienia, nie więcej niż 10 tys. zł;
 - c) w przypadku ujawnienia przez Wykonawcę danych pozyskanych przy wykonywaniu umowy, a także innych informacji mogących mieć charakter informacji poufnych w wysokości 5.000,00 zł brutto za każdy jednostkowy przypadek naruszenia;

2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne za rozwiązanie lub odstąpienie od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w następującej wysokości:
 - a) w okresie krótszym niż jeden rok od dnia podpisania umowy w wysokości 50 000,00 zł brutto.
 - b) w drugim roku od dnia podpisania umowy w wysokości 40 000,00 zł brutto.
 - c) w trzecim roku od podpisania umowy w wysokości 30 000,00 zł brutto.
3. Zamawiający ma prawo żądać od Wykonawcy dodatkowo odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli Wykonawca nie wykonuje, bądź nienależyte wykonuje zobowiązania wynikające z umowy.
4. W przypadku nie uregulowania przez Zamawiającego płatności w terminie określonym w § 5 ust. 7, Wykonawcy przysługuje prawo naliczenia odsetek w wysokości ustawowej, od wartości niezapłaconej faktury.
5. Zamawiający ma prawo do potrącania należności naliczonych z tytułu kar umownych z należności Wykonawcy określonej na fakturze w dniu jej zapłaty.
6. Kary umowne będą płatne w terminie 14 dni od wystawienia noty obciążeniowej przez Zamawiającego.
7. Jeżeli szkoda Zamawiającego przewyższa wysokość kary umownej, jaką w związku z danym zdarzeniem obciążony został Wykonawca, Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.

Odpowiedzialność Wykonawcy z tytułu realizacji umowy

§ 7

1. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkody powstałe w przypadku nie wykonania lub nienależytego wykonania przedmiotu umowy.
2. Wykonawca ponosi odpowiedzialność za szkody spowodowane osobom trzecim powstałe w trakcie realizacji przedmiotu umowy.
3. W przypadku, w którym jakkolwiek podmiot wystąpi wobec Zamawiającego z roszczeniami pozostającymi w związku z wykonywaniem przez Wykonawcę obowiązków nałożonych na niego niniejszą umową, a także w razie wydania prawomocnego orzeczenia, zasądzającego od Zamawiającego określone świadczenia lub prowadzącego do pogorszenia lub powstania uszczerbku w sferze interesów majątkowych lub dóbr osobistych Zamawiającego w związku wykonywaniem przez Wykonawcę jego obowiązków nałożonych niniejszą umową, wówczas Wykonawca zaspokoi to roszczenie w całości, bez jakichkolwiek żądań w stosunku do Zamawiającego.
4. Ponadto, Wykonawca zobowiązany jest zwrócić Zamawiającemu wszelkie koszty oraz wydatki, poniesione w celu obrony przed roszczeniami osób trzecich (w szczególności koszty sądowe, koszty ekspertyz biegłych, koszty sądowej i poza procesowej pomocy prawnej itp.), w wymiarze, w jakim nie zostały one zwrócone Zamawiającemu przez stronę przeciwną.

5. Wykonawca oświadcza, że jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej w zakresie świadczonych przez siebie usług wraz z uwzględnieniem usług wynikających z realizacji niniejszej umowy na kwotę gwarantowaną w równowartości w złotych w wysokości 75 tys. euro w odniesieniu do jednego zdarzenia oraz 350 tys. euro w odniesieniu do wszystkich zdarzeń.

Czas trwania umowy oraz rozwiązanie umowy

§ 8

1. Umowa zostaje zawarta na okres 35 miesięcy od daty jej zawarcia, tj. od dnia 25 lutego 2026 r. do dnia 31 stycznia 2029 r. z zastrzeżeniem ust. 2.
2. Umowa może zostać rozwiązana przez każdą ze stron bez podania przyczyny z zachowaniem 3 miesięcznego okresu wypowiedzenia ze skutkiem na koniec miesiąca kalendarzowego. Wypowiedzenie umowy wymaga formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Umowa może zostać rozwiązana przez Zamawiającego bez wypowiedzenia ze skutkiem natychmiastowym, jeżeli:
 - a) Wykonawca nie dostarczy w terminie 30 dni od daty zawarcia umowy kopii polisy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej,
 - b) Wykonawca w okresie trwania niniejszej umowy nie zachowa ciągłości umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej,
 - c) Wykonawca został skreślony z rejestru podmiotów leczniczych,
 - d) Wykonawca przeniósł prawa i obowiązki wynikające z niniejszej umowy na osobę trzecią bez zgody Zamawiającego,
 - e) Wykonawca w sposób rażący narusza postanowienia niniejszej umowy, w szczególności zaprzestał wykonywania świadczeń objętych umową lub ograniczył ich wykonywanie w takim stopniu, iż spowodowało to zakłócenia w prawidłowym funkcjonowaniu i prowadzeniu działalności przez Zamawiającego, w tym działania „Banku Krwi”, lub w sposób rażący dopuścił się naruszenia praw pacjentów. Po uprzednim bezskutecznym wezwaniu do zaniechania naruszeń i prawidłowego wykonywania umowy.
4. Umowa ulega rozwiązaniu po upływie 30 dniowego okresu wypowiedzenia w wypadku:
 - a) niespełniania przez osoby odpowiedzialne z ramienia Wykonawcy za realizację świadczeń wynikających z niniejszej umowy, wymogów, o których mowa w odpowiednich przepisach prawnych, w tym w szczególności w przepisach ustawy o medycynie laboratoryjnej (t. j. Dz. U. z 2025 r., poz. 1295),
 - b) gdy dalsza realizacja niniejszej umowy nie leży w interesie Zamawiającego.
5. Umowa ulega rozwiązaniu:
 - a) z upływem czasu, na który była zawarta,
 - b) z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych przez Zamawiającego.

Ochrona poufności i bezpieczeństwo danych osobowych

§ 9.

1. Z uwagi na fakt, iż w trakcie realizacji umowy tj. wykonywania świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej dochodzi do udostępnienia danych osobowych, Wykonawca z chwilą ich otrzymania staje się odrębnym Administratorem Danych.

2. Jednocześnie Zamawiający i Wykonawca (zwany dalej Stronami) zobowiązują się do utrzymania w tajemnicy i nie ujawniania, nie publikowania, nie przekazywania i nie udostępniania w żaden inny sposób osobom trzecim, jakichkolwiek informacji i danych oraz innych informacji zastrzeżonych przez Strony jako poufne, które to informacje Strona uzyskała od drugiej Strony w trakcie lub w związku z realizacją niniejszej Umowy, bez względu na sposób i formę ich utrwalenia lub przekazania, w szczególności w formie pisemnej, kserokopii, faksu i zapisu elektronicznego.
3. Z uwagi na charakter zawartej umowy strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji (w szczególności danych osobowych – zwykłych i szczególnej kategorii) których ujawnienie mogłoby narazić strony na szkodę lub odpowiedzialność prawną, w m. in na podstawie przepisów o ochronie danych osobowych tj. 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 zwanego dalej Ogólnym rozporządzeniem.
4. Strony ustalają, że dla celów niniejszej Umowy pojęcie „Informacje Poufne” oznacza wszelkie informacje stanowiące dane osobowe w rozumieniu art 4 ust 1, 13, 14, 15 ogólnego rozporządzenia. Ujawnienie jakichkolwiek informacji przez jedną ze Stron osobom trzecim wymaga pisemnej zgody drugiej Strony z wyjątkiem tych sytuacji gdy ujawnienie ich jest wymogiem prawnym.
5. Obowiązek zachowania w tajemnicy Informacji Poufnych obowiązuje przez okres trwania umowy jak i po jej zakończeniu.
6. Obowiązek zachowania w tajemnicy informacji poufnych nie dotyczy informacji, które są powszechnie znane, bądź obowiązek ich ujawnienia wynika z obowiązujących przepisów, orzeczeń sądów lub decyzji odpowiednich władz. Obowiązkiem zachowania poufności nie jest objęty fakt zawarcia Umowy.
7. Każdej ze Stron wolno ujawnić informacje poufne, z ograniczeniami wynikającymi z przepisów prawa, o których mowa w niniejszym paragrafie, członkom swoich władz i pracownikom oraz członkom władz i pracownikom podmiotów powiązanych lub zależnych, kancelariom prawnym, firmom audytorskim, pracownikom organów nadzoru, w zakresie, w jakim będzie to niezbędne do wypełnienia zobowiązań wynikających z Umowy o oraz wynikających z przepisów prawa, przy czym Strona przekazująca takie informacje wymienionym wyżej osobom będzie ponosić odpowiedzialność za przestrzeganie przez te osoby zasad poufności opisanych w niniejszym paragrafie.

Postanowienia końcowe

§ 10

1. Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią wierzytelności wynikających z niniejszej umowy bez zachowania procedur wynikających z ustawy z dnia 15.04.2011 r. o działalności leczniczej (t. j. z 2025 r., poz. 450) oraz zobowiązuje się do niedokonywania przekazu świadczenia Zamawiającego (w rozumieniu art. 9211-9215 KC), w całości lub w części, należnego na podstawie niniejszej umowy.
2. W razie niewywiązania się z niniejszego zobowiązania, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości wartości przekazanego świadczenia. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się do niezawierania umowy poręczenia przez osoby trzecie za długi Zamawiającego należne na podstawie niniejszej umowy (w rozumieniu art. 876-887 KC). W razie niewywiązania się z niniejszego zobowiązania, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości wartości świadczenia, które poręczyciel spełnił wobec Wykonawcy.

3. Wykonawca gwarantuje Zamawiającemu współpracę w zakresie nadzoru, poprawy jakości, oceny wiarygodności stosowanych metod i uzyskiwania wyników, a także wdrażania nowych metod diagnostycznych.
4. Strony zobowiązują się do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji, o których powyższy wiadomość przy realizacji postanowień niniejszej umowy i które stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t. j. Dz.U. z 2022 r., poz. 1233) oraz podlegają ochronie w rozumieniu ustawy o ochronie danych osobowych (t. j. Dz. U. z 2019 r., poz. 1781).
5. Zmiana postanowień niniejszej umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności.
6. Wszelkie spory między Stronami, których nie da się rozstrzygnąć polubownie wynikłe w związku albo na podstawie niniejszej umowy, będą rozstrzygane przez Sąd właściwy dla siedziby Zamawiającego.
7. W sprawach nieuregulowanych umową zastosowanie mają przepisy ustawy o działalności leczniczej i przepisy wykonawcze do tej ustawy oraz Kodeks Cywilny.
8. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.
9. Integralną część umowy stanowią obowiązki informacyjne wynikające z ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych, które strony zobowiązują się wzajemnie spełnić.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Obowiązek informacyjny dla klientów, kontrahentów dotyczy to osób bezpośrednio zawierających umowę pomiędzy stronami:

Zgodnie z art.13 ust 1-2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z 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. Urz. UE L 119, s.1) – zwanego dalej RODO- informujemy, że:

1) Administratorem Państwa danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Wieluniu, ul. Szpitalna 16, 98-300 Wieluń,
2) Wyzaczyliśmy inspektora ochrony danych, z którym można skontaktować się w sprawach ochrony swoich danych osobowych po adresie e-mail: iod@szpital-wielun.pl lub pisemnie na adres siedziby Administratora.
3) Jako Administrator przetwarzamy Państwa dane osobowe w celu zawarcia i realizacji umowy. Podstawą przetwarzania jest:

- a) W przypadku osób uprawnionych do reprezentacji Administratora na podstawie Art. 6 ust. 1 lit. b ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016r.- tj. przetwarzanie jest niezbędne do podjęcia działań w celu zawarcia jak i realizacji samej umowy
- b) Dane będą również przetwarzane celem wykonania obowiązków prawnych wynikających z przepisów prawa (np. kwestie wystawiania dokumentów księgowych, rozliczeń fiskalno-podatkowych, etc.) na podstawie Art. 6 ust. 1 lit. c ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r.
- c) Dane będą przetwarzane celem realizacji prawnie usprawiedliwionego interesu Administratora (np. w sytuacji obrony przed roszczeniami lub dochodzenia roszczeń) na podstawie Art. 6 ust. 1 lit. f ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r.

Państwa dane osobowe przechowywane będą przez okres:

- a) realizacji umowy,
 - b) zgodny z wymogami przepisów prawa dotyczących przechowywania dokumentacji finansowej 5 lat dla celów podatkowych np. art. 74 ustawy o rachunkowości,
 - c) realizacji swoich praw na drodze sądowej t.j. obrony przed roszczeniami lub dochodzenia roszczeń.
- 4) Zakres przetwarzanych danych obejmuje dane identyfikacyjne osoby reprezentującej Administratora, jak i dane teleadresowe. Odbiorcami danych będą uprawnione urzędy/organy działające w przepisach prawa, firmy informatyczne, audytorskie, kancelarie prawne.
- 5) Podanie danych osobowych jest istotne i wymagane celem zawarcia umowy, bez ich podania nie będzie możliwości oznaczenia stron umowy a w dalszej konsekwencji realizacji tejże umowy.
- 6) W wyniku przetwarzania danych przysługują Państwu, określone prawa wynikające z RODO:
- a) prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii;
 - b) prawo do sprostowania (poprawiania) swoich danych;
 - c) prawo do usunięcia danych, ograniczenia przetwarzania danych;
 - d) prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych;
 - e) prawo do przenoszenia danych;
 - f) prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego UODO ul. Stawki 2 w Warszawie.

Należy wskazać, iż realizacja niektórych praw może podlegać ograniczeniom wynikającym z realizacji przepisów prawa.

7) Państwa dane nie będą przekazywane do Państwa trzecich.

8) Państwa dane nie będą przedmiotem zautomatyzowanego procesu podejmowania decyzji w tym profilowania.

Klauzula informacyjna dla osób wskazanych przez Kontrahenta/Klienta do realizacji przedmiotowej umowy:

Zgodnie z art. 14 ogólnego rozporządzenia o ochronie danych osobowych z dnia 27 kwietnia 2016 r. tj. Rozporządzenia w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych informuję, iż:

- 1) Administratorem Państwa danych osobowych jest Samodzielny Publiczny Zespół Zakładów Opieki Zdrowotnej w Wieluniu, ul. Szpitalna 16, 98-300 Wieluń,
- 2) Wyzaczyliśmy inspektora ochrony danych, z którym można skontaktować się w sprawach ochrony swoich danych osobowych po adresie e-mail: iod@szpital-wielun.pl lub pisemnie na adres siedziby Administratora.
- 3) Celem przetwarzania danych jest realizacja zawartej umowy pomiędzy Administratorami. Podstawą przetwarzania jest;

W przypadku osób wskazanych przez Administratora do realizacji umowy na podstawie Art. 6 ust. 1 lit f – prawnie usprawiedliwionego interesu Administratora Danych. Dane te uzyskaliśmy bezpośrednio od Administratora, który przekazał je celem kontaktu, bieżącej realizacji poszczególnych części umowy, odpowiedzi na pytania etc. Z uwagi na zasadę minimalizacji danych, to zakres danych ograniczyliśmy do Twojego imienia i nazwiska, służbowego numer telefonu i adres email, miejsca pracy, nr wykonywania zawodu/uprawnień, stanowiska.

Państwa dane osobowe przechowywane będą przez okres:

- a) realizacji umowy,
- b) zgodny z wymogami przepisów prawa dotyczących przechowywania dokumentacji finansowej 5 lat dla celów podatkowych np. art. 74 ustawy o rachunkowości,
- c) realizacji swoich praw na drodze sądowej tj. obrony przed roszczeniami lub dochodzenia roszczeń,
- 4) Odbiorcami danych będą uprawnione urzędy/organy działające w przepisy prawa, firmy informatyczne, audytorskie, kancelarie prawne,
- 5) Podanie danych osobowych jest istotne i wymagane celem realizacji umowy, bez ich podania nie będzie możliwości właściwych uzgodnień w przedmiocie umowy, odpowiedzi na pytania w związku z realizacją umowy, etc.
- 6) W wyniku przetwarzania danych przysługują Państwu, określone prawa wynikające z RODO:
 - a) prawo dostępu do swoich danych oraz otrzymania ich kopii;
 - b) prawo do sprostowania (poprawiania) swoich danych;
 - c) prawo do usunięcia danych, ograniczenia przetwarzania danych;
 - d) prawo do wniesienia sprzeciwu wobec przetwarzania danych;
 - e) prawo do przenoszenia danych;
 - f) prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego UODO ul. Stawki 2 w Warszawie.

Należy wskazać iż realizacja niektórych praw może podlegać ograniczeniom wynikającym z realizacji przepisów prawa.

7) Państwa dane nie będą przekazywane do Państwa trzecich.

8) Państwa dane nie będą przedmiotem zautomatyzowanego procesu podejmowania decyzji w tym profilowania.

WYKONAWCA**ZAMAWIAJĄCY**

