

Jaroszewiec, 17.10.2024 r.

Numer sprawy: ZO/06/2024

ZAPYTANIE OFERTOWE

W niniejszym postępowaniu nie ma zastosowania Ustawa z dnia 11 września 2019 Prawo Zamówień Publicznych (podstawa prawna: art. 2 ust. 1 pkt. 1). Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego prowadzone jest w trybie do 130 000 zł, zgodnie z regulacjami wewnętrznymi Szpitala.

1. Zamawiający:

Zamawiającym jest Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Małopolski Szpital Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły, ul. Kolejowa nr 1a, 32-310 Jaroszewiec,
NIP: 6371265836, REGON: 000294214,
tel: (32) 64 28 031, (32) 64 28 090, fax: (32) 64 28 100;
godz. pracy administracji: 8⁰⁰ – 15³⁵

- poczta elektroniczna zamawiającego: sekretariat@wschp.pl
- adres strony internetowej zamawiającego: <https://www.wschp.pl>
- osoba do kontaktu z Wykonawcami: **Pani Sylwia Hamerlik -Szupińska** tel. 32 642 80 90 wewn. 32

2. Zaprasza do złożenia oferty na:

Wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej dla potrzeb-Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jaroszewcu.

3. Opis przedmiotu zamówienia:

- 1) Przedmiotem zamówienia jest wykonywanie całodobowo medycznych badań laboratoryjnych, odbiór próbek materiału biologicznego od Zamawiającego, dostarczenie próbek do Medycznego Laboratorium Diagnostycznego wykonującego badania oraz przekazanie wyników z wykonanych badań do Zamawiającego.
- 2) Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia w Załączniku nr 2 –Lista wymaganych przez Zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, wykonywanej w Medycznym Laboratorium Diagnostycznym dla potrzeb Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jaroszewcu”.
- 3) **Oferty nie zawierające pełnego zakresu przedmiotu zamówienia zostaną odrzucone.**
- 4) **Możliwość składania ofert częściowych –NIE**
Zamawiający nie dopuszcza podziału zamówienia na części. Przedmiotem zamówienia jest usługa kompleksowa, gdzie elementy zamówienia są spójne ze sobą.
- 5) Kody CPV przedmiotu zamówienia:
85145000-7 Usługi świadczone przez laboratoria medyczne

4. Termin wykonania zamówienia: sukcesywnie przez okres 12 miesięcy – **od 11.11.2024 r. do 10.11.2025 roku**

5. Rodzaj zamówienia: usługa

6. Warunki udziału w postępowaniu :

- 1) O udzielenie zamówienia mogą ubiegać się Wykonawcy, którzy nie podlegają wykluczeniu na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w

Numer sprawy: ZO/06/2024

zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 2024 poz. 507).

Warunki wymagane jakie zobowiązane będzie spełniać Medyczne Laboratorium Diagnostyczne (MLD), wykonujące świadczenia zdrowotne w zakresie diagnostyki laboratoryjnej dla potrzeb Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jaroszewcu a w szczególności :

- 1) Oferujący zobowiązuje się wykonywać Badania (Załącznik nr 2 do Zapytania ZO/06/2024) MLD z najwyższą starannością, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy medycznej, technicznej, analitycznej, zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej, zgodnie z przepisami Kodeksu Etyki Diagnosty Laboratoryjnego oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.
- 2) Oferujący oświadcza, że Badania wykonywane będą przez osoby posiadające uprawnienia i kwalifikacje zawodowe niezbędne do wykonywania świadczeń zdrowotnych w zakresie medycznej diagnostyki laboratoryjnej
- 3) Oferujący oświadcza, że:
 - a/ posiada Laboratorium wpisane do ewidencji prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych,
 - b/ spełnia standardy jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych, w tym serologicznych i mikrobiologicznych,
 - c/ posiada wykaz badań wraz z stosowaną metodyką badawczą oraz czasem oczekiwania na wynik,
 - d/ posiada opracowane procedury pobrania i transportu materiału do badań, które udostępnia w zapytaniu ofertowym (dopuszczalna wersja elektroniczna i/ lub link do dedykowanej strony internetowej),
 - e/ posiada ponadto dokumenty opisujące: procedury badawcze, opis procesu badawczego, nadzór nad jakością badań, formułowanie, zatwierdzanie i wydawanie sprawozdań z badań,
 - f/ posiada Laboratorium, które poddaje się wewnętrznej i zewnętrznej laboratoryjnej kontroli jakości badań,
 - g/ / posiada certyfikaty z zewnętrznej oceny w ramach międzylaboratoryjnej oceny jakości badań organizowanej przez Centralny Ośrodek Jakości Badań w Diagnostyce Laboratoryjnej i załączy do oferty kopie (za zgodność z oryginałem) – ostatnie wyniki kontroli POLMICRO za 2023 rok i 3 wybrane kontrole z hematologii, biochemii, koagulologii za 2023/2024 rok, co najmniej jedną kontrolę z serologii i immunochemii za 2023/2024 rok,
 - h/ posiada Laboratorium, w którym jest wdrożony i doskonalony system zarządzania jakością zgodnie z normą ISO 9001:2015 lub nowszą,
- 4) Badania będą wykonywane za pomocą posiadanego przez Oferującego sprzętu i aparatury medycznej. Oferujący zobowiązuje się, że sprzęt, odczynniki i aparatura wykorzystywane przy wykonywaniu Badań będą spełniały wymagania określone w obowiązujących w tym zakresie przepisach prawa, w tym zwłaszcza przepisach ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, jak również pomieszczenia, wykorzystywane do realizacji badań, będą spełniały wymagania zgodne z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie.
- 5) Oferujący zobowiązuje się do wykonywania badań przy Użyciu materiałów i odczynników dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania określone w przepisach szczególnych.
- 6) Oferujący posiada MLD, które:
 - a/ zapewnia dostępność badań przez 24 godziny przez 7 dni tygodnia. Zapewnia dostępność Diagnosty Laboratoryjnego do ewentualnych konsultacji, pytań w sprawie badań diagnostycznych (dostępność w czasie pracy Laboratorium).
 - b/ zobowiązuje się przyjmując próbki do „badania na cito” przez 24 godziny 7 dni w tygodniu, które zamawiający dostarcza do siedziby Laboratorium własnym transportem z zachowaniem procedur pobrania i transportu próbek, obowiązujących w MLD wykonującym badania laboratoryjne dla Zamawiającego.

c/ zobowiązuje się wykonać badania zleczone w „trybie cito” do godziny od czasu dostarczenia próbek przez Zamawiającego.

d/ powiadamia telefonicznie Zlecającego badania o wartościach krytycznych, innych nieprawidłowościach związanych np. z błędami na etapie pobrania próbki, bez zwłoki czasowej (w trybie jak najszybszym od momentu stwierdzenia nieprawidłowości).

e/ powiadamia telefonicznie Zlecającego badania o podejrzeniu wykrycia patogenu alarmowego z zleconych do wykonania posiewów bakteriologicznych. W przypadku podejrzenia obecności pałeczek jelitowych wytwarzających karbapenemazy (CPE) Wykonujący powiadamia telefonicznie Zleceniodawcę badania do 24 godzin od momentu stwierdzenia podejrzenia.

f/ przesyła do 10 – tego dnia miesiąca raport o błędach dotyczących próbek, Zleceń na badania za poprzedni miesiąc do siedziby Zlecającego badania.

g/ przesyła do 10-tego dnia miesiąca Zestawienie posiewów mikrobiologicznych z badań zleconych do wykonywania oraz raport o stwierdzonych patogenach alarmowych (w tym CPE) za poprzedni miesiąc.

- 7) Oferujący, posiada MLD, które powiadamia Zlecającego badania o wszelkich zmianach, które mogą bezpośrednio lub pośrednio wpłynąć na jakość wykonywanych badań, np. zmiany w procedurach pobierania i transportu materiału do badań, zmiany dotyczące komunikacji między laboratorium a klientem.
- 8) Oferujący odbiera próbki od Zlecającego badania od poniedziałku do piątku w godz. 8:30 – 9:00 i zobowiązuje się dostarczyć próbki w jak najkrótszym czasie do MLD wykonującego badanie, zapewniając odpowiednie warunki transportu próbek oraz właściwy czas transportu próbek, nie mające negatywnego wpływu na jakość oznaczanych analitów w próbkach.
- 9) Oferujący zapewnia podgląd „online” wyników badań na wskazanej platformie / stronie Wykonującego wraz z możliwością wydruku wyników badań.
- 10) Oferujący dostarcza wyniki badań do Zamawiającego codziennie od poniedziałku do piątku o godz. 8:30 – 9:00.
- 11) Oferujący oświadcza że, wyniki badań będą spełniać wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania, a w szczególności wynik badania musi być prawidłowo autoryzowany, tj. opatrzony pieczęcią i podpisem uprawnionego Diagnosty Laboratoryjnego.
- 12) Oferujący, posiada MLD, które zobowiązuje się odnotowywać przez Diagnostę Laboratoryjnego na formularzu ZLB-1 informacji dotyczącej powodu wykonania badania mikrobiologicznego. Zlecający badanie zobowiązuje się zaznaczać powód badania na Zleceniu Badania Bakteriologicznego, przekazywanego do Wykonującego badania.
- 13) Oferujący powiadomi Zleceniodawcę badań o podwykonawcach badań laboratoryjnych z oświadczeniem, że Podwykonawca spełnia wymagania prawne dla Medycznych Laboratoriów Diagnostycznych.

Termin płatności: **do 30 dni** od otrzymania faktury.

7. Opis kryteriów, którymi będzie kierował się zamawiający przy wyborze ofert, wraz z podaniem znaczenia tych kryteriów i sposobu oceny ofert:

- 1) Za ofertę najkorzystniejszą zostanie uznana oferta zawierająca najkorzystniejszy bilans punktów w kryteriach, którym Zamawiający przypisał następujące znaczenie:

Kryterium	Waga [%]	Maksymalna liczba punktów	
Cena ofertowa brutto	K1	60%	60
Odległość Laboratorium od Zamawiającego	K2	40%	40

RAZEM		100%	100
--------------	--	-------------	------------

Całkowita liczba punktów, jaką otrzyma dana oferta, zostanie obliczona wg poniższego wzoru:

$$C = K1 + K2$$

gdzie:

C – całkowita liczba punktów,

K1 – punkty uzyskane w kryterium Cena ofertowa brutto,

K2 – punkty uzyskane w kryterium odległość Laboratorium od Zamawiającego.

- Ocena punktowa w kryterium - Cena ofertowa brutto - dokonana zostanie na podstawie ceny ofertowej brutto wskazanej przez Wykonawcę w ofercie i przeliczona według wzoru:

$$K1 = \frac{\text{Cena najtańszej oferty}}{\text{Cena badanej oferty}} \times 60\text{pkt}$$

Zaproponowana cena (maksymalną ocenę zyska najtańsza oferta, pozostałe oferty uzyskają ilość punktów proporcjonalną w stosunku do najniższej oferty)

- **Ocena punktowa w kryterium - odległość Laboratorium od Zamawiającego** - dokonana zostanie na podstawie wykazania odległości (w kilometrach) do wskazanego przez Wykonawcę w ofercie Medycznego Laboratorium Diagnostycznego, do którego będzie transportowany materiał do badania - pobrany w siedzibie Zamawiającego i przeliczona zostanie według wzoru:

Wykonawca za zaoferowanie odległości Laboratorium od Zamawiającego:

- od 0 do 30 km otrzyma 40 punktów,
- powyżej 30 km otrzyma 0 punktów

Przyjmuje się, że 1% = 1 punkt i tak zostanie przeliczona liczba punktów.

Punktacja przyznawana ofertom w poszczególnych kryteriach będzie liczona z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku. Najwyższa liczba punktów wyznaczy najkorzystniejszą ofertę

- 2) Obliczenia punktacji, zgodnie z wyżej wskazanymi kryteriami, zostaną dokonane z dokładnością do dwóch miejsc po przecinku.
- 3) Jako najkorzystniejsza zostanie uznana oferta, która nie podlega odrzuceniu oraz uzyska najwyższą łączną ocenę w wyżej wymienionych kryteriach oceny ofert.

Zamawiający informuje że Zamówienie zostanie udzielone Wykonawcy, którego oferta zdobędzie najwyższą liczbę punktów.

8. Opis sposobu obliczania ceny:

Wykonawcy zobowiązani są do bardzo starannego zapoznania się z przedmiotem zamówienia, warunkami wykonania i wszystkimi czynnikami mogącymi mieć wpływ na cenę/koszt* zamówienia.

Cena wykonania zamówienia podana w ofercie musi być ceną/koszt* brutto (razem z podatkiem VAT). W formularzu oferty należy podać cenę za wykonanie przedmiotu zamówienia do dwóch miejsc po przecinku.

Cena wykonania zamówienia powinna obejmować wszystkie koszty jakie poniesie Wykonawca przy realizacji zamówienia (koszt transportu, koszt ubezpieczenia itp.)

Wszelkie rozliczenia pomiędzy Zamawiającym a Wykonawcą odbywać się będą w złotych polskich.

9. Wymagane dokumenty i oświadczenia.

Zamawiający wymaga, aby oferta Wykonawcy zawierała:

- 1) Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego ZO/06/2024 – Formularz ofertowy,
- 2) Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego ZO/06/2024 – Lista wymaganych badań,
- 3) aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji informacji o działalności gospodarczej - przedkładam w załączeniu* - znajduje się pod adresem*
- 4) potwierdzenie wpisu do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą,
- 5) certyfikaty z zewnętrznej oceny w ramach międzylaboratoryjnej oceny jakości badań organizowanej przez Centralny Ośrodek Badań Jakości w Diagnostyce Laboratoryjnej. Kopie w/w dokumentów potwierdzone za zgodność z oryginałem ostatnich wyników kontroli - POLMICRO za 2023 rok i 3 wybrane kontrole z hematologii, biochemii, koagulologii, immunologii, serologii i mikrobiologii z 2023/2024 rok.
- 6) Procedurę pobierania i transportu materiału diagnostycznego do badań (dopuszcza się wersję elektroniczną lub link do strony)
- 7) polisę lub oświadczenie, że najpóźniej w chwili rozpoczęcia świadczenia usługi Wykonawca będzie ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej, zgodnie w art. 25 ust. 1 z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej (Dz.U. 2022.poz.633 z późn. zm.)
- 8) oryginał pełnomocnictwa (jeżeli ofertę podpisuje pełnomocnik).

10. Wykonawca jest związany ofertą przez okres **30 dni**. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się wraz z upływem terminu składania ofert.

11. Termin składania oferty nie później niż do **29.10.2024 r. do godz. 12.00**

na adres zamawiającego: **Małopolski Szpital Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły im. Edmunda Wojtyły ul. Kolejowa 1A, 32-310 Jarosław**

i/lub na adres e-mail: **sekretariat@wschp.pl**

(Uwaga! złożenie oferty po ww. terminie spowoduje jej odrzucenie)

12. Niezwłocznie po wyborze najkorzystniejszej oferty, Zamawiający zawiadomi o wyborze najkorzystniejszej oferty wszystkich Wykonawców, którzy złożyli ofertę.

13. Zamawiający zawrze umowę z wybranym Wykonawcą po przekazaniu zawiadomienia o wyborze najkorzystniejszej oferty.

14. Jeżeli Wykonawca, którego oferta została wybrana uchyli się od zawarcia umowy, Zamawiający wybierze kolejną ofertę najkorzystniejszą spośród złożonych ofert, bez przeprowadzania ich ponownej oceny.

15. Zamawiający zastrzega możliwość przeprowadzenia negocjacji z wybranym Wykonawcą w przypadku braku złożonych ofert lub w przypadku, kiedy złożone oferty podlegają odrzuceniu.

16. Zamawiający zastrzega możliwość przeprowadzenia negocjacji z Wykonawcą, który złożył najkorzystniejszą ofertę, w przypadku, kiedy jej cena przewyższy kwotę przeznaczoną na sfinansowanie przedmiotu zamówienia.

17. Zamawiający zastrzega możliwość unieważnienia postępowania bez podawania powodów.

18. Klauzula informacyjna w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia.

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 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 (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informujemy, że:

a) Administratorem Pani/Pana danych osobowych będzie **Małopolski Szpital Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły, z siedzibą 32-310 Jarosław ul. Kolejowa 1 a. tel.0-32 64-28-090, fax 0-32/64-28-100, e-mail:sekretariat@wschp.pl**

b) **Inspektorem danych osobowych**

Kontakt z administratorem danych osobowych możliwy jest w formie:

pisemnej na adres: **ul. Kolejowa nr 1a, 32-310 Jarosław,**

elektronicznej na adres e-mail: **sekretariat@wschp.pl**

c) **Inspektor Ochrony Danych.** We wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych, może się Pan/Pani kontaktować z Inspektorem Ochrony Danych w następujący sposób:

pisemnie na adres: **ul. Kolejowa nr 1a, 32-310 Jarosław,,**

elektronicznie na adres e-mail: **iodo@wschp.pl**

d) **Cel przetwarzania danych.** Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z postępowaniem o udzielenie zamówienia nr **ZO/06/2024** o nazwie **Wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej dla potrzeb Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jarosławcu** prowadzonym w trybie zapytania ofertowego.

Obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp. W odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;

e) **Odbiorcy danych.** Odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja z przedmiotowego postępowania,

f) **Okres przechowywania danych osobowych.** Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;

g) **Uprawnienia związane z przetwarzaniem danych osobowych.**

posiada Pani/Pan:

na podstawie art. 15 RODO **prawo dostępu** do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;

na podstawie art. 16 RODO **prawo do sprostowania** Pani/Pana danych osobowych. Skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia ani zmianą postanowień umowy oraz nie może naruszać integralności protokołu z postępowania oraz jego załączników;

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 ograniczenia przetwarzania nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego;

prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;

nie przysługuje Pani/Panu:

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 Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO.

2) **Obowiązki informacyjne Wykonawcy wynikające z RODO.**

Wykonawca ubiegając się o udzielenie zamówienia publicznego jest zobowiązany do wypełnienia obowiązku informacyjnego przewidzianego w art. 13 RODO względem osób fizycznych, których dane osobowe dotyczą i od których dane te Wykonawca bezpośrednio pozyskał (będą to w szczególności osoby fizyczne: skierowane do realizacji zamówienia, podwykonawcy, podmioty

trzecie, pełnomocnicy, członkowie organów zarządzających). Obowiązek informacyjny wynikający z art. 13 RODO nie będzie miał zastosowania, gdy i w zakresie, w jakim osoba fizyczna, której dane dotyczą, dysponuje już tymi informacjami (art. 13 ust. 4 RODO)

Ponadto Wykonawca zobowiązany jest wypełnić obowiązek informacyjny wynikający z art. 14 RODO względem osób fizycznych, których dane przekazuje Zamawiającemu i których dane pośrednio pozyskał, chyba, że ma zastosowanie co najmniej jedno z włączeń, o których mowa w art. 14 ust. 5 RODO.

W celu zapewnienia, że Wykonawca wypełni ww. obowiązki informacyjne oraz ochrony prawnie uzasadnionych interesów osoby trzeciej, której dane zostały przekazane w związku z udziałem Wykonawcy w postępowaniu, Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do złożenia oświadczenia o wypełnieniu przez niego obowiązków informacyjnych przewidzianych w art. 13 lub art. 14 RODO.

Wzór stosownego oświadczenia został przewidziany w formularzu oferty stanowiącym załącznik nr 1 do niniejszego zapytania ofertowego.

Załączniki:

1. *Załącznik Nr 1 - Formularz ofertowy;*
2. *Załącznik Nr 2 - Lista wymaganych przez zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, wykonywanej w Medycznym Laboratorium Diagnostycznym,*
3. *Załącznik Nr 3- Projekt umowy,*

Sporządził: *Marta Bromblik*
(imię i nazwisko osoby sporządzającej)

Jaroszowiec, 17.10.2024 r.
(data sporządzenia)

Zatwierdził:.....

**niepotrzebne skreślić*

FORMULARZ OFERTOWY

Dane dotyczące WYKONAWCY:

Nazwa Wykonawcy:

.....
Adres i siedziba Wykonawcy:

.....
Tel. / fax.:

NIP:

REGON:

Strona internetowa / adres e-mail Wykonawcy:

Osoba do kontaktu: telefon/faks/e-mail:

.....
Uwaga: Należy wpisać numer faksu oraz adres e-mail, pod który Zamawiający może kierować korespondencję

W odpowiedzi na zapytanie ofertowe w prowadzonym postępowaniu na wykonanie zadania pn.:

**Wykonywanie świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej dla potrzeb
Małopolskiego Szpitala Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jaroszowcu**

ZO/06/2024

będąc należycie upoważnionym do reprezentowania ww. Wykonawcy ubiegającego się o udzielenie zamówienia, zobowiązując się do wykonania przedmiotowego zamówienia na warunkach określonych w zapytaniu ofertowym, składamy niniejszą ofertę i oferujemy wykonanie zamówienia za wartość:

1) **CENA brutto: słownie:**.....

w tym stawka należnego podatku VAT.... % / kwota.....

CENA netto:

2) **Odległość** mierzona w km od siedziby Zleceniodawcy do najbliższego Medycznego Laboratorium Diagnostycznego wykonującego badania **wynosi** km

Uwaga: *Odległość maksymalną 30 km należy uznać za odległość mierzoną wzdłuż drogi prowadzącej od siedziby Zleceniodawcy do Medycznego Laboratorium Diagnostycznego. Odległość mierzona w linii prostej nie może być brana pod uwagę.*

1. Oświadczam/my, że zapoznałem się z treścią zapytania ofertowego i nie wnoszę do niego zastrzeżeń oraz, że posiadam konieczne informacje potrzebne do przygotowania niniejszej oferty i do właściwego wykonania Zamówienia.
2. Oświadczam/my, że złożona oferta jest aktualna przez okres 30 dni od dnia składania ofert.
3. Oświadczam/my, że akceptujemy warunki i terminy wykonania zamówienia oraz określony termin płatności.
4. **OŚWIADCZAM/my**, że zawarty w Załączniku nr 3 projekt umowy został przeze mnie zaakceptowany i zobowiązuję się w przypadku wybrania mojej oferty do zawarcia umowy na wyżej wymienionych warunkach w miejscu i terminie wyznaczonym przez Zamawiającego.

5. Informuję, że przedmiot zamówienia zamierzam wykonać SIŁAMI WŁASNYMI / PRZY UDZIALE podwykonawców (jeżeli jest to wiadome, należy podać również dane proponowanych podwykonawców)

6. Oświadczamy, że spełniamy wymagane warunki udziału w przedmiotowym postępowaniu jakie winno spełniać Medyczne Laboratorium Diagnostyczne, o których mowa w pkt 7 oraz nie podlegamy wykluczeniu na podstawie , o której mowa w pkt 6 ppkt 1) zaproszenia do złożenia oferty tj.: Zapytania ofertowego Nr sprawy: ZO/06/2024

7. **OŚWIADCZAM/my¹, że wypełniliśmy obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskaliśmy w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu*.**

¹⁾ rozporządzenie 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) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1).

* W przypadku gdy wykonawca nie przekazuje danych osobowych innych niż bezpośrednio jego dotyczących lub zachodzi wyłączenie stosowania obowiązku informacyjnego, stosownie do art. 13 ust. 4 lub art. 14 ust. 5 RODO treści oświadczenia wykonawca nie składa (usunięcie treści oświadczenia np. przez jego wykreślenie).

8. **OŚWIADCZAM/my, że nie zachodzą w stosunku do mnie przesłanki wykluczenia z postępowania na podstawie art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego (Dz. U. poz. 2024 poz. 507)².**

1. Z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2023 r. 1124, 1285, 1723, 1843) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia

² Zgodnie z treścią art. 7 ust. 1 ustawy z dnia 13 kwietnia 2022 r. o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego, zwanej dalej „ustawą”, z postępowania o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursu prowadzonego na podstawie ustawy Pzp wyklucza się:

1) wykonawcę oraz uczestnika konkursu wymienionego w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisanego na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

2) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego beneficjentem rzeczywistym w rozumieniu ustawy z dnia 1 marca 2018 r. o przeciwdziałaniu praniu pieniędzy oraz finansowaniu terroryzmu (Dz. U. z 2022 r. poz. 593 i 655) jest osoba wymieniona w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisana na listę lub będąca takim beneficjentem rzeczywistym od dnia 24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy;

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2021 r. poz. 217, 2105 i 2106), jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3 ustawy.

24 lutego 2022 r., o ile została wpisana na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3:

3) wykonawcę oraz uczestnika konkursu, którego jednostką dominującą w rozumieniu art. 3 ust. 1 pkt 37 ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2023 r. poz. 120,295, 1598) jest podmiot wymieniony w wykazach określonych w rozporządzeniu 765/2006 i rozporządzeniu 269/2014 albo wpisany na listę lub będący taką jednostką dominującą od dnia 24 lutego 2022 r., o ile został wpisany na listę na podstawie decyzji w sprawie wpisu na listę rozstrzygającej o zastosowaniu środka, o którym mowa w art. 1 pkt 3.

2. Wykluczenie następuje na okres trwania okoliczności określonych w ust. 1.

3. W przypadku Wykonawcy lub uczestnika konkursu wykluczonego na podstawie ust. 1, Zamawiający odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub ofertę takiego Wykonawcy lub uczestnika konkursu, nie zaprasza go do złożenia oferty wstępnej, oferty podlegającej negocjacji, oferty dodatkowej, oferty lub oferty ostatecznej, nie zaprasza go do negocjacji lub dialogu, a także nie prowadzi z takim Wykonawcą negocjacji lub dialogu, odrzuca wniosek o dopuszczenie do udziału w konkursie, nie zaprasza do złożenia pracy konkursowej lub nie przeprowadza oceny pracy konkursowej, odpowiednio do trybu stosowanego do udzielenia zamówienia publicznego oraz etapu prowadzonego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego.

4. Kontrola udzielania zamówień publicznych w zakresie zgodności z ust. 1 jest wykonywana zgodnie z art. 596 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych.

5. Przez ubieganie się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie rozumie się odpowiednio złożenie wniosku o dopuszczenie do udziału w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub konkursie, złożenie oferty, przystąpienie do negocjacji lub złożenie pracy konkursowej.

6. Osoba lub podmiot podlegające wykluczeniu na podstawie ust. 1, które w okresie tego wykluczenia ubiegają się o udzielenie zamówienia publicznego lub dopuszczenie do udziału w konkursie lub biorą udział w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego lub w konkursie, podlegają karze pieniężnej.

7. Karę pieniężną, o której mowa w ust. 6, nakłada Prezes Urzędu Zamówień Publicznych, w drodze decyzji, w wysokości do 20 000 000 zł.

8. Wpływy z kar pieniężnych, o których mowa w ust. 6, stanowią dochód budżetu państwa.

9. Przepisy ust. 1-8 stosuje się do postępowania zmierzającego do udzielenia zamówienia publicznego oraz konkursów o wartości mniejszej niż kwoty określone w art. 2 ust. 1 ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych lub z wyłączeniem stosowania tej ustawy.

Więcej informacji na temat art. 5k rozporządzenia 833/2014 w brzmieniu nadanym rozporządzeniem 2022/576 oraz ustawy o szczególnych rozwiązaniach w zakresie przeciwdziałania wspieraniu agresji na Ukrainę oraz służących ochronie bezpieczeństwa narodowego znajduje się na stronie internetowej Urzędu Zamówień Publicznych, w zakładce „Ukraina”: <https://www.uzp.gov.pl/ukraina/komunikaty/ogolnouncijny-zakaz-udzialu-rosyjskich-wykonawcow-w-zamowieniach-publicznych-i-koncesjach2> oraz <https://www.uzp.gov.pl/ukraina/komunikaty/nowe-podstawy-wykluczenia-z-postepowania-lub-konkursu-oraz-kara-pieniezna-jako-sankcje-w-celu-przeciwdzialania-wspieraniu-agresji-federacji-rosyjskiej-na-ukraine> Pytania i odpowiedzi dotyczące ww. podstaw wykluczenia dostępne są pod adresem: <https://www.uzp.gov.pl/ukraina/pytania-i-odpowiedzi>

Załącznikami do niniejszej oferty są:

1. Załącznik nr 1 do Zapytania ofertowego ZO/06/2024 FORMULARZ OFERTY,
2. Załącznik nr 2 do Zapytania ofertowego ZO/06/2024 WYKAZ ŚWIADCZEŃ,
3. aktualny odpis z właściwego rejestru lub centralnej ewidencji informacji o działalności gospodarczej - przedkładam w załączeniu* - znajduje się pod adresem*
4. potwierdzenie wpisu do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą,
5. certyfikaty z zewnętrznej oceny w ramach międzylaboratoryjnej oceny jakości badań organizowanej przez Centralny Ośrodek Jakości Badań w Diagnostyce Laboratoryjnej i załączy do oferty kopie (za zgodność z oryginałem) – ostatnie wyniki kontroli POLMICRO za 2023 rok i 3 wybrane kontrole z hematologii, biochemii, koagulologii za 2023/2024 rok, co najmniej jedną kontrolę z serologii i immunochemii za 2023/2024 rok,

6. *polisę lub oświadczenie, że najpóźniej w chwili rozpoczęcia świadczenia usługi Wykonawca będzie ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej, zgodnie w art. 25 ust. 1 z dnia 15 kwietnia 2011 o działalności leczniczej (Dz.U. 2022.poz.633 z późn. zm.)*
7. *oryginał pełnomocnictwa (jeżeli ofertę podpisuje pełnomocnik)*

Pouczony o odpowiedzialności karnej z art. 297 ustawy z dnia 6 czerwca 1997 r.- Kodeks karny, oświadczam, że oferta oraz załączone do niej dokumenty opisują stan prawny i faktyczny aktualny na dzień złożenia oferty.

Oświadczenie dotyczące podanych informacji:

Oświadczam, że wszystkie informacje podane w powyższych oświadczeniach są aktualne i zgodne z prawdą oraz zostały przedstawione z pełną świadomością konsekwencji wprowadzenia zamawiającego w błąd przy przedstawianiu informacji.

Miejscowość i data

*Pieczęć i podpis wykonawcy
lub osoby uprawnionej do
reprezentowania wykonawcy*

**niepotrzebne skreślić*

Załącznik nr 2 do ZAPYTANIA OFERTOWEGO nr ZO/06/2024

Lista wymaganych przez zamawiającego świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, wykonywanej w Medycznym Laboratorium Diagnostycznym

Lp.	Nazwa podstawowa badania	Materiał do badania	Czas oczekiwania na wynik w trybie tradycyjnym / w trybie przyspieszonym „na CITO”	Przewidywana ilość badań na okres 12 miesięcy	Jednostkowy koszt badania **		Razem koszt badania **
					netto	brutto	
1.	Morfologia krwi pełna (z obrazem odsetkowym)	krew EDTA	1 dzień / 1 godzina	2400			
2.	Morfologia krwi podstawowa	Krew EDTA	1 dzień / 1 godzina	10			
3.	Rozmaz krwi (manualnie)	Krew EDTA	1 dzień	230			
4.	Retikulocyty	Krew EDTA	1 dzień	15			
5.	Płytki krwi (automatycznie)	Krew EDTA	1 dzień / 1 godzina	5			
6.	Płytki krwi (manualnie)	Osocze cytrynian + krew EDTA	1 dzień	5			
7.	OB	Krew cytrynian lub krew EDTA	1 dzień / 1 godzina	112			
8.	CRP ilościowo	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	2030			
9.	Prokalcitonina, ilościowo	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	6			
10.	ASO, ilościowo	Krew na skrzep	1 dzień	25			
11.	RF, ilościowo	Krew na skrzep	1 dzień	32			
12.	Odczyn Waalera-Rose'go	Krew na skrzep	1 dzień	1			
13.	Anty-CCP	Krew na skrzep	2 dni	4			
14.	PT (INR)	Osocze cytrynian	1 dzień / 1 godzina	170			
15.	APTT	Osocze cytrynian	1 dzień / 1 godzina	70			
16.	Fibrynogen	Osocze cytrynian	1 dzień	8			
17.	D-Dimer, ilościowo	Osocze cytrynian	1 dzień	212			
18.	Czas trombinowy	Osocze cytrynian	1 dzień	2			
19.	Glukoza	Osocze fluorek sodu	1 dzień / 1 godzina	690			
20.	Hemoglobina glikowana HbA1c	Krew EDTA	1 dzień	140			
21.	Insulina	Krew na skrzep	1 dzień	60			

C-peptyd	Krew na skrzep	2 dni	2 dni	2 dni	2
22.					
23.	Wskaźnik insulinooporności HOMA-IR	Krew na skrzep + osocze fluorok sodu	2 dni	2 dni	2
24.	Kreatynina + klirens	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	1990	
25.	Mocznik	Krew na skrzep	1 dzień	130	
26.	Kwas moczowy	Krew na skrzep	1 dzień	1330	
27.	Elektrolity (Na,K,Cl)	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	1825	
28.	Elektrolity (Na,K)	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	175	
29.	Potas	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	25	
30.	Wapń całkowity	Krew na skrzep	1 dzień	140	
31.	Wapń zjonizowany	Krew na skrzep	1 dzień	20	
32.	Fosfor nieorганiczny	Krew na skrzep	1 dzień	10	
33.	Magnez	Krew na skrzep	1 dzień	210	
34.	Lipidogram (CHOL, HDL, LDL, nie-HDL, LDL, TG) SI	Krew na skrzep	1 dzień	480	
35.	Cholesterol całkowity	Krew na skrzep	1 dzień	4	
36.	Cholesterol HDL	Krew na skrzep	1 dzień	1	
37.	Cholesterol LDL	Krew na skrzep	1 dzień	1	
38.	Trojglicerydy	Krew na skrzep	1 dzień	1	
39.	Homocysteina	Krew na skrzep	2 dni	60	
40.	Próby wątrobowe (ALT, AST,ALP,GGTP,BIL)	Krew na skrzep	1 dzień	375	
41.	ALT	Krew na skrzep	1 dzień	1580	
42.	AST	Krew na skrzep	1 dzień	1580	
43.	ALP (Fosfataza zasadowa)	Krew na skrzep	1 dzień	70	
44.	GGTP	Krew na skrzep	1 dzień	75	
45.	Bilirubina całkowita	Krew na skrzep	1 dzień	1470	
46.	Bilirubina związana (bezpośrednia)	Krew na skrzep	1 dzień	4	
47.	Bilirubina wolna (pośrednia)	Krew na skrzep	1 dzień	1	
48.	Cholinesteraza	Krew na skrzep	2 dni	2	
49.	Dehydrogenaza mleczanowa	Krew na skrzep	1 dzień	20	
50.	Lipaza	Krew na skrzep	1 dzień	80	
51.	Amylaza	Krew na skrzep	1 dzień	182	
52.	Białko całkowite	Krew na skrzep	1 dzień	75	
53.	Albumina	Krew na skrzep	1 dzień	90	
54.	Proteinoqram	Krew na skrzep	4 dni	10	
55.	Immunoglobuliny IgM, IgG, IgA	Krew na skrzep	2 dni	1	
56.	Immunoglobulina IgM	Krew na skrzep	2 dni	1	
57.	Immunoglobulina IgG	Krew na skrzep	2 dni	1	
58.	Immunoglobulina IgA	Krew na skrzep	2 dni	1	
59.	Zelazo	Krew na skrzep	1 dzień	225	

60.	TIBC	Krew na skrzep	1 dzień	25				
61.	UIBC	Krew na skrzep	1 dzień	2				
62.	Ferytyna	Krew na skrzep	1 dzień	125				
63.	Transferyna	Krew na skrzep	2 dni	7				
64.	Kwas foliowy	Krew na skrzep	1 dzień	40				
65.	Witamina B12	Krew na skrzep	1 dzień	190				
66.	CK kinaza kreatynowa	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	20				
67.	CK-MB aktywność	Krew na skrzep	1 dzień / 1 godzina	20				
68.	hs Troponina I	Heparyna litowa	1 dzień / 1 godzina	2				
69.	hs Troponina T	Heparyna litowa	1 dzień / 1 godzina	30				
70.	NT pro-BNP	Krew na skrzep	1 dzień	12				
71.	BNP	Krew EDTA	1 dzień	10				
72.	Parathormon (intact)	Krew na skrzep	1 dzień	6				
73.	Kalcyonina	Krew na skrzep	1 dzień	2				
74.	Witamina D3 metabolit 25(OH)	Krew na skrzep	1 dzień	460				
75.	Fosfataza kwaśna	Krew na skrzep	1 dzień	1				
76.	bALP (izoenzym kostny ALP)	Krew na skrzep	3 dni	1				
77.	Płyn z jamy ciała – badanie ogólne	Płyn z jamy ciała	1 dzień	10				
78.	MOCZ – badanie ogólne	mocz	1 dzień / 1 godzina	655				
79.	Glukoza w płynie z jamy ciała	Płyn z jamy ciała	3 dni	2				
80.	Cholesterol w płynie z jamy ciała	Płyn z jamy ciała	3 dni	3				
81.	Albumina w płynie z jamy ciała	Płyn z jamy ciała	3 dni	5				
82.	Dehydrogenaza mleczanowa w płynie z jamy ciała	Płyn z jamy ciała	3 dni	5				
83.	Cytoza w płynie z jamy ciała	Płyn z jamy ciała na EDTA	2 dni	5				
84.	Amylaza w płynie z jamy ciała / amylaza w moczu	Płyn z jamy ciała / mocz	1 dzień	10				
85.	TSH	Krew na skrzep	1 dzień	485				
86.	FT3	Krew na skrzep	1 dzień	325				
87.	FT4	Krew na skrzep	1 dzień	345				
88.	T3	Krew na skrzep	1 dzień	1				
89.	T4	Krew na skrzep	1 dzień	1				
90.	anty-TPO	Krew na skrzep	1 dzień	92				
91.	anty-TG	Krew na skrzep	1 dzień	80				
92.	Tyreoglobulina	Krew na skrzep	1 dzień	6				
93.	Przeciwciała p. receptorom TSH (TRAb)	Krew na skrzep	4 dni	6				
94.	FSH	Krew na skrzep	1 dzień	25				
95.	LH	Krew na skrzep	1 dzień	20				

96.	Estradiol	Krew na skrzep	1 dzień			40
97.	Progesteron	Krew na skrzep	1 dzień			20
98.	Prolaktyna	Krew na skrzep	1 dzień			30
99.	Beta-HCG	Krew na skrzep	1 dzień			25
100.	DHEA SO4	Krew na skrzep	1 dzień			15
101.	DHEA	Krew na skrzep	do 7 dni			2
102.	Androstendion	Krew na skrzep	3 dni			12
103.	Testosteron	Krew na skrzep	1 dzień			45
104.	Testosteron wolny	Krew na skrzep	5 dni			10
105.	SHBG	Krew na skrzep	3 dni			5
106.	17-hydroksyprogesteron	Krew na skrzep	do 5 dni			3
107.	Kortyzol	Krew na skrzep	1 dzień			40
108.	PSA całkowity	Krew na skrzep	1 dzień			135
109.	PSA wolny PSA/PSA	Krew na skrzep	do 3 dni			25
110.	ROMA (CA125+HE4+ROMA)	Krew na skrzep	do 4 dni			10
111.	CA125	Krew na skrzep	1 dzień			12
112.	CEA	Krew na skrzep	1 dzień			65
113.	AFP	Krew na skrzep	1 dzień			15
114.	CA 19-9	Krew na skrzep	1 dzień			35
115.	CA 72-4	Krew na skrzep	do 4 dni			10
116.	Beta-2 - mikroglobulina	Krew na skrzep	do 5 dni			1
117.	CA 15-3	Krew na skrzep	1 dzień			15
118.	CA-50	Krew na skrzep	do 11 dni			1
119.	Cyfra 21-1	Krew na skrzep	do 7 dni			1
120.	SCC-Ag	Krew na skrzep	do 7 dni			1
121.	TPS	Krew na skrzep	do 12 dni			1
122.	Białko S100	Krew na skrzep	do 10 dni			6
123.	HBs antygen	Krew na skrzep	1 dzień			105
124.	HBs przeciwciała	Krew na skrzep	1 dzień			12
125.	HBc przeciwciała całkowite	Krew na skrzep	1 dzień			15
126.	HBV DNA met. PCR, jakościowo	Probówka z żelem separującym oraz antykogulantem EDTA	do 6 dni			1
127.	HBV DNA met. PCR, ilościowo	Probówka z żelem separującym oraz antykogulantem EDTA	do 6 dni			1
128.	HCV przeciwciała	Krew na skrzep	1 dzień			120
129.	HCV met. real-time RT-PCR, jakościowo	Probówka z żelem separującym oraz antykogulantem EDTA	do 6 dni			1
130.	HCV met. real-time RT-PCR, ilościowo	Probówka z żelem separującym oraz antykogulantem EDTA	do 6 dni			4
131.	HIV Ag/Ab (Combo)	Krew na skrzep	1 dzień			130
132.	Test potwierdzenia obecności przeciwciał anti-HIV 1 i anti- HIV 2	Krew na skrzep	do 3 dni			1
133.	HIV-1 met. PCR, jakościowo	osocze EDTA z żelem separującym	do 6 dni			1

	HIV-1 met. PCR, ilościowo	osocze EDTA z żelem separującym	Do 6 dni	2
134.				
135.	Kłosa (Treponema pallidum) - test przesiewowy RPR/VDRL	Krew na skrzep	1 dzień	8
136.	Kłosa (Treponema pallidum) - testy potwierdzenia (FTA, TPHA, VDRL, FTA ABS)	Krew na skrzep	do 6 dni	1
137.	Kłosa (Treponema pallidum), VDRL, monitorowanie leczenia	Krew na skrzep	1 dzień	2
138.	Toxoplasma gondii IgG	Krew na skrzep	1 dzień	8
139.	Toxoplasma gondii IgM	Krew na skrzep	1 dzień	10
140.	Różyczka (Rubella virus) IgG	Krew na skrzep	1 dzień	3
141.	Różyczka (Rubella virus) IgM	Krew na skrzep	1 dzień	2
142.	CMV (Cytomegalovirus) IgG	Krew na skrzep	1 dzień	6
143.	CMV (Cytomegalovirus) IgM	Krew na skrzep	1 dzień	5
144.	EBV (Epstein-Barr virus) IgG	Krew na skrzep	do 3 dni	1
145.	EBV (Epstein-Barr virus) IgM	Krew na skrzep	do 3 dni	1
146.	Mycoplasma pneumoniae IgG	Krew na skrzep	do 4 dni	4
147.	Mycoplasma pneumoniae IgM	Krew na skrzep	do 4 dni	4
148.	Chlamydia pneumoniae IgG	Krew na skrzep	do 4 dni	4
149.	Chlamydia pneumoniae IgM	Krew na skrzep	do 4 dni	4
150.	Chlamydia trachomatis IgG	Krew na skrzep	do 4 dni	1
151.	Chlamydia trachomatis IgM	Krew na skrzep	do 4 dni	1
152.	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgG	Krew na skrzep	do 4 dni	6
153.	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgM	Krew na skrzep	do 4 dni	6
154.	Krzusiec (Bordetella pertussis) IgA	Krew na skrzep	do 4 dni	3
155.	Helicobacter pylori IgG	Krew na skrzep	1 dzień	30
156.	Helicobacter pylori IgA	Krew na skrzep	do 6 dni	25
157.	Helicobacter pylori w kale	kat	do 2 dni	10

158.	Helicobacter pylori w kale (antygen met. CLIA)	kął					2	
159.	Odra (Morbilli virus) IgG	Krew na skrzep	do 5 dni				1	
160.	Odra (Morbilli virus) IgM	Krew na skrzep	do 5 dni				1	
161.	Ospa (Varicella zoster virus) IgG	Krew na skrzep	do 5 dni				1	
162.	Ospa (Varicella zoster virus) IgM	Krew na skrzep	do 5 dni				1	
163.	Świnka (Myxovirus parotitis) IgG	Krew na skrzep	do 5 dni				1	
164.	Świnka (Myxovirus parotitis) IgM	Krew na skrzep	do 5 dni				1	
165.	Borelioza IgG	Krew na skrzep	1 dzień				23	
166.	Borelioza IgM	Krew na skrzep	1 dzień				23	
167.	Borelioza IgG met. western-blot	Krew na skrzep	do 4 dni				8	
168.	Borelioza IgM met. western-blot	Krew na skrzep	do 4 dni				6	
169.	Parwovirus B19 IgG	Krew na skrzep	do 4 dni				1	
170.	Parwovirus B19 IgM	Krew na skrzep	do 4 dni				1	
171.	Yersinia enterocolitica i pseudotuberculosis IgG, IgM, IgA met. ELISA	Krew na skrzep	do 7 dni				2	
172.	Przeciwiata przeciw gliście ludzkiej IgG	Krew na skrzep	do 7 dni				3	
173.	Candida – antygen krążący	Krew na skrzep	do 4 dni				1	
174.	Candida albicans IgG	Krew na skrzep	do 7 dni				1	
175.	Candida albicans IgM	Krew na skrzep	do 7 dni				1	
176.	Candida albicans IgA	Krew na skrzep	do 7 dni				1	
177.	Candida spp. przeciwiata anty-mannanowe, ilościowo	Krew na skrzep	do 10 dni				1	
178.	Aspergillus – antygen krążący	Krew na skrzep	do 4 dni				1	
179.	Aspergillus fumigatus IgG	Krew na skrzep	do 7 dni				1	
180.	Aspergillus fumigatus IgM	Krew na skrzep	do 7 dni				1	
181.	Aspergillus fumigatus IgA	Krew na skrzep	do 7 dni				1	
182.	PP1 test przesiewowy (ANA1) met. IIF	Krew na skrzep	do 3 dni				2	
183.	P/c p. antygenom cytoplazmy neutrofilów ANCA (pANCA i cANCA), met. IIF	Krew na skrzep	do 4 dni				1	
183.	IgE całkowite	Krew na skrzep	1 dzień				30	
184.	Panel alergenów pokarmowych met. Immunoblot – 21 alergenów	Krew na skrzep	do 3 dni				4	

185.	Panel alergenów oddechowych met. Immunoblot – 21 alergenów	Krew na skrzep	do 3 dni				5	
186.	G. lamblia – antygen w kale met. ELISA	kal	do 2 dni				6	
187.	Pasożyty w kale (1 ozn.)	kal	do 3 dni				12	
188.	Krew utajona w kale (bez diety)	kal	do 2 dni				10	
189.	Krew utajona w kale met. ilościową (FIT-OC)	kal	do 5 dni				1	
190.	Kalprotektyna w kale met. ELISA	kal	do 4 dni				3	
191.	Etanol, ilościowo	Krew na skrzep	1 dzień				15	
192.	Kwas walproinowy, ilościowo	Krew na skrzep	do 2 dni				15	
193.	Grupa krwi	EDTA	1 dzień / do 2 godzin				43	
194.	P/c. odpornościowe (dawniej t. Coombsa)	EDTA	1 dzień / do 2 godzin				3	
195.	Proba zgodności serologicznej (1 jednostka)	EDTA	1 dzień / do 2 godzin				2	
196.	Proba zgodności serologicznej (2 jednostki)	EDTA	1 dzień / do 2 godzin				10	
197.	Sporal A (4 krążki)	test Sporal A	do 8 dni				24	
198.	Badanie jalowości materiałów	wymaz / płytka odciskowa	do 5 dni				8	
199.	Antybiogram						16	
200.	Mocz – posiew	mocz	do 4 dni				25	
201.	Wymaz z gardła – posiew	wymaz z gardła	do 4 dni				3	
202.	Wymaz z nosa – posiew	wymaz z nosa	do 3 dni				2	
203.	Płwocina – posiew	płwocina	do 5 dni				20	
204.	Aspirat z oskrzeli – posiew	aspirat z oskrzeli	do 5 dni				5	
205.	Popłuczyny oskrzelowo-pęcherzykowe BAL posiew	BAL	do 5 dni				2	
206.	Płyn z jamy opłucnej – posiew tlenowy	płyn z jamy opłucnej	do 5 dni				1	
207.	Wymaz z rany – posiew tlenowy	wymaz z rany	do 6 dni				2	

208.	Płyn z jam ciała – posiew tlenowy	płyn z jam ciała	do 6 dni	1			
209.	Ropa – posiew tlenowy	ropa	do 6 dni	1			
210.	Krew – posiew tlenowy	krew	do 5 dni	1			
211.	Krew – posiew beztlenowy	krew	do 6 dni	1			
212.	Ropa – posiew beztlenowy	ropa	do 6 dni	1			
213.	Płyn z jamy opłucnej – posiew beztlenowy	płyn z jamy opłucnej	do 6 dni	1			
214.	Płyn z jamy ciała – posiew beztlenowy	płyn z jamy ciała	do 6 dni	1			
215.	Mykogram			2			
216.	Płwocina – posiew mykologiczny	płwocina	do 7 dni	6			
217.	Wymaz z jamy ustnej – posiew mykologiczny	wymaz z jamy ustnej	do 7 dni	1			
218.	Kał - posiew	kał	do 5 dni	1			
219.	Kał w kierunku Salmonella i Shigella	kał	do 3 dni	2			
220.	Clostridium difficile – antygen GDH i toksyna A/B w kale	kał	1 dzień	30			
221.	Wymaz z odbytu – przesiewowe badanie bakteriologiczne w kierunku patogenów alarmowych, w tym CPE	Wymaz z odbytu / kał	do 24 godzin informacja telefoniczna o podejrzeniu CPE ; do 48 godzin informacja telefoniczna o wyhodowaniu CPE ; wynik do 4 dni	20			
222.	Inny materiał – posiew tlenowy i/lub beztlenowy	Inny materiał	do 5 dni	1			
				RAZEM			
							Odległość mierzona w km od siedziby Zleceniodawcy do najbliższego Medycznego Laboratorium Diagnostycznego wykonującego badania wynosi w km

*Zamawiający: Małopolski Szpital Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły w Jaroszewcu

UMOWA - projekt
zawarta w dniu w Jaroszowcu, zwana dalej „Umową”

na podstawie art.26 ust.4a Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej pomiędzy:

Małopolskim Szpitalem Chorób Płuc i Rehabilitacji im. Edmunda Wojtyły, z siedzibą w Jaroszowcu przy ul. Kolejowej 1a, 32-310 Jaroszowiec
Zarejestrowanym w Sądzie Rejonowym dla Krakowa – Śródmieścia w Krakowie Wydział XII Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000030254 i wpisanym w Księdze Rejestrowej podmiotu leczniczego, nr księgi 000000006132, prowadzonym przez Wojewodę Małopolski
NIP: 637 126 58 36, REGON: 000294214

Telefon: 32 6428090, 32 6428031

Fax: 32 6428100

reprezentowanym przez:

Dyrektora- Krzysztofa Grzesika

Informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru przedsiębiorców pobrana na podstawie art. 4 ust. 4aa ustawy z dnia 20 sierpnia 1997 r. o Krajowym Rejestrze Sądowym (Dz. U. z 2007 r. Nr 168, poz.1186, z późn. zm.) stanowi Załącznik nr 7 do Umowy.

zwanym dalej „Zleceniodawcą”

a

.....

Telefon:

Fax:

reprezentowaną przez:

.....

zwanego dalej „Zleceniobiorcą”

zwanymi dalej łącznie „Stronami” zaś każde z osobna „Stroną”

Strony zgodnie postanowiły, co następuje:

§1.

[Oświadczenia Stron]

1. Zleceniobiorca oświadcza, że:

- 1) jest w pełni umocowany oraz uprawniony do zawarcia i wykonania całodobowo świadcząc dostępność przez 24 godziny przez 7 dni w tygodniu przedmiotu niniejszej Umowy jak i wykonania zobowiązań z niej płynących, oraz że zawarcie i wykonanie umowy nie naruszy ani nie spowoduje naruszenia praw osób trzecich,
- 2) posiada stosowne kompetencje, kwalifikacje, doświadczenie oraz infrastrukturę niezbędne do realizacji przedmiotu niniejszej Umowy, oraz
- 3) przez okres obowiązywania Umowy będzie stosował się w pełni do obowiązujących przepisów prawa oraz właściwych norm i standardów dotyczących realizacji przedmiotu niniejszej Umowy,
- 4) jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej, o której mowa w art. 25 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r., o działalności leczniczej (Dz.U.2022.633 z późn. zm.),

- 5) Medyczne Laboratorium Diagnostyczne (MLD) posiada wpis w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą oraz wpis do ewidencji Krajowej Izby Diagnostów Laboratoryjnych, działalność zgodna z obowiązującą Ustawą o Działalności Leczniczej oraz Ustawą o Diagnostyce Laboratoryjnej.
2. Zleceniobiorca przyjmuje pełną odpowiedzialność z tytułu niewłaściwego lub nieterminowego wykonywania badań będących przedmiotem umowy, a ponadto spełnia niżej wymienione warunki:

1/ zobowiązuje się wykonywać Badania (Załącznik nr 2 do Zapytania ZO/06/2024) MLD z najwyższą starannością, zgodnie z zasadami współczesnej wiedzy medycznej, technicznej, analitycznej, zasadami dobrej praktyki laboratoryjnej, zgodnie z przepisami Kodeksu Etyki Diagnosty Laboratoryjnego oraz zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, w szczególności rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych.

2/ zobowiązuje się , że badania laboratoryjne wykonywane będą przez osoby posiadające uprawnienia i kwalifikacje zawodowe niezbędne do wykonywania świadczeń zdrowotnych w zakresie medycznej diagnostyki laboratoryjnej

3/ posiada Laboratorium wpisane do ewidencji prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych, które:

a/ spełnia standardy jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych,

b/ posiada wykaz badań wraz z stosowaną metodyką badawczą oraz czasem oczekiwania na wynik,

c/ posiada opracowane procedury pobrania i transportu materiału do badań, które udostępni w zapytaniu ofertowym (dopuszczalna wersja elektroniczna i/ lub link do dedykowanej strony internetowej),

d/ posiada ponadto dokumenty opisujące: procedury badawcze, opis procesu badawczego, nadzór nad jakością badań, formułowanie, zatwierdzanie i wydawanie sprawozdań z badań,

e/ poddaje się wewnętrznej i zewnętrznej laboratoryjnej kontroli jakości badań,

f/ posiada certyfikaty z zewnętrznej oceny w ramach międzylaboratoryjnej oceny jakości badań organizowanej przez Centralny Ośrodek Jakości Badań w Diagnostyce Laboratoryjnej i załączy do oferty kopie (za zgodność z oryginałem) – ostatnie wyniki kontroli POLMICRO za 2023 rok i 3 wybrane kontrole z hematologii, biochemii, koagulologii za 2023/2024 rok, co najmniej jedną kontrolę z serologii i immunochemii za 2023/2024 rok,

4/ posiada Laboratorium, w którym jest wdrożony i doskonalony system zarządzania jakością zgodnie z normą ISO 9001:2015 lub nowszą,

5/ zobowiązuje się, że sprzęt, odczynniki i aparatura wykorzystywane przy wykonywaniu badań laboratoryjnych będą spełniały wymagania określone w obowiązujących w tym zakresie przepisach prawa, w tym zwłaszcza przepisach ustawy z dnia 7 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych, jak również pomieszczenia, wykorzystywane do realizacji badań, będą spełniały wymagania zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa w tym zakresie

6/ zobowiązuje się do wykonywania badań przy użyciu materiałów i odczynników dopuszczonych do obrotu i spełniających wymagania określone w przepisach szczególnych.

7/ zapewnia dostępność badań przez 24 godziny przez 7 dni tygodnia. Zapewnia dostępność Diagnosty Laboratoryjnego do ewentualnych konsultacji, pytań w sprawie badań diagnostycznych (dostępność w czasie pracy Laboratorium).

8/ zobowiązuje się przyjmując próbki do „badania na cito” przez 24 godziny 7 dni w tygodniu, które zamawiający dostarcza do siedziby Laboratorium własnym transportem z zachowaniem procedur pobrania i transportu próbek, obowiązujących w MLD wykonującym badania laboratoryjne dla Zamawiającego.

9/ zobowiązuje się wykonać badania zleczone w „trybie cito” do godziny od czasu dostarczenia próbek przez Zamawiającego.

10/ powiadamia telefonicznie Zlecającego badania o wartościach krytycznych, innych nieprawidłowościach związanych np. z błędami na etapie pobrania próbki, bez zwłoki czasowej (w trybie jak najszybszym od momentu stwierdzenia nieprawidłowości).

11/ powiadamia telefonicznie Zlecającego badania o podejrzeniu wykrycia patogenu alarmowego z zleconych do wykonania posiewów bakteriologicznych. W przypadku podejrzenia obecności pałeczek jelitowych wytwarzających karbapenemazy (CPE) Wykonujący powiadamia telefonicznie Zleceniodawcę badania do 24 godzin od momentu stwierdzenia podejrzenia.

12/ przesyła do 10 – tego dnia miesiąca Raport o błędach dotyczących próbek, Zleceń na badania za poprzedni miesiąc.

13/ przesyła do 10-tego dnia miesiąca Zestawienie posiewów mikrobiologicznych z badań zleconych do Wykonywania oraz raport o stwierdzonych patogenach alarmowych (w tym CPE) za poprzedni miesiąc do siedziby Zlecającego badania.

14/ powiadamia Zlecającego badania o wszelkich zmianach, które mogą bezpośrednio lub pośrednio wpłynąć na jakość wykonywanych badań, np. zmiany w procedurach pobierania i transportu materiału do badań, zmiany dotyczące komunikacji między laboratorium a klientem.

15/ Zleceniobiorca odbiera próbki od Zlecającego badania od poniedziałku do piątku w godz. 8:30 – 9:00 i zobowiązuje się dostarczyć próbki w jak najkrótszym czasie do MLD wykonującego badanie, zapewniając odpowiednie warunki transportu próbek oraz właściwy czas transportu próbek, nie mające negatywnego wpływu na jakość oznaczanych analitów w próbkach.

16/ Zleceniobiorca zapewnia podgląd „online” wyników badań na wskazanej platformie / stronie Wykonującego wraz z możliwością wydruku wyników badań.

17/ Zleceniobiorca dostarcza wyniki badań do Zamawiającego codziennie od poniedziałku do piątku o godz. 8:30 – 9:00.

18/ Zleceniobiorca zapewnia że, wyniki badań będą spełniać wymagania Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych oraz Rozporządzeniem Ministra Zdrowia w sprawie rodzajów, zakresu i wzorów dokumentacji medycznej oraz sposobu jej przetwarzania a w szczególności wynik badania musi być prawidłowo autoryzowany, tj. opatrzony pieczęcią i podpisem uprawnionego diagnosty.

19/ Laboratorium Zleceniobiorcy zobowiązuje się odnotowywać przez Diagnostę Laboratoryjnego na formularzu ZLB-1 informacji dotyczącej powodu wykonania badania mikrobiologicznego. Jednocześnie Zlecający badanie zobowiązuje się zaznaczać powód badania na Zleceniu Badania Bakteriologicznego, przekazywanego do Wykonującego badania.

20/ Zleceniobiorca powiadomi Zleceniodawcę badań o podwykonawcach badań laboratoryjnych z oświadczeniem, że Podwykonawca spełnia wymagania prawne dla Medycznych Laboratoriów Diagnostycznych

§2.

[Przedmiot Umowy]

1. Przedmiotem niniejszej Umowy jest ustalenie zasad stałej współpracy między Stronami związanej z wykonywaniem całodobowo świadczeń zdrowotnych w zakresie diagnostyki laboratoryjnej, zleczanych przez Zleceniodawcę na rzecz Zleceniobiorcy, określonych wraz z indywidualnymi cenami netto w **Załączniku nr 1** do Umowy (dalej zwanych „**Badaniami**”).
2. Zleceniobiorca zobowiązuje się do wykonywania Badań, a Zleceniodawca zobowiązuje się do zapłaty ceny za Badania. Zleceniobiorca zastrzega sobie prawo do zmiany treści **Załącznika nr 1**, w polegającej na modyfikacji: zakresu świadczonych Badań, czasu oczekiwania na wynik wymaganego materiału do Badań, przy czym zobowiązuje się – o ile to tylko będzie możliwe – poinformować o tym fakcie Zleceniodawcę pisemnie, na 14 (słownie; czternaście dni) przed wprowadzeniem zmian. Za zachowanie formy pisemnej w powyższym zakresie uważa się również fax lub e-mail. Zmiany **Załącznika nr 1**, o których mowa powyżej, stanowią zmianę Umowy, jednakże dla swej ważności nie wymagają odrębnych aneksów. Zmiany **Załącznika nr 1** w zakresie cen mogą nastąpić wyłącznie w trybie określonym w § 5 poniżej.
3. Badania wykonywane są każdorazowo na podstawie skierowań wystawianych przez Zleceniodawcę na drukach dostarczonych przez Zleceniobiorcę. Zleceniobiorca zastrzega sobie prawo do aktualizacji druków.
4. Zleceniodawca zobowiązuje się do informowania Zleceniobiorcy o zleceniu mu wykonania Badań nie służących profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia, poprzez zlecenie ich na druku określonym w lit. b poniżej. Obsługa Badań, tj. wypełnianie druków skierowań na badania i dostarczanie wyników Badań objętych stawką VAT odbywa się wyłącznie w formie papierowej. Badania wykonywane będą każdorazowo na podstawie dwóch rodzajów skierowań wystawianych przez Zleceniodawcę na drukach dostarczonych przez Zleceniobiorcę są to:
 - a) druki skierowań przeznaczone do zlecenia badań nie objętych podatkiem VAT tj. służących profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia;
 - b) druki skierowań przeznaczone do zlecenia badań objętych podatkiem VAT, tj. nie służących profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia. Wzory druków skierowań na badania objęte podatkiem VAT zawarte są w załączniku nr do niniejszej umowy.
5. Ustalenia dotyczące zasad pobierania materiału do badań, transportu materiału oraz dostarczania wyników zawiera **Załącznik nr** do umowy Zleceniobiorca zastrzega sobie prawo do aktualizacji

tego załącznika. Zmiany załącznika, o którym mowa powyżej, stanowią zmianę Umowy, jednakże dla swej ważności nie wymagają odrębnych aneksów.

5. Zleceniodawca zobowiązuje się do udziału w szkoleniu przeprowadzonym przez Zleceniobiorcę. Oświadczenie o uczestnictwie w szkoleniu stanowi **Załącznik nr 4** do niniejszej Umowy.
6. Na wniosek Zleceniodawcy, Zleceniobiorca wystawi i doręczy Zleceniodawcy karty dostępowe umożliwiające wgląd do wyników zleconych badań dla wskazanych przez Zleceniodawcę lekarzy. Zleceniobiorca zobowiązuje się zapewnić aby korzystanie przez lekarzy z kart dostępowych odbywało się z poszanowaniem przepisów obowiązujących w odniesieniu do dokumentacji medycznej oraz ochrony danych osobowych. Zleceniobiorca odbiór kart kwituje na protokole ich przekazania. Szczegółowe regulacje dotyczące korzystania z kart załączone będą do kart dostępowych.
7. Zleceniodawca oświadcza, że badania objęte **Załącznikiem nr 1** do niniejszej Umowy zlecał będzie wyłącznie Zleceniobiorcy. W przypadku potrzeby wprowadzenia nowych badań nie wykazanych w **Załączniku nr 1** do niniejszej Umowy, ceny za takie badanie będą ustalane w drodze negocjacji. Zamówienie świadczeń medycznych z zakresu diagnostyki laboratoryjnej w zakresie badań spoza **Załącznika nr 1** do niniejszej Umowy u podmiotów trzecich jest możliwe wyłącznie pod warunkiem, iż ich wykonanie zostanie w pierwszej kolejności zaproponowane Zleceniobiorcy.

§3.

[Podwykonawcy]

1. Badania określone w § 1 powyżej będą wykonywane w jednostkach organizacyjnych Zleceniobiorcy.
2. Zleceniobiorca zastrzega sobie prawo wykonywania niektórych badań specjalistycznych, u podwykonawców, za których działania i zaniechania ponosi odpowiedzialność jak za działania własne.

§4.

[Zobowiązania Zleceniobiorcy]

1. Zleceniobiorca zobowiązuje się w szczególności do:
 - a) Prowadzenia rzetelnie i zgodnie z obowiązującymi przepisami dokumentacji medycznej związanej z udzielanymi świadczeniami oraz rejestracji zgłaszających się osób skierowanych przez Zleceniodawcę;
 - b) Przechowywania dokumentacji określonej w pkt. 1) powyżej, na zasadach określonych w Ustawie z dnia 6 listopada 2008 roku o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (tj. z dnia 24 stycznia 2012 r. Dz.U. z 2012 r. poz. 159 z późn. zm.), to jest między innymi skierowań na badania lub zleceń lekarza przez okres 5 lat od końca roku kalendarzowego, w którym udzielono świadczenia będącego przedmiotem skierowania lub zlecenia;
 - c) Poddania się kontroli Zleceniodawcy w zakresie wykonywania postanowień niniejszej Umowy w uzasadnionych sytuacjach, w sposób i na zasadach każdorazowo odrębnie uzgodnionych przez Strony. Kontrole przeprowadzane będą na pisemny wniosek Zleceniodawcy skierowany do Zleceniobiorcy przy współdziałaniu upoważnionych przez Strony przedstawicieli;
 - d) Posiadania ubezpieczenia od odpowiedzialności cywilnej w zakresie określonym w art. 25 ust. 1 Ustawy z dnia 15.04.2011 roku o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r. Dz.U.2022.633 z późn.zm. przez cały okres obowiązywania Umowy.
 - e) Prowadzenia dokumentacji medycznej i sprawozdawczości zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa, Ponadto, Zleceniobiorca zobowiązuje się dostarczyć wraz z zawartą umową aktualnie obowiązujące:
 - f) Zasady wypełnienia zleceń na badania laboratoryjne,
 - g) Wzory obowiązujących zleceń na badania laboratoryjne,
 - h) Zasady przygotowania pacjenta do badań, zasady pobierania materiału do badań oraz przechowywania i transportu materiałów do badań laboratoryjnych,
 - i) Listę osób upoważnionych ze strony Zleceniobiorcy do odbioru i transportu próbek do badań oraz wyników z badań laboratoryjnych,**oraz niezwłocznie informować Zleceniobiorcę o wprowadzonych zmianach do dokumentów, o których mowa w ust. 1 litery f) – j).**
2. Zleceniobiorca zapewnia, że Badania wykonywane będą z należytą starannością przez osoby wykonujące zawód medyczny lub inne osoby, posiadające odpowiednie kwalifikacje i uprawnienia do wykonywania badań przy użyciu aparatury medycznej, urządzeń i sprzętu spełniającego wymagania określone

w odrębnych przepisach, posiadających odpowiednie certyfikaty i atesty w pomieszczeniach spełniających i odpowiadających wymaganiom określonym w odrębnych przepisach. Minimalna liczba osób udzielających świadczeń będących przedmiotem umowy wynosi 1.

3. Strony zgodnie potwierdzają, że udzielanie świadczeń zdrowotnych na podstawie niniejszej Umowy odbywa się z uwzględnieniem zasady priorytetowego charakteru udzielania świadczeń pacjentom znajdującym się w stanie bezpośredniego zagrożenia życia lub zdrowia oraz przy uwzględnieniu zasady nadrzędności bezpieczeństwa pacjentów.
4. Zleceniodawca ma możliwość wglądu (sprawdzenia) realizacji zleceń przyjętych w danym dniu poprzez system elektroniczny Zleceniobiorcy, do którego dostęp posiadają upoważnieni pracownicy Zleceniodawcy. Każdorazowo w przypadku zaistniałych niezgodności związanych z pobraną próbą do badań w danym dniu Zleceniodawca jest natychmiast informowany telefonicznie przez Zleceniobiorcę.
5. Zleceniobiorca zobowiązany jest do zarejestrowania niniejszej umowy bez udziału Zleceniodawcy w systemie obsługi potencjału (Portal Świadczeniodawcy).

§5.

[Wynagrodzenie]

1. Zleceniobiorca zobowiązuje się do wykonania Badań dla Zleceniodawcy po cenach ujętych w **Załączniku nr 1 (OFERTA)** do niniejszej Umowy. Zmiana cen wymaga sporządzenia aneksu do Umowy, z zastrzeżeniem ust. 2 poniżej. Powyższa gwarancja nie dotyczy cen Badań zlecanych podwykonawcom.
2. Ceny jednostkowe usług ulegają zmianie:
 - a) w przypadku zmiany obowiązującej stawki podatku VAT na komponenty kosztowe, jeżeli zmiana ta wpływać będzie na wysokość cen jednostkowych usług z chwilą wprowadzenia takiej zmiany na podstawie obowiązujących przepisów prawa;
 - b) w przypadku obciążenia podatkiem VAT usług będących przedmiotem niniejszej Umowy, z chwilą wprowadzenia takiej zmiany na podstawie obowiązujących przepisów prawa;
3. Zleceniobiorca za wykonane Badania będzie obciążał Zleceniodawcę fakturą wystawianą w miesięcznych okresach rozliczeniowych.
4. Zleceniodawca zobowiązuje się do zapłaty Zleceniobiorcy należności **w terminie do 30** (słownie: trzydzieści) dni od daty odbioru faktury przez Zleceniodawcę.
5. Płatność nastąpi w formie przelewu na konto bankowe Zleceniobiorcy wskazane na fakturze. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku Zleceniodawcy.
6. Zleceniobiorcy przysługuje prawo do żądania zapłaty odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych w przypadku zwłoki z zapłatą wynagrodzenia przez Zleceniodawcę.

§6.

W przypadku niedotrzymania przez Zleceniodawcę terminu płatności określonego w § 5, co najmniej 3 (trzech) faktur (w całości lub części), wszelkie zleczone Badania wykonywane będą przez Zleceniobiorcę, pod warunkiem zapłaty przez Zleceniodawcę za te Badania w chwili złożenia zlecenia ich wykonania, do dnia uregulowania wszelkich zaległości przez Zleceniodawcę. W przeciwnym wypadku Zleceniobiorca ma prawo do odmowy wykonywania Badań.

§7.

1. Zleceniobiorca Zleceniodawcy przedłoży każdorazowo wraz z fakturą załącznik obejmujący wykaz osób/pacjentów, które skorzystały z poszczególnych rodzajów badań analitycznych i mikrobiologicznych wraz z wykazem badań i zaznaczeniem, z którego oddziału szpitalnego.
2. Wszelkie reklamacje związane z fakturą muszą być zgłaszane w formie pisemnej w ciągu 20 dni od daty wystawienia faktury, pod rygorem utraty uprawnień przez Zleceniodawcę w tym zakresie.
Za formę pisemną w zakresie reklamacji uznaje się również przesłanie reklamacji faxem lub e-mailem. Zleceniobiorca przechowuje zlecenia wystawione przez Zleceniodawcę i udostępni je do wglądu w siedzibie Zleceniobiorcy na wniosek Zleceniodawcy.

§8.

1. Zleceniodawca przewiduje **szacunkową wartość umowy w okresie jej obowiązywania na kwotę złotych** **zł brutto** (słownie:.....), przy czym kwota ta, nie stanowi zobowiązania dla Zleceniodawcy do zlecenia wykonania większej ilości badań, ani podstawy dochodzenia roszczeń odszkodowawczych przez Zleceniobiorcę w przypadku faktycznego zmniejszenia ilości zleconych badań.

2. Zleceniodawca zobowiązuje się do zapłaty za wykonane przez Zleceniobiorcę świadczenia wg oferty cenowej stanowiącej załącznik nr 1 do niniejszej umowy – przedstawiającej pojedynczy koszt każdego z badań.
3. Należność za świadczenie usług będzie wyliczona, jako suma iloczynów ilości wykonanych badań i ceny jednostkowej badania.
4. **Niniejsza Umowa obowiązuje od dnia na czas określony do dnia r.**
5. Niniejsza Umowa może być wypowiedziana z jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia w trybie wskazanym w ust. 9 pkt.3.
6. Umowa może być rozwiązana ze skutkiem natychmiastowym przez Zleceniodawcę w przypadku stwierdzenia przez Zleceniodawcę istotnych uchybień dotyczących trybu, zakresu i jakości świadczeń udzielanych przez Zleceniobiorcę, pod warunkiem wezwania Zleceniobiorcy na piśmie do zaprzestania naruszeń w terminie nie krótszym niż 21 dni, ze szczegółowym wskazaniem przedmiotu takich naruszeń. Brak wezwania, o którym mowa w zdaniu poprzednim powoduje, iż oświadczenie o rozwiązaniu umowy złożone przez Zleceniodawcę jest bezskuteczne.
7. Niniejsza Umowa może być rozwiązana ze skutkiem natychmiastowym przez Zleceniobiorcę w przypadku zwłoki w płatności przez Zleceniodawcę 2 (słownie: dwóch) faktur (w całości lub części) po uprzednim pisemnym wezwaniu Zleceniodawcy do uregulowania zaległości i bezskutecznym upływie wyznaczonego w tym piśmie, co najmniej 14 dniowego terminu.
8. W przypadku rozwiązania Umowy za wypowiedzeniem lub rozwiązania Umowy ze skutkiem natychmiastowym, Zleceniobiorca zobowiązany jest wykonać badania analityczne i mikrobiologiczne z materiałów do Badań odebranych od Zleceniodawcy przed datą rozwiązania umowy lub datą upływu okresu wypowiedzenia, a Zleceniodawca zobowiązuje się do zapłaty faktury wystawionej za te czynności.
9. Niniejsza umowa ulega rozwiązaniu:
 - 1) z upływem czasu, na który była zawarta,
 - 2) z dniem zakończenia udzielania określonych świadczeń zdrowotnych,
 - 3) wskutek oświadczenia jednej ze stron, z zachowaniem okresu wypowiedzenia, w przypadku, gdy druga strona narusza istotne postanowienia umowy a w szczególności w przypadku niskiej jakości wykonywanych usług, częstych awarii sprzętu i aparatury medycznej, stwierdzenia przez Zleceniodawcę w czasie przeprowadzonej kontroli innych uchybień i nieprawidłowości w zakresie wykonywania niniejszej umowy oraz innych okoliczności mających wpływ na prawidłową realizację umowy,
 - 4) wskutek oświadczenia jednej ze stron, bez zachowaniem okresu wypowiedzenia, w przypadku, gdy druga strona rażąco narusza istotne postanowienia umowy.

§9.

[Przetwarzanie Danych Osobowych]

1. Zleceniodawca oświadcza, że posiada uprawnienie do przetwarzania danych osobowych swoich pacjentów, danych osobowych przedstawicieli pacjentów, oraz danych osobowych lekarzy zlecających wykonanie Badań, co najmniej w zakresie potrzebnym do realizacji postanowień niniejszej Umowy.
2. Zleceniodawca powierza Zleceniobiorcy na podstawie art. 28 ogólnego 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 (Dz.Urz.UE.L Nr 119, (dalej „Rozporządzenie”) przetwarzanie danych osobowych pacjentów, danych osobowych przedstawicieli pacjentów oraz danych osobowych lekarzy zlecających wykonanie Badań przekazywanych wraz ze zleceniami, w formie papierowej wyłącznie w celu wywiązania się przez Zleceniobiorcę z obowiązków związanych z udzielanymi świadczeniami zdrowotnymi wskazanymi w § 2 ust 1 Umowy. Zleceniobiorca przyjmuje przetwarzanie danych osobowych w określonym powyżej zakresie i mając świadomość, iż są to tzw. dane szczególnej kategorii i zobowiązuje się do przetwarzania tych danych zgodnie z przepisami ww. Rozporządzenia i przepisów wykonawczych oraz do zachowania najwyższej staranności w zabezpieczeniu powierzonych mu danych osobowych.
3. Strony zgodnie postanawiają, że Zleceniodawca jest Administratorem w rozumieniu Ustawy powierzonych danych, które powierzył Zleceniobiorcy do przetwarzania zgodnie z ust 2 powyżej.

4. Zleceniobiorca może dokonać dalszego powierzenia (podpowierzenie) danych osobowych powierzonych przez Zleceniodawcę zgodnie z ust 2 powyżej, bez uprzedniej zgody Zleceniodawcy, jeżeli taka czynność będzie wymagana w celu właściwego wykonania obowiązków wynikających z niniejszej Umowy.

§10.

[Poufność]

1. Strony zobowiązują się, o ile co innego nie wynika z postanowień niniejszej Umowy i z zastrzeżeniem postanowień ust. 3 poniżej, do zachowania pełnej poufności i nie ujawniania osobom trzecim informacji dotyczących zawarcia niniejszej Umowy jak i informacji z niej wynikających, w szczególności dotyczących cennika, bez uprzedniej pisemnej zgody drugiej Strony (dalej „Informacje Poufne”). Informacje Poufne, których mowa powyżej stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa Stron w rozumieniu art. 11 ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 roku o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (Dz.U. Nr 47, poz. 211 z późn. zm.).
2. Zobowiązanie do poufności, o którym mowa w ust.1. powyżej, nie dotyczy informacji, które:
 - a) były powszechnie znane lub znajdowały się w posiadaniu drugiej Strony przed podpisaniem Umowy a nie były dostarczone bezpośrednio lub pośrednio przez Stronę ani nie stały się znane powszechnie lub znane drugiej Stronie w wyniku działań sprzecznych z prawem lub dobrymi obyczajami podjętych przez jakikolwiek podmiot inny niż Strona, której informacje dotyczą,
 - b) stały się powszechnie znane z innego powodu niż działanie lub zaniechanie Strony,
 - c) zostały nabyte przez Stronę od osoby trzeciej, będącej prawnie w posiadaniu takich informacji i niezobowiązanej bezpośrednio lub pośrednio do zachowania poufności wobec danej Strony,
 - d) Strona jest zobowiązana ujawnić, zgodnie z obowiązującym prawem odpowiednim władzom.
3. W okresie obowiązywania Umowy oraz 5 (pięciu) lat po jej rozwiązaniu lub wygaśnięciu, Strony zobowiązane są nie ujawniać ani nie przekazywać Informacji Poufnych, pośrednio ani bezpośrednio, osobom trzecim, nie kopiować, nie powielać ani w inny sposób nie reproduковать Informacji Poufnych ani nie wykorzystywać ich dla celów innych, niż wykonanie Umowy.
4. W przypadku naruszenia przez Stronę obowiązku nie ujawniania Informacji Poufnych, w okresie wskazanym w ust. 3 powyżej, druga Strona będzie uprawniona do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.
5. Strony obowiązane są zapewnić, by osoby mające dostęp do Informacji Poufnych przestrzegały zasad poufności wskazanych w niniejszej Umowie i odpowiedzialne są za działania tych osób z nią sprzeczne.

§11.

[Postanowienia końcowe]

1. Niniejsza Umowa stanowi jedyne i całościowe uregulowanie spraw będących jej przedmiotem i uchyla oraz zastępuje wszelkie wcześniejsze uzgodnienia i porozumienia zawarte między Stronami.
2. Jeżeli którekolwiek z postanowień niniejszej Umowy okaże się nieważne bądź nieskuteczne w całości lub w części nie wpływa to na ważność i skuteczność pozostałych postanowień Umowy. W takiej sytuacji Strony zobowiązują się do zawarcia aneksu do Umowy, zawierającego postanowienia zastępujące postanowienia nieważne, bądź bezskuteczne i umożliwiające osiągnięcie rezultatu gospodarczego identycznego lub podobnego, jak postanowienia pierwotne.
3. Wszelkie zmiany oraz uzupełnienia niniejszej Umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności, chyba, że Umowa wyraźnie stanowi inaczej. Forma pisemna pod rygorem nieważności
4. wymagana jest również przy wszelkich oświadczeniach składanych przy Umowie, w tym w szczególności dla oświadczenia o wypowiedzeniu niniejszej Umowy, jej rozwiązania ze skutkiem natychmiastowym oraz rozwiązania Umowy za porozumieniem Stron.
5. Nieważna jest zmiana postanowień zwartej umowy niekorzystnych dla Zleceniodawcy, jeżeli przy ich uwzględnieniu zachodziłaby konieczność zmiany treści oferty, na podstawie, której zawarto przedmiotową umowę, chyba, że konieczność wprowadzenia takich zmian wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy.
6. Zleceniobiorca nie może przenieść na osobę trzecią praw i obowiązków wynikających z umowy, chyba, że umowa stanowi inaczej.
7. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową obowiązywać będą postanowienia Kodeksu Cywilnego oraz odpowiednich aktów prawnych dotyczących diagnostyki laboratoryjnej.

8. Wszelkie spory wynikające z interpretacji postanowień niniejszej Umowy lub jej realizacji, Strony zobowiązują się rozstrzygać polubownie na drodze negocjacji, zaś w braku porozumienia właściwym będzie właściwy dla siedziby powoda.
9. Zleceniobiorca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości świadczenia będącego przedmiotem umowy na rzecz Zleceniodawcy, również w przypadku wystąpienia sytuacji kryzysowych, zagrożenia bezpieczeństwa państwa i w czasie wojny.
10. Zleceniobiorca nie może dokonać zbycia wierzytelności wynikających z niniejszej umowy bez zgody Zleceniodawcy wyrażonej na piśmie, pod rygorem nieważności.
11. W przypadku zmiany adresu Strony są zobowiązane w terminie 14 dni powiadomić drugą Stronę o nowym adresie. Zawiadomienie staje się skuteczne następnego dnia po jego doręczeniu drugiej Stronie. W przypadku braku zawiadomienia korespondencja dostarczona na poprzedni adres będzie uznana za doręczoną. Niezależnie od powyższego, za aktualny adres Strony będą uznawały także każdorazowy widniejący w rejestrze przedsiębiorców KRS lub w CEIDG w dacie nadania korespondencji adres Strony.
12. Osoby odpowiedzialne za prawidłową realizację umowy oraz sprawujące nadzór merytoryczny nad udzielaniem świadczeń, będących przedmiotem umowy:
 1. ze strony Zleceniodawcy - Dyrektor ds. medycznych Małgorzata Kasprzyk – Żyszczyńska
 2. Osobą odpowiedzialną za prawidłową realizację umowy ze strony Zleceniobiorcy i do kontaktów ze Zleceniodawcą jest.....
13. *W przypadku, gdy ze względu na stan niebezpieczeństwa spowodowany przez wirusa COVID –19 i rozprzestrzeniania się choroby zakaźnej u ludzi wywołanej tym wirusem powodujący, że wykonanie przedmiotu umowy będzie niemożliwe bądź nadmiernie utrudnione lub może powodować dla wielu osób zagrożenie ich życia i zdrowia lub stanowić inne zagrożenie dla bezpieczeństwa publicznego - Zamawiający może od umowy odstąpić w całości.*
14. *Oświadczenie o odstąpieniu od umowy z przyczyn opisanych w ust. 13 może zostać złożone w najpóźniej na miesiąc przed terminem realizacji przedmiotu umowy.*
15. *W przypadku złożenia oświadczenia o odstąpieniu od umowy z przyczyn opisanych w ust. 13 Zamawiający nie będzie zobowiązany do zapłaty Wykonawcy jakiegokolwiek wynagrodzenia, zwrotu poniesionych kosztów lub utraconych korzyści.*
16. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości usługi będącej przedmiotem umowy na rzecz Zamawiającego również w przypadku wystąpienia sytuacji kryzysowych, zagrożenia bezpieczeństwa państwa i w czasie wojny.

§12.

Zleceniobiorca wyraża zgodę na przeprowadzenie kontroli przez NFZ i na zasadach określonych w Ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz.U. Nr 210, poz. 2135) tj. z dnia 25 sierpnia 2008 r. (Dz.U. Nr 164, poz. 1027 z późn. zm.) w zakresie wynikającym z umowy zawartej pomiędzy Zleceniodawcą a dyrektorem Oddziału NFZ.

§13.

1. Odpowiedzialność za szkodę wyrządzoną przy udzielaniu świadczeń w zakresie udzielonego zamówienia ponoszą solidarnie Zleceniodawca i Zleceniobiorca, z zastrzeżeniem, że:
 - 1) Zleceniodawca odpowiada za przestrzeganie i zastosowanie procedur przedlaboratoryjnych, dostarczanych przez Zleceniobiorcę- procedur związanych z właściwym pobraniem materiału diagnostycznego do badań oraz właściwym przygotowaniem go do transportu.
 - 2) Zleceniobiorca ponosi odpowiedzialność za szkody wyrządzone przy udzielaniu świadczeń w zakresie objętym umową, a w szczególności z powodu niewykonania badania laboratoryjnego z przyczyn zależnych od Zleceniobiorcy i bez braku powiadomienia Zleceniodawcy o przeszkodzie w wykonywaniu badań laboratoryjnych/świadom niezabezpieczeniu właściwej procedury transportu , wykonania badania i opracowania sprawozdania z badania niewłaściwego wykonywania badań będących przedmiotem umowy, nieprawidłowych wyników spowodowanych nieprawidłowym działaniem aparatury laboratoryjnej lub nieprawidłowym użytkowaniem/serwisowaniem aparatury laboratoryjnej, przebiegu

- analizy, niewłaściwego zabezpieczenia w czasie transportu lub z powodu nieterminowego wykonywania przedmiotu niniejszej umowy.
2. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zleceniodawca może żądać od Zleceniobiorcy odszkodowania w formie kar umownych w następujących wysokościach:
 - 1) w razie opóźnienia w wykonaniu/przesłaniu wyników badań w wysokości do 1 % wartości brutto wykonanych badań, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,
 - 2) w razie nieodebrania materiału do badań w ustalonym terminie i w związku z tym koniecznością kolejnego pobierania materiału do badań - 1 % wartości brutto badań zleconych do wykonania z nieodebranego materiału.Jeżeli szkoda rzeczywista będzie wyższa niż kara umowna, Zleceniodawca będzie uprawniony do dochodzenia odszkodowania przekraczającego karę umowną, na zasadach ogólnych.
Kary umowne, o których mowa, w ust. 2 mogą być potrącane z należnego Zleceniodawcy wynagrodzenia.
 3. Strony, zgodnie przyjmują, że zarówno do zapisów dotyczących odpowiedzialności odszkodowawczej jak i innych naruszeń niniejszej umowy mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego.

Załączniki do Umowy stanowią jej integralną część. Są to:

- | | |
|----------------------------|---|
| Załącznik nr 1 – | <i>Wykaz badań i cennik indywidualny (OFERTA Zleceniobiorcy)</i> |
| Załącznik nr 2 – | <i>Zasady wypełniania skierowań i aktualne druki skierowań na badania nie objęte podatkiem Vat</i> |
| Załącznik nr 2 a - | <i>Aktualne druki skierowań na badania objęte podatkiem VAT</i> |
| Załącznik nr 3 – | <i>Zasady przygotowania pacjenta do badań, zasady pobierania materiału do badań, przechowywania i transportu materiałów do badań laboratoryjnych oraz dostarczania wyników badań;</i> |
| Załącznik nr 4 – | <i>Oświadczenie dotyczące szkolenia;</i> |
| Załącznik nr 5 - | <i>„Zasady stosowania oznakowania diagnostyki w Punktach pobrań kontrahenta”);</i> |
| Załącznik nr - | <i>Listę osób upoważnionych ze strony Zleceniobiorcy do odbioru i transportu próbek do badań i wyników z badań laboratoryjnych;</i> |
| Załącznik nr... - | <i>Polisa ubezpieczeń odpowiedzialności cywilnej,</i> |
| Załącznik nr ...- | <i>Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych.</i> |

§14.

Umowę sporządzono w 3 (trzech) jednobrzmiących egzemplarzach, (jednym) egzemplarzu dla Zleceniobiorcy i dwóch egzemplarzach dla Zleceniodawcy.

PODPISY STRON

ZLECENIOBIORCA

ZLECENIODAWCA

