

Otwock 30.10.2018 r.

I. UDZIELAJĄCY ZAMÓWIENIE:

Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej

Szpital Specjalistyczny MSWiA w Otwocku

ul. Bolesława Prusa 1/3

05-400 Otwock

SP ZOZ zaprasza do złożenia oferty na usługę związaną z wykonaniem badań laboratoryjnych dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpitala Specjalistycznego MSWiA w Otwocku.

Postępowanie konkursowe prowadzone będzie w oparciu o przepisy ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (tekst jednolity Dz. U. z 2018 poz. 160 z późn. zm.) oraz ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowane ze środków publicznych (tekst jednolity Dz.U. z 2018 r. poz. 1510 z późn. zm.).

II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA

Przedmiotem zamówienia jest usługa wykonywania badań laboratoryjnych dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpitala Specjalistycznego MSWiA w Otwocku

LP	Nazwa badania	Szacowana ilość badań w okresie 24 miesięcy
ANALITYKA		
1	Badanie ogólne moczu z oceną mikroskopową osadu	60
2	Mikroskopowy osad moczu	70
3	Badanie ogólne moczu	70
4	Opiaty i opioidy	10
5	Narkotyki - test	40
BIOCHEMIA		
1	Aminotransferaza alaninowa (ALT)	150
2	Aminotransferaza asparaginianowa (AST)	150
3	Amylaza w moczu	5
4	Amylaza w surowicy	70
5	Transaminazy	80
6	Benzodiazepiny w surowicy	20
7	Benzodiazepiny w moczu metoda EMIT	20
8	Białko C-reaktywne (CRP) - ilościowe	50
9	Białko do proteinogramu	2
10	Bilirubina całkowita w surowicy	150
11	Chlorki w surowicy	50
12	Cholesterol całkowity w surowicy	30
13	Cholesterol HDL w surowicy	10
14	Cholesterol LDL - wyliczany	10
15	Cholesterol LDL bezpośredni zmierzony	10

16	Fosfataza alkaliczna (ALP)	2
17	Gamma-glutamylotranspeptydaza (GGTP)	20
18	Glukoza	20
19	Glukoza w moczu	10
20	Kinaza kreatynowa (CK)	5
21	Kinaza kreatynowa-izoenzym sercowy (CK-MB) aktywna	5
22	Kreatynina w surowicy	100
23	Kwas moczowy w surowicy	20
24	Magnez w surowicy	10
25	Mocznik w surowicy	40
26	Potas w surowicy	150
27	Sód w surowicy	150
28	Jonogram NA + potas (pakiet)	150
29	Triglicerydy w surowicy	10
30	Wapń całkowity w surowicy	10
31	Żelazo w surowicy	10
32	Wolna trijodotyronina	10
33	Wolna tyroksyna	10
34	Lipaza	2
35	Lipidogram (CHOL., HDL, TG, LDL-wyl., WSKATER)	30
36	kw. walproinowy	30
37	Prokalcytonina PCT	6
38	Rozdział elektrof. Białek w surowicy (Proteinogram)	5
39	Proteinogram pakiet	5
40	Białko w moczu	20
HEMATOLOGIA		
1	Morfologia	200
2	Mikroskopowa ocena rozmazu krwi	200
3	Odczyn Biernackiego	20
4	Oznaczanie odsetka retikulocytów	10
5	Surowica własna	5
IMMUNOCHEMIA		
1	Wykrywanie RNA wirusa grypy typu A i/lub B oraz typowanie w kierunku grypy AH1N1 metodą Real Time -PCR	10
2	HBs - p/c przeciw HBs (WZW typu B)	10
3	Antygen IIBs	10
4	HCV-p/c przeciw HCV (WZW typu C)	10
5	HIV -wirus HIV test przesiewowy (p/c anty-HIV 1/2, antygenp24)	10
7	Troponina T	15
8	Tyreotropina (TSH) trzeciej generacji	50
9	Test kiłowy przesiewowy	2
10	Czynnik reumatoidalny	6
11	Toxoplazmoza gondi -p/c IgG	2
12	Toxoplazmoza gondi -p/c IgM	2
13	Boreloza -p/c IgG	4
14	Boreloza -p/c IgM	4
15	Wskaźnik aterogenności	4
16	CPS	2
17	ASO	6
18	Antygen PSA	4
KOAGULOLOGIA		

1	Czas kaolinowo - kefalinowy (APTT)	30
2	Czas protrombinowy (PT)/wskaźnik Quicka, INR	70
3	D-dimerty - met. ilościowa	15
4	Poziom fibrynogenu w osoczu krwi	6
BADANIA MIKROBIOLOGICZNE PODSTAWOWE		
UKŁAD WYDALNICZY		
1	Posiew moczu	10
2	Posiew w kierunku <i>Neisseria gonorrhoeae</i>	5
GÓRNE DROGI ODDECHOWE		
1	Posiew z gardła podstawowy	10
2	Posiew z gardła rozszerzony	10
3	Posiew z nosa podstawowy	10
4	Posiew z nosa rozszerzony	10
5	Posiew z jamy ustnej	2
UKŁAD POKARMOWY		
1	Posiew kału ogólny	15
2	Posiew w kierunku pałeczek <i>Salmonella i Shigella</i> (SS) dla celów sanitarno epidemiologicznych. Wykrywanie <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> u osób zdrowych w kale, wymazie z odbytnicy 3 krotne badanie (nosicielstwo - trzy próbki).	15
3	Posiew w kierunku SS dla celów sanitarno-epidemiologicznych (jedno oznaczenie). Wykrywanie <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> u osób chorych, osób ze styczności, ozdrowieńców i nosicieli w kale, wymazie z kału lub wymazie z odbytnicy.	20
4	Posiew kału w kierunku <i>E. coli</i> enteropatogennych (EPEC)	2
5	Posiew kału w kierunku pałeczek <i>Yersinia</i>	2
6	Badanie na nosicielstwo patogenów alarmowych (<i>Klebsiella pneumoniae</i>)	50
12	Posiew kału w kierunku patogenów alarmowych - Enterokoki	6
14	Posiew kału w kierunku <i>Campylobacter</i>	2
15	Wykrywanie toksyn A i B <i>Clostridium difficile</i>	2
14	Badanie w kierunku Rota- i Adenowirusów	30
17	Wykrywania krwi utajonej w kale (met. immunochemiczna)	5
SKÓRA/TK. PODSKÓRNA		
1	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany powierzchniowe	2
2	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany głębokie (złamania, oparzenia, zmiany ropne, rany kątane, stopa cukrzycowa)	2
BADANIE LEKOWRAZLIWOSCI		
1	Antybiogram podstawowy dla szczepów z moczu	5
2	Antybiogram podstawowy	5
3	Antybiogram rozszerzony	5

1. Udzielający zamówienia dostarcza materiał do badań do punktu odbioru badań u Przyjmującego zamówienie, oddalonego od siedziby Udzielającego zamówienie nie dalej niż 10 kilometrów we własnym zakresie w godzinach od 8:00 do 15:00 od poniedziałku do piątku. W soboty, niedziele i święta oraz poza wskazanymi godzinami materiały do badań Przyjmujący zamówienie będzie odbierał z siedziby Zamawiającego osobiście.
2. Przystępujący będzie zobowiązany do udostępniania wyników badań zgodnie z terminami

określonymi w formularzu ofertowym niezbędnymi do wykonania badań.

SZCZEGÓŁOWY OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA – Wykonywanie badań laboratoryjnych.

1. Przyjmujący zamówienie w zakresie realizowanej usługi dla Udzielającego zamówienie będzie wykonywał badania laboratoryjne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, a w szczególności spełniał wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z 23 marca 2006 r. (Dz. U. 2016 poz. 1665 ze zm.).
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do wykonania usługi z zawodową starannością, rzetelnością i zgodnie z obowiązującymi procedurami.
3. Przyjmujący zamówienie będzie spełniał standardy i wymagania określone przez Narodowy Fundusz Zdrowia i zobowiąże się do poddania kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie wykonywanej usługi dla Udzielającego zamówienie.
4. Laboratorium, w którym Przyjmujący zamówienie będzie wykonywał badania laboratoryjne określone w punkcie **II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA** czynne będzie przez 24 godziny 7 dni w tygodniu.
5. Przyjmujący zamówienie podejmie się wykonać odpłatnie badania laboratoryjne otrzymanego materiału na podstawie imiennych skierowań lub załączonej listy imiennej wraz z numerami PESEL, opatrzonej pieczętką i podpisem upoważnionego reprezentanta Udzielającego zamówienie.
6. Powtórzenie badania wykonanego niewłaściwie nastąpi na koszt Przyjmującego zamówienie z wyłączeniem materiału źle pobranego lub błędnie oznakowanego przez pracownika Udzielającego zamówienie.
7. Skierowania na wykonanie badań laboratoryjnych w wersji papierowej Udzielający zamówienie będzie przekazywał razem z próbkami badań.
8. Udzielający zamówienie pobiera materiał we własnym zakresie i znakuje go kodami kreskowymi.
9. Przyjmujący zamówienie wskaże miejsce, do którego Udzielający zamówienie będzie kierował próbki materiału do badań laboratoryjnych.
10. Udzielający zamówienie będzie dostarczał materiał do Przyjmującego zamówienie we własnym zakresie w godzinach od 8.00 do 15.00 od poniedziałku do piątku.
11. Przyjmujący zamówienie będzie odbierał od Udzielającego zamówienie materiał do wykonania badań we własnym zakresie i na własny koszt poza godzinami wskazanymi w punkcie **II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA** oraz w soboty, niedziele i święta.
12. Systemy zamknięte do pobrań materiału z krwi oraz systemy i próbki do pobrań materiału do badań laboratoryjnych określonych w punkcie **II. PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA** będzie

zapewniał Przyjmujący zamówienie. Udzielający zamówienie nie ponosi dodatkowych kosztów z tytułu dostarczania systemów do pobrań oraz probówek.

13. Wyniki badań znacznie odbiegające od normy, co może zagrażać zdrowiu i życiu pacjenta będą uznawane przez obie strony za pilne i Przyjmujący zamówienie będzie zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Udzielającego zamówienie telefonicznie na numer (22) 779 20 61 wew. 35.
14. Przyjmujący zamówienie udostępni Udzielającemu zamówienie niezwłoczny odbiór wyników badań za pomocą adresu strony internetowej laboratorium, w którym wykonywane będą badania Udzielającego zamówienie.
15. Przyjmujący zamówienie będzie niezwłocznie przekazywał Udzielającemu zamówienie w wersji papierowej oryginały wyników z wykonanych badań laboratoryjnych w miejscu wskazanym przez Przyjmującego zamówienie.
16. W przypadku awarii aparatury lub działania siły wyższej, Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie, do wykonania badań zgodnie z zamówieniem u innego Przyjmującego zamówienie, bez dodatkowych kosztów dla Udzielającego zamówienie.
17. W przypadku konieczności wykonania dodatkowych badań lub usług nie ujętych w punkcie II. **PRZEDMIOT ZAMÓWIENIA**, zapłata nastąpi wg cen obowiązujących u Wykonującego zamówienie.
18. Przyjmujący zamówienie dostarczy Udzielającemu zamówienie procedury w zakresie przygotowania pacjenta do pobrania badań laboratoryjnych, zasad pobierania materiału do badań, przechowywania, przygotowania próbek do transportu i zabezpieczenia próbek na czas transportu.
19. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do bezzwłocznego powiadomienia Udzielającego zamówienie o każdej zmianie/aktualizacji powyższych procedur.
20. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do przekazywania sprawozdań z wykonanych badań zleconych przez Udzielającego zamówienie w okresie roku.
21. Rozliczenie za wykonane badania laboratoryjne następować będzie na podstawie sporządzonej przez Przyjmującego zamówienie faktury VAT za okres jednego miesiąca do 7 dnia następnego miesiąca na podstawie wykazu/zestawienia wykonanych badań załączonych do faktury. Zapłata nastąpi w terminie 30 dni od daty dostarczenia Udzielającemu zamówienie prawidłowo wystawionej faktury.

TERMIN WYKONANIA ZAMÓWIENIA: od dnia 01.01.2019 r. do dnia 31.12.2020 r.

IV. ISTOTNE WARUNKI ZAMÓWIENIA:

1. Oferta powinna zostać sporządzona zgodnie ze wzorem stanowiącym **załącznik nr 1** – formularz ofertowy do niniejszego zapytania ofertowego oraz podpisany przez osobę/y uprawnioną/e do reprezentacji Przyjmującego zamówienie.
2. Jedynym kryterium oceny ofert będzie najniższa cena brutto spośród ofert nieodrzuconych i spełniających wszystkie wymagania określone przez Udzielającego zamówienie w treści ogłoszenia.
3. Cena określona w ofercie powinna obejmować wszystkie koszty niezbędne do prawidłowej realizacji przedmiotu zamówienia, w tym upusty i rabaty.
4. Przyjmujący zamówienie może złożyć tylko jedną ofertę, w której zaproponuje cenę z opisem badania, a także bez opisu badania.
5. Postępowanie jest prowadzone w języku polskim. Wszelkie dokumenty składane w trakcie postępowania sporządzone w języku obcym należy składać wraz z tłumaczeniem na język polski.
6. Dokumenty są składane w formie oryginału lub kopii poświadczonych za zgodność z oryginałem przez Przyjmującego zamówienie.
7. Wszelkie miejsca w ofercie, w których Przyjmujący zamówienie naniósł poprawki lub zmiany wpisywanej przez siebie treści muszą być parafowane przez osobę uprawnioną do reprezentacji Przyjmującego zamówienie.
8. Rozliczenie transakcji następować będzie przelewem na rachunek bankowy wskazany na fakturze lub rachunku w ciągu 30 dni od dnia otrzymania przez Udzielającego zamówienie prawidłowo wystawionej faktury VAT lub rachunku przez Przyjmującego zamówienie.
9. Przyjmujący zamówienie będzie związany ofertą przez okres 30 dni roboczych. Bieg terminu związania ofertą rozpoczyna się z upływem terminu składania ofert. Jeżeli Przyjmujący zamówienie, którego oferta została wybrana, uchyla się od zawarcia umowy w sprawie zamówienia, Udzielający zamówienie może wybrać ofertę najkorzystniejszą spośród pozostałych ofert, bez przeprowadzenia ich ponownej oceny.
10. Przed upływem terminu składania ofert, w szczególnie uzasadnionych przypadkach Udzielający zamówienie może zmodyfikować treść zapytania ofertowego. Dokonana modyfikacja zostanie niezwłocznie przekazana wszystkim oferentom, którzy otrzymali zapytanie ofertowe lub zgłosili się do Udzielającego zamówienie oraz zamieszczona na stronie internetowej Udzielającego zamówienie.
11. Udzielający zamówienie może zamknąć postępowanie bez wybrania żadnej oferty, w przypadku, gdy żadna ze złożonych ofert nie odpowiada warunkom określonym przez Udzielającego zamówienie.
12. Oferty złożone po terminie nie będą rozpatrywane.

13. Udzielający zamówienie może wezwać Przyjmującego zamówienie do wyjaśnień lub uzupełnień złożonej oferty w zakresie dokumentów dotyczących przedmiotu zamówienia.
14. Ofertę w postaci załącznika nr 1 do zapytania ofertowego (formularz oferty) należy złożyć do dnia **07 listopada 2018 r. do godz. 10:00** w Samodzielnym Publicznym Zakładzie Opieki Zdrowotnej Szpitalu Specjalistycznym MSWiA w Otwocku, przy ul. Bolesława Prusa 1/3 (SEKRETARIAT) lub na adres Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej Szpital Specjalistyczny MSWiA w Otwocku ul. Bolesława Prusa 1/3, 05 - 400 Otwock (decyduje data wpływu). Oferta musi być złożona w trwale zamkniętym opakowaniu zaadresowanym na adres Udzielającego zamówienie z napisem na kopercie „**Badania laboratoryjne**” oraz nazwą i dokładnym adresem Przyjmującego zamówienie wraz z numerami telefonów Przyjmującego zamówienie (dopuszcza się pieczętkę Przyjmującego zamówienie).
15. Udzielający zamówienie powiadomi o wyniku postępowania, zamieszczając stosowne ogłoszenie na stronie internetowej Udzielającego zamówienie.
16. W celu wykazania spełnienia przez Przyjmującego zamówienie warunków udziału w postępowaniu Udzielający zamówienie żąda załączenia do oferty:
 - 16.1. odpisu z właściwego rejestru lub z centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej, jeżeli odrębne przepisy wymagają wpisu do rejestru lub ewidencji,
 - 16.2. odpisu wpisu do ewidencji laboratoriów prowadzonej przez Krajową Izbę Diagnostów Laboratoryjnych.
17. Osobami uprawnionymi do kontaktu z Oferentami są:

Karolina Gąsowska tel.22 779-20-61 wew. 37, e-mail k.gasowska@zozmswia.pl

KLAUZULA INFORMACYJNA DLA KONTRAHENTÓW

1. SP ZOZ Szpital Specjalistyczny MSWiA w Otwocku oświadcza, iż jest administratorem danych osobowych w rozumieniu 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), zwanego dalej RODO, w odniesieniu do danych osobowych osób fizycznych reprezentujących kontrahenta oraz osób fizycznych wskazanych przez ten podmiot jako osoby do kontaktu/koordynatorzy/osoby odpowiedzialne za wykonanie Porozumienia/ Umowy/ Zamówienia itp.
2. SP ZOZ Szpital Specjalistyczny MSWiA w Otwocku informuje, że wyznaczył inspektora ochrony danych, o którym mowa w art. 37 - 39 RODO.
3. Dane kontaktowe inspektora ochrony danych w SP ZOZ Szpitalu Specjalistycznym MSWiA w Otwocku: kontakt.iod@zozmswia.pl.
4. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, będą przetwarzane przez SP ZOZ Szpital Specjalistyczny MSWiA w Otwocku na podstawie art. 6 ust.1 lit. f) RODO jedynie w celu i zakresie niezbędnym do wykonania zadań administratora danych osobowych związanych z realizacją Porozumienia/Umowy/Zamówienia w kategorii dane zwykłe – imię, nazwisko, adres zamieszkania, numer ewidencyjny PESEL, zajmowane stanowisko i miejsce pracy, numer służbowego telefonu, służbowy adres email.

5. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, nie będą przekazywane podmiotom trzecim o ile nie będzie się to wiązało z koniecznością wynikającą z realizacji Porozumienia/Umowy/Zamówienia itp.
6. Dane osobowe osób wskazanych w ust. 1 nie będą przekazywane do państwa trzeciego, ani organizacji międzynarodowej w rozumieniu RODO.
7. Dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, będą przetwarzane przez okres 10 lat od końca roku kalendarzowego w którym Umowa/Porozumienie/Zamówienie itp. została/o wykonana/ne, chyba że niezbędny będzie dłuższy okres przetwarzania np.: z uwagi na obowiązki archiwizacyjne, dochodzenie roszczeń itp.
8. Osobom, o których mowa w ust. 1, przysługuje prawo do żądania od administratora danych dostępu do ich danych osobowych, ich sprostowania, usunięcia lub ograniczenia przetwarzania lub wniesienia sprzeciwu wobec ich przetwarzania, a także prawo do przenoszenia danych.
9. Osobom, o których mowa w ust. 1, w związku z przetwarzaniem ich danych osobowych przysługuje prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego.
10. Podanie danych osobowych, o których mowa w ust. 1, jest wymagane do zawarcia Umowy/Porozumienia/Zamówienia. Odmowa podania danych osobowych skutkuje niemożnością zawarcia i realizacji Umowy/Porozumienia/Zamówienia. Wniesienie żądania usunięcia lub ograniczenia przetwarzania może skutkować (według wyboru SPZOZ Szpitala Specjalistycznego MSWiA w Otwocku) rozwiązaniem Umowy/Porozumienia/ Zamówienia itp. z winy kontrahenta. Wniesienie przez wyżej opisaną osobę fizyczną żądania jak w zdaniu drugim skutkuje obowiązkiem kontrahenta niezwłocznego wskazania innej osoby w jej miejsce.
11. W oparciu o dane osobowe osób, o których mowa w ust. 1, SP ZOZ Szpital Specjalistyczny MSWiA w Otwocku nie będzie podejmował zautomatyzowanych decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania w rozumieniu RODO.
12. Kontrahent zobowiązuje się poinformować wskazane przez siebie osoby fizyczne nie podpisujące Umowy/Porozumienia/Zamówienia itp., o których mowa w ust. 1, o treści niniejszej klauzuli informacyjnej.

**p.o. Zastępca Dyrektora
ds. Lecznictwa
SP ZOZ Szpitala Specjalistycznego
MSWiA w Otwocku
lek. Grażyna Żarnowiecka**

**/ niepotrzebne skreślić*

(pieczęć Przyjmującego zamówienie)

**Załącznik nr 1 do
Zapytania ofertowego**

FORMULARZ OFERTOWY

W odpowiedzi na ogłoszenie SP ZOZ zapytania ofertowego na usługę związaną z wykonaniem badań laboratoryjnych dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpitala Specjalistycznego MSWiA w Otwocku składamy niniejszą ofertę oświadczając, że akceptujemy w całości wszystkie warunki zawarte w zapytaniu ofertowym.

Nazwa Przyjmującego zamówienie:.....

Adres:

Tel/ Fax:

e-mail:

REGON: NIP:

Oferujemy/oferuję wykonanie ww. przedmiotu zamówienia zgodnie z warunkami zapytania ofertowego za kwotę:

LP	Nazwa badania	Szacowana ilość badań w okresie 24 miesięcy	Cena jednostkowa brutto	Czas oczekiwania na wynik w dniach
ANALITYKA				
1	Badanie ogólne moczu z oceną mikroskopową osadu	60		
2	Mikroskopowy osad moczu	70		
3	Badanie ogólne moczu	70		
4	Opiaty i opioidy	10		
5	Narkotyki - test	40		
BIOCHEMIA				
1	Aminotransferaza alaninowa (ALT)	150		
2	Aminotransferaza asparaginianowa (AST)	150		
3	Amylaza w moczu	5		
4	Amylaza w surowicy	70		
5	Transaminazy	80		
6	Benzodiazepiny w surowicy	20		
7	Benzodiazepiny w moczu metoda EMIT	20		
8	Białko C-reaktywne (CRP) - ilościowe	50		
9	Białko do proteinogramu	2		
10	Bilirubina całkowita w surowicy	150		
11	Chlorki w surowicy	50		
12	Cholesterol całkowity w surowicy	30		
13	Cholesterol HDL w surowicy	10		
14	Cholesterol LDL - wyliczony	10		
15	Cholesterol LDL bezpośredni zmierzony	10		

16	Fosfataza alkaliczna (ALP)	2		
17	Gamma-glutamylotranspeptydaza (GGTP)	20		
18	Glukoza	20		
19	Glukoza w moczu	10		
20	Kinaza kreatynowa (CK)	5		
21	Kinaza kreatynowa-izoenzym sercowy (CK-MB) aktywna	5		
22	Kreatynina w surowicy	100		
23	Kwas moczowy w surowicy	20		
24	Magnez w surowicy	10		
25	Mocznik w surowicy	40		
26	Potas w surowicy	150		
27	Sód w surowicy	150		
28	Jonogram NA + potas (pakiet)	150		
29	Triglicerydy w surowicy	10		
30	Wapń całkowity w surowicy	10		
31	Żelazo w surowicy	10		
32	Wolna trijodotyronina	10		
33	Wolna tyroksyna	10		
34	Lipaza	2		
35	Lipidogram (CHOL., HDL, TG, LDL-wyl., WSKATER)	30		
36	kwas walproinowy	30		
37	Prokalcytonina PCT	6		
38	Rozdział elektrof. Białek w surowicy (Proteinogram)	5		
39	Proteinogram pakiet	5		
40	Białko w moczu	20		
HEMATOLOGIA				
1	Morfologia	200		
2	Mikroskopowa ocena rozmazu krwi	200		
3	Odczyn Biernackiego	20		
4	Oznaczanie odsetka retikulocytów	10		
5	Surowica własna	5		
IMMUNOCHEMIA				
1	Wykrywanie RNA wirusa grypy typu A i/lub B oraz typowanie w kierunku grypy AH1N1 metodą Real Time -PCR	10		
2	HBs - p/c przeciw HBs (WZW typu B)	10		
3	Antygen IIBs	10		
4	HCV-p/c przeciw HCV (WZW typu C)	10		
5	HIV -wirus HIV test przesiewowy (p/c anty-HIV 1/2, antygenp24)	10		
7	Troponina T	15		
8	Tyreotropina (TSH) trzeciej generacji	50		
9	Test kiłowy przesiewowy	2		
10	Czynnik reumatoidalny	6		
11	Toxoplazmoza gondi -p/c IgG	2		
12	Toxoplazmoza gondi -p/c IgM	2		
13	Boreloza -p/c IgG	4		
14	Boreloza -p/c IgM	4		
15	Wskaźnik aterogenności	4		

16	CPS	2	
17	ASO	6	
18	Antygen PSA	4	
KOAGULOLOGIA			
1	Czas kaolinowo - kefalinowy (APTT)	30	
2	Czas protrombinowy (PT)/wskaźnik Quicka, INR	70	
3	D-dimerty - met. ilościowa	15	
4	Poziom fibrynogenu w osoczu krwi	6	
BADANIA MIKROBIOLOGICZNE PODSTAWOWE			
UKŁAD WYDALNICZY			
1	Posiew moczu	10	
2	Posiew w kierunku <i>Neisseria gonorrhoeae</i>	5	
GÓRNE DROGI ODDECHOWE			
1	Posiew z gardła podstawowy	10	
2	Posiew z gardła rozszerzony	10	
3	Posiew z nosa podstawowy	10	
4	Posiew z nosa rozszerzony	10	
5	Posiew z jamy ustnej	2	
UKŁAD POKARMOWY			
1	Posiew kału ogólny	15	
2	Posiew w kierunku pałeczek <i>Salmonella i Shigella</i> (SS) dla celów sanitarno epidemiologicznych. Wykrywanie <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> u osób zdrowych w kale, wymazie z odbytnicy 3 krotne badanie (nosicielstwo -trzy próbki).	15	
3	Posiew w kierunku SS dla celów sanitarno-epidemiologicznych (jedno oznaczenie). Wykrywanie <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> u osób chorych, osób ze styczności, ozdowieńców i nosicieli w kale, wymazie z kału lub wymazie z odbytnicy.	20	
4	Posiew kału w kierunku <i>E. coli</i> enteropatogennych (EPEC)	2	
5	Posiew kału w kierunku pałeczek <i>Yersinia</i>	2	
6	Badanie na nosicielstwo patogenów alarmowych (<i>Klebsiella pneumoniae</i>)	50	
12	Posiew kału w kierunku patogenów alarmowych - Enterokoki	6	
14	Posiew kału w kierunku <i>Campylobacter</i>	2	
15	Wykrywanie toksyn A i B <i>Clostridium difficile</i>	2	
14	Badanie w kierunku Rota- i Adenowirusów	30	
17	Wykrywania krwi utajonej w kale (met. immunochemiczna)	5	
SKÓRA/TK. PODSKÓRNA			
1	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany powierzchniowe	2	
2	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany głębokie (złamania, oparzenia, zmiany ropne, rany kłusane, stopa cukrzycowa)	2	
BADANIE LEKOWRAZLIWOSCI			

1	Antybiogram podstawowy dla szczepów z moczu	5		
2	Antybiogram podstawowy	5		
3	Antybiogram rozszerzony	5		

Oświadczenia i informacje dla Oferenta:

1. Formularz ofertowy musi być podpisany przez osobę lub osoby upoważnione do reprezentowania Przyjmującego zamówienie.
2. Oświadczamy, że:
 - 1) powyższe ceny zawierają wszystkie koszty jakie ponosi Udzielający zamówienie w przypadku wyboru niniejszej oferty;
 - 2) w cenie oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia;
 - 3) zdobyłem/liśmy* konieczne informacje do przygotowania oferty;
 - 4) zapoznałem(y)* się z treścią zapytania ofertowego i nie wnoszę/imy * do niej zastrzeżeń;
 - 5) oferujemy wykonanie w całości przedmiotu zamówienia w terminie od dnia 01.01.2019 r. do dnia 31.12.2020 r.;
 - 6) jeżeli nastąpią jakiegokolwiek znaczne zmiany przedstawione w naszych dokumentach załączonych do oferty, natychmiast powiadomimy o nich z Udzielającego zamówienie;
 - 7) faktury VAT/rachunki* będą płatne w terminie 30 dni od daty wpływu prawidłowo wystawionej faktury VAT/rachunku* do siedziby Udzielającego zamówienie;
 - 8) Przedmiot zamówienia (badania) będą wykonywane przez osoby posiadające odpowiednie kwalifikacje techniczne przy użyciu odpowiedniego zaplecza technicznego.
 - 9) Osoba wykonująca (badania/usługi) i nadzorująca wykonywanie tych badań będzie mieć kwalifikacje zgodne z powszechnie obowiązującymi przepisami prawa.
3. Integralną część oferty stanowią następujące dokumenty :
 - 1)
 - 2)
4. W przypadku osoby fizycznej, nieprowadzącej działalności gospodarczej lub będącej osobą fizyczną prowadzącą działalność gospodarczą i wykonującą zamówienie osobiście zobowiązuje się do złożenia wraz z ofertą oświadczenia Wykonawcy o wyrażeniu zgody na przetwarzanie danych osobowych do celów przeprowadzenia procedury zapytania ofertowego**.

.....
(miejscowość) (data)

.....
(podpis oraz pieczęć Przyjmującego zamówienie)

**/ niepotrzebne skreślić*

***/ oświadczenie powinno zostać wypełnione w przypadku, gdy Przyjmujący zamówienie jest osoba fizyczna*

Umowa Nr/2018 – wzór umowy

zawarta w dniur. w Otwocku pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Szpitalem Specjalistycznym MSWiA w Otwocku z siedzibą przy ul. Prusa 1/3, 05-400 Otwock, wpisanym do rejestru prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr: 0000177289, NIP: 532-10-17-768, Regon: 010158710, zwanym dalej Udzielającym zamówienie, reprezentowanym przez:

Dyrektora – Dariusza Kołodziejczyka

a

..... z siedzibą w przy ul. wpisaną do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Centralną Informację Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS, REGON....., NIP....., kapitał zakładowy....., zwaną dalej Przyjmującym zamówienie, reprezentowaną przez:

Panią/Pana*

lub

Panią/Panem prowadzącą/-ym działalność gospodarczą pod firmą z adresem głównego miejsca wykonywania działalności w przy ul. zarejestrowanym/-ą w systemie centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej prowadzonej w systemie elektronicznym przez ministra właściwego ds. gospodarki na stronie internetowej pod adresem: <http://prod.ceidg.gov.pl> stan na dzień REGON NIP*, zwaną/-ym dalej Przyjmującym zamówienie

na podstawie zapisów ustawy o działalności leczniczej została zawarta umowa o następującej treści:

§1

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest odpłatne świadczenie przez Przyjmującego zamówienie na zlecenie Udzielającego zamówienie usług związanych z ochroną zdrowia ludzkiego z zakresu badań laboratoryjnych wykonywanych w laboratorium Przyjmującego zamówienie.
2. Udzielający zamówienie oświadcza, że zlecane badania laboratoryjne będą wykonywane w celu zapewnienia pacjentom Udzielającego zamówienie opieki medycznej w zakresie: profilaktyki zdrowia, zachowania zdrowia, ratowania zdrowia, przywracania i poprawy zdrowia.
3. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że spełnia standardy i wymagania określone przez Narodowy Fundusz Zdrowia i zobowiązuje się do poddania kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie wykonywania niniejszej umowy.

§2

Szczegółowe zasady i zakres obowiązków Stron umowy, wynikające z przedmiotu umowy określa załącznik nr 1 do niniejszej umowy i stanowi jej integralną część.

§3

1. Cennik asortymentowy usług w cenach brutto stanowi załącznik nr 2 do niniejszej umowy i stanowi jej integralną część.
2. W przypadku konieczności wykonania dodatkowych badań lub usług nie ujętych w cenniku, o których mowa w ust. 1, zapłata nastąpi wg cen obowiązujących u Przyjmującego zamówienie.

§4

Strony ustalają następujące warunki płatności:

1. Przyjmujący zamówienie sporządza faktury VAT za okres jednego miesiąca do 7 dnia następnego miesiąca na podstawie wykazu/zestawienia wykonanych badań załączonych do faktury.
2. Zapłata wynagrodzenia nastąpi przelewem na rachunek Przyjmującego zamówienie o numerzew terminie 30 dni od daty otrzymania przez Udzielającego zamówienie prawidłowo wystawionej faktury.
3. Za dzień zapłaty należności uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienie.

§5

W przypadku zawinionego i pisemnie udokumentowanego nieprawidłowo wykonanego przez Przyjmującego zamówienie badania lub usługi, odpowiedzialność ponosi Przyjmujący zamówienie tj. zobowiązany jest do wykonania powtórnie badania na swój koszt lub w przypadku braku takiej

możliwości - na zasadach określonych w Kodeksie Cywilnym.

§6

Umowa została zawarta na okres od dnia 01.01.2019 r. do dnia 31.12.2020 r.

§7

1. Umowa może być rozwiązana przez każdą z jej Stron za jednomiesięcznym okresem wypowiedzenia.
2. Przyjmujący zamówienie ma prawo wypowiedzieć niniejszą umowę ze skutkiem natychmiastowym w przypadku opóźnienia w płatności faktury VAT, przekraczającego 30 dni.
3. Umowa ulega rozwiązaniu w wypadku osiągnięcia kwoty, o której mowa w art.26 ust. 4a ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej.

§8

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§9

Ewentualne spory wynikające z niniejszej umowy będą rozstrzygane przez Sądy miejscowo właściwe dla siedziby Udzielającego zamówienie.

§10

W związku z realizacją umowy Strony postanawiają zawrzeć umowę powierzenia przetwarzania danych osobowych, stanowiący załącznik nr 3 do umowy.

§11

Wszelkie zmiany treści niniejszej umowy wymagają formy pisemnej, pod rygorem ich nieważności.

§12

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, każdy na prawach oryginału, po jednej dla każdej ze Stron.

.....

Przyjmujący zamówienie

.....

Udzielający zamówienie

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przyjmujący zamówienie w zakresie realizowanej usługi dla Udzielającego zamówienie będzie wykonywał badania laboratoryjne zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa, a w szczególności spełniał wymogi Rozporządzenia Ministra Zdrowia w sprawie standardów jakości dla medycznych laboratoriów diagnostycznych i mikrobiologicznych z 23 marca 2006 r. (Dz. U. 2016 poz. 1665).
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do wykonania usługi z zawodową starannością, rzetelnością i zgodnie z obowiązującymi procedurami.
3. Przyjmujący zamówienie będzie spełniał standardy i wymagania określone przez Narodowy Fundusz Zdrowia i zobowiąże się do poddania kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia w zakresie wykonywanej usługi dla Udzielającego zamówienie.
4. Laboratorium, w którym Przyjmujący zamówienie będzie wykonywał badania laboratoryjne określone w załączniku nr 2 do umowy czynne będzie przez 24 godziny 7 dni w tygodniu.
5. Przyjmujący zamówienie podejmie się wykonać odpłatnie badania laboratoryjne otrzymanego materiału na podstawie imiennych skierowań lub załączonej listy imiennej wraz z numerami PESEL, opatrzonej pieczętką i podpisem upoważnionego reprezentanta Udzielającego zamówienie.
6. Powtórzenie badania wykonanego niewłaściwie nastąpi na koszt Przyjmującego zamówienie z wyłączeniem materiału źle pobranego lub błędnie oznakowanego przez pracownika Udzielającego zamówienie.
7. Skierowania na wykonanie badań laboratoryjnych w wersji papierowej Udzielający zamówienie będzie przekazywał razem z próbkami badań.
8. Udzielający zamówienie pobiera materiał we własnym zakresie i znakuje go kodami kreskowymi.
9. Przyjmujący zamówienie wskaże miejsce, do którego Udzielający zamówienie będzie kierował próbki materiału do badań laboratoryjnych.
10. Udzielający zamówienie będzie dostarczał materiał do Przyjmującego zamówienie we własnym zakresie w godzinach od 8.00 do 15.00 od poniedziałku do piątku.
11. Przyjmujący zamówienie będzie odbierał od Udzielającego zamówienie materiał do wykonania badań we własnym zakresie i na własny koszt poza godzinami wskazanymi w punkcie 10 oraz w soboty, niedziele i święta.
12. Systemy zamknięte do pobrania materiału z krwi oraz systemy i próbki do pobrania materiału do badań laboratoryjnych określonych w punkcie załączniku nr 2 do umowy będzie zapewniał Przyjmujący zamówienie. Udzielający zamówienie nie ponosi dodatkowych kosztów z tytułu dostarczania systemów do pobrania oraz próbek.

13. Wyniki badań znacznie odbiegające od normy, co może zagrażać zdrowiu i życiu pacjenta będą uznawane przez obie strony za pilne i Przyjmujący zamówienie będzie zobowiązany do niezwłocznego powiadomienia o powyższym Udzielającego zamówienie telefonicznie na numer (22) 779 20 61 wew. 35.
14. Przyjmujący zamówienie udostępni Udzielającemu zamówienie niezwłoczny odbiór wyników badań za pomocą adresu strony internetowej laboratorium, w którym wykonywane będą badania Udzielającego zamówienie.
15. Przyjmujący zamówienie będzie niezwłocznie przekazywał Udzielającemu zamówienie w wersji papierowej oryginały wyników z wykonanych badań laboratoryjnych w miejscu wskazanym przez Przyjmującego zamówienie.
16. W przypadku awarii aparatury lub działania siły wyższej, Przyjmujący zamówienie zamówienia zobowiązany będzie, do wykonania tych badań u innego Przyjmującego zamówienie, bez dodatkowych kosztów dla Udzielającego zamówienie.
17. W przypadku konieczności wykonania dodatkowych badań lub usług nie ujętych w załączniku nr 2 do umowy, zapłata nastąpi wg cen obowiązujących u Wykonującego zamówienie.
18. Przyjmujący zamówienie dostarczy Udzielającemu zamówienie procedury w zakresie przygotowania pacjenta do pobrania badań laboratoryjnych, zasad pobierania materiału do badań, przechowywania, przygotowania próbek do transportu i zabezpieczenia próbek na czas transportu.
19. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do bezzwłocznego powiadamiania Udzielającego zamówienie o każdej zmianie/aktualizacji powyższych procedur.
20. Przyjmujący zamówienie zobowiązany będzie do przekazywania sprawozdań z wykonanych badań zleconych przez Udzielającego zamówienie w okresie roku.
21. Rozliczenie za wykonane badania laboratoryjne następować będzie na podstawie sporządzonej przez Przyjmującego zamówienie faktury VAT za okres jednego miesiąca do 7 dnia następnego miesiąca na podstawie wykazu/zestawienia wykonanych badań załączonych do faktury. Zapłata nastąpi w terminie 30 dni od daty dostarczenia Udzielającemu zamówienie prawidłowo wystawionej faktury.
22. Udzielający zamówienie kieruje próbki do:

.....

Przyjmujący zamówienie

.....

Udzielający zamówienie

ZAŁĄCZNIK Nr 2 do umowy

LP	Nazwa badania	Szacowana ilość badań w okresie 24 miesięcy	Cena jednostkowa brutto	Czas oczekiwania na wynik w dniach
ANALITYKA				
1	Badanie ogólne moczu z oceną mikroskopową osadu	60		
2	Mikroskopowy osad moczu	70		
3	Badanie ogólne moczu	70		
4	Opiaty i opioidy	10		
5	Narkotyki - test	40		
BIOCHEMIA				
1	Aminotransferaza alaninowa (ALT)	150		
2	Aminotransferaza asparaginianowa (AST)	150		
3	Amylaza w moczu	5		
4	Amylaza w surowicy	70		
5	Transaminazy	80		
6	Benzodiazepiny w surowicy	20		
7	Benzodiazepiny w moczu metoda EMIT	20		
8	Białko C-reaktywne (CRP) - ilościowe	50		
9	Białko do proteinogramu	2		
10	Bilirubina całkowita w surowicy	150		
11	Chlorki w surowicy	50		
12	Cholesterol całkowity w surowicy	30		
13	Cholesterol HDL w surowicy	10		
14	Cholesterol LDL - wyliczony	10		
15	Cholesterol LDL bezpośredni zmierzony	10		
16	Fosfataza alkaliczna (ALP)	2		
17	Gamma-glutamylotranspeptydaza (GGTP)	20		
18	Glukoza	20		
19	Glukoza w moczu	10		
20	Kinaza kreatynowa (CK)	5		
21	Kinaza kreatynowa-izoenzym sercowy (CK-MB) aktywna	5		
22	Kreatynina w surowicy	100		
23	Kwas moczowy w surowicy	20		
24	Magnez w surowicy	10		
25	Mocznik w surowicy	40		
26	Potas w surowicy	150		
27	Sód w surowicy	150		
28	Jonogram NA + potas (pakiet)	150		
29	Triglicerydy w surowicy	10		
30	Wapń całkowity w surowicy	10		
31	Żelazo w surowicy	10		
32	Wolna trijodotyronina	10		
33	Wolna tyroksyna	10		
34	Lipaza	2		
35	Lipidogram (CHOL., HDL, TG, LDL-wyl., WSKATER)	30		

36	kwas walproinowy	30		
37	Prokalcytonina PCT	6		
38	Rozdział elektrofor. Białek w surowicy (Proteinogram)	5		
39	Proteinogram pakiet	5		
40	Białko w moczu	20		
HEMATOLOGIA				
1	Morfologia	200		
2	Mikroskopowa ocena rozmazu krwi	200		
3	Odczyn Biernackiego	20		
4	Oznaczanie odsetka retikulocytów	10		
5	Surowica własna	5		
IMMUNOCHEMIA				
1	Wykrywanie RNA wirusa grypy typu A i/lub B oraz typowanie w kierunku grypy AH1N1 metodą Real Time -PCR	10		
2	HBs - p/c przeciw HBs (WZW typu B)	10		
3	Antygen IIBs	10		
4	HCV-p/c przeciw HCV (WZW typu C)	10		
5	HIV -wirus HIV test przesiewowy (p/c anty-HIV 1/2, antygenp24)	10		
7	Troponina T	15		
8	Tyreotropina (TSH) trzeciej generacji	50		
9	Test kiłowy przesiewowy	2		
10	Czynnik reumatoidalny	6		
11	Toxoplazmoza gondi -p/c IgG	2		
12	Toxoplazmoza gondi -p/c IgM	2		
13	Boreloza -p/c IgG	4		
14	Boreloza -p/c IgM	4		
15	Wskaźnik aterogenności	4		
16	CPS	2		
17	ASO	6		
18	Antygen PSA	4		
KOAGULOLOGIA				
1	Czas kaolinowo - kefalinowy (APTT)	30		
2	Czas protrombinowy (PT)/wskaźnik Quicka, INR	70		
3	D-dimery - met. ilościowa	15		
4	Poziom fibrynogenu w osoczu krwi	6		
BADANIA MIKROBIOLOGICZNE PODSTAWOWE				
UKŁAD WYDALNICZY				
1	Posiew moczu	10		
2	Posiew w kierunku Neisseria gonorrhoeae	5		
GÓRNE DROGI ODDECHOWE				
1	Posiew z gardła podstawowy	10		
2	Posiew z gardła rozszerzony	10		
3	Posiew z nosa podstawowy	10		
4	Posiew z nosa rozszerzony	10		
5	Posiew z jamy ustnej	2		

UKŁAD POKARMOWY				
1	Posiew kału ogólny	15		
2	Posiew w kierunku pałeczek <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> (SS) dla celów sanitarno epidemiologicznych. Wykrywanie <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> u osób zdrowych w kale, wymazie z odbytnicy 3 krotne badanie (nosicielstwo -trzy próbki).	15		
3	Posiew w kierunku SS dla celów sanitarno-epidemiologicznych (jedno oznaczenie). Wykrywanie <i>Salmonella</i> i <i>Shigella</i> u osób chorych, osób ze styczności, ozdrowieńców i nosicieli w kale, wymazie z kału lub wymazie z odbytnicy.	20		
4	Posiew kału w kierunku <i>E. coli</i> enteropatogennych (EPEC)	2		
5	Posiew kału w kierunku pałeczek <i>Yersinia</i>	2		
6	Badanie na nosicielstwo patogenów alarmowych (<i>Klebsiella pneumoniae</i>)	50		
12	Posiew kału w kierunku patogenów alarmowych - Enterokoki	6		
14	Posiew kału w kierunku <i>Campylobacter</i>	2		
15	Wykrywanie toksyn A i B <i>Clostridium difficile</i>	2		
14	Badanie w kierunku Rota- i Adenowirusów	30		
17	Wykrywania krwi utajonej w kale (met. immunochemiczna)	5		
SKÓRA/TK. PODSKÓRNA				
1	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany powierzchniowe	2		
2	Posiew materiału ze skóry, tkanki podskórnej - zmiany głębokie (złamania, oparzenia, zmiany ropne, rany kłusane, stopa cukrzycowa)	2		
BADANIE LEKOWRAZLIWOSCI				
1	Antybiogram podstawowy dla szczepów z moczu	5		
2	Antybiogram podstawowy	5		
3	Antybiogram rozszerzony	5		

UMOWA POWIERZENIA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

zawarta w dniu2018 r. w Otwocku, pomiędzy:

Samodzielnym Publicznym Zakładem Opieki Zdrowotnej Szpitalem Specjalistycznym Ministerstwa Spraw Wewnętrznych i Administracji w Otwocku, siedziba: **Otwock ul. Bolesława Prusa 1/3, 05-400 Otwock**, wpisanym do rejestru Stowarzyszeń, Innych Organizacji Społecznych i Zawodowych, Fundacji oraz Samodzielnych Zakładów Opieki Zdrowotnej, Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy w Warszawie, XIV Wydział Gospodarczy Krajowy Rejestr Sądowy, nr **KRS: 0000177289**, **NIP: 5321017768**, **REGON: 010158710**, reprezentowaną przez:

Dariusza Kołodziejczyka - Dyrektora,

zwaną dalej „**Administratorem**”

a

..... z siedzibą w przy ul. wpisaną do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Centralną Informację Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS, REGON....., NIP....., reprezentowaną przez:

Panią/Pana*

lub

Panią/Panem prowadzącą/-ym działalność gospodarczą pod firmą z adresem głównego miejsca wykonywania działalności w przy ul. zarejestrowanym/-ą w systemie centralnej ewidencji i informacji o działalności gospodarczej prowadzonej w systemie elektronicznym przez ministra właściwego ds. gospodarki na stronie internetowej pod adresem: <http://prod.ceidg.gov.pl> stan na dzień REGON

NIP*,

zwaną dalej „**Przetwarzającym**”,

zwanymi łącznie „Stronami”, osobno zaś „Stroną”,

Niniejsza Umowa została zawarta w związku z realizacją Zamówienia związanego z wykonaniem badań laboratoryjnych dla Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej Szpitala Specjalistycznego

MSWiA w Otwocku realizowanego na podstawie Umowy nr/2018 z dnia2018 r.

Preambuła

Mając na uwadze, że:

Strony zawarły umowę nr/2018 w dniu2018 r. (dalej: „Umowa Podstawowa”), w związku z wykonywaniem której Administrator powierzy Przetwarzającemu przetwarzanie danych osobowych w zakresie określonym Umową.

Celem Umowy jest ustalenie warunków, na jakich Przetwarzający wykonuje operacje przetwarzania danych osobowych w imieniu Administratora.

Strony – zawierając Umowę – dążą do takiego uregulowania zasad powierzenia przetwarzania danych osobowych, aby były one zgodne oraz spełniały wszelkie wymogi zawarte w rozporządzeniu Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku 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, zwanym dalej: „**RODO**”);

Strony postanowiły zawrzeć Umowę o następującej treści:

§ 1

Opis przetwarzania

1. Na warunkach określonych Umową Administrator powierza Przetwarzającemu przetwarzanie danych osobowych (zwane dalej: „Danymi”), opisanych szczegółowo w § 1 ust. 5 Umowy.
2. Przetwarzanie będzie wykonywane w okresie obowiązywania Umowy Podstawowej.
3. Dane przetwarzane będą w celu oraz w związku z realizacją Umowy Podstawowej i wskazanych w niej obowiązków Stron. Przetwarzający zobowiązuje się do przetwarzania powierzonych mu Danych wyłącznie w zakresie i celu niezbędnym do realizacji obowiązków wynikających z Umowy Podstawowej.
4. Przetwarzanie przez Przetwarzającego będzie miało charakter częściowo zautomatyzowany.
5. Przetwarzanie obejmować będzie następujące rodzaje Danych:
 - 1) Dane zwykłe:
 - a) imię i nazwisko;
 - b) numer ewidencyjny PESEL;
 - c) adres e-mail;
 - d) numer telefonu;

- e) adres zamieszkania/nazwa oddziału szpitalnego;
 - f) data urodzenia;
 - g) NIP;
 - h) seria i nr dokumentu tożsamości;
 - i) imiona rodziców;
 - j) płeć;
 - k) dane lekarza zlecającego numer identyfikacyjny pacjenta;
 - l) dane osoby upoważnionej (nazwisko, imię);
 - m) rodzaj materiału i jego pochodzenie;
 - n) rodzaj zleconych badań;
 - o) tryb wykonania badania;
 - p) dane osoby pobierającej badania;
 - q) istotne dane kliniczne pacjenta;
- 2) Dane szczególnych kategorii i dane karne:
- a) dokumentacja medyczna;
6. Przetwarzanie Danych będzie dotyczyć następujących kategorii osób:
- 1) pracownicy Administratora;
 - 2) klienci i odbiorcy usług/produktów lub dostawcy usług Administratora określonych w Umowie Podstawowej;
 - 3) Pacjenci Administratora;
 - 4) Osoby upoważnione przez Pacjenta;
 - 5) Lekarzy (wydających skierowanie oraz podpisujących wyniki sprawozdania z badań)

§ 2

Oświadczenia Stron

1. Administrator oświadcza, że jest Administratorem Danych oraz że jest uprawniony do ich przetwarzania w zakresie, w jakim powierzył je Przetwarzającemu.
2. Przetwarzający oświadcza, że:
 - 1) zapewnia on wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi RODO i chroniło prawa osób, których Dane dotyczą;
 - 2) dysponuje odpowiednimi kwalifikacjami, zespołem, sprzętem, rozwiązaniami informatycznymi, aby przetwarzać powierzone przez Administratora Dane;
 - 3) nie toczy się obecnie jakiegokolwiek postępowanie cywilne ani administracyjne dotyczące niewłaściwego przetwarzania przez niego Danych;

- 4) może wykazać zapewnienie przez siebie wystarczających gwarancji wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie spełniało wymogi przepisów prawa i chroniło prawa osób, których Dane dotyczą.

§ 3

Obowiązki i Prawa Stron

1. Przetwarzający oświadcza, że od dnia 25 maja 2018 roku będzie zapewniał wystarczające gwarancje wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, by przetwarzanie Danych spełniało wymogi oraz było zgodne z RODO oraz chroniło prawa osób, których Dane dotyczą.
2. Przetwarzający zobowiązany jest:
 - 1) przetwarzać Dane wyłącznie na udokumentowane polecenie Administratora, co dotyczy także przekazywania Danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej, chyba że obowiązek taki wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa;
 - 2) niezwłocznie informować Administratora o obowiązku prawnym udostępnienia Danych, chyba że powszechnie obowiązujące przepisy zabraniają udzielania takiej informacji z uwagi na ważny interes publiczny; jeżeli Przetwarzający poweźmie wątpliwości co do zgodności z prawem wydanych przez Administratora poleceń lub instrukcji, Przetwarzający natychmiast informuje Administratora o stwierdzonej wątpliwości, pod rygorem utraty możliwości dochodzenia roszczeń przeciwko Administratorowi z tego tytułu;
 - 3) podejmować wszelkie wymagane środki, zgodnie z art. 32 RODO, z uwzględnieniem stanu wiedzy technicznej, kosztów wdrażania oraz charakteru, zakresu, kontekstu i celów przetwarzania oraz ryzyka naruszenia praw lub wolności osób fizycznych o różnym prawdopodobieństwie wystąpienia i wadze zagrożenia, poprzez wdrożenie odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych zapewniających stopień bezpieczeństwa odpowiadający temu ryzyku, w szczególności;
 - 4) stosować pseudonimizację i szyfrowanie Danych;
 - 5) zapewnić zdolność do ciągłego zapewnienia poufności, integralności, dostępności i odporności systemów i usług przetwarzania;
 - 6) zapewnić zdolność do szybkiego przywrócenia Danych i dostępu do nich w razie incydentu fizycznego lub technicznego;
 - 7) zapewnić regularne testowanie, mierzenie i ocenianie skuteczności środków technicznych i organizacyjnych mających zapewnić bezpieczeństwo przetwarzania;
 - 8) przestrzegać warunków korzystania z usług podmiotu, któremu podpowierza przetwarzanie Danych, określonych w niniejszej Umowie;

- 9) niezwłocznie informować Administratora o tym, iż osoba, której dane dotyczą, skierowała do Przetwarzającego korespondencję zawierającą żądanie w zakresie wykonywania praw osoby określonych w rozdziale III RODO, jak również udostępnić pełną treść tej korespondencji.
3. Przetwarzający zobowiązuje się do ograniczenia dostępu do Danych wyłącznie do osób, których dostęp do Danych jest potrzebny do realizacji Umowy i posiadających stosowne upoważnienie. Do przetwarzania Danych mogą być dopuszczone wyłącznie osoby przeszkolone z zakresu przepisów dotyczących ochrony danych osobowych i odpowiedzialności za ich nieprzestrzeganie oraz posiadające upoważnienie, o którym mowa w art. 29 RODO, poprzedzone złożeniem oświadczenia o zachowaniu w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w związku z przetwarzaniem Danych, w tym sposobów zabezpieczenia powierzonych do przetwarzania Danych. W związku z tym:
 - 1) Administrator upoważnia Przetwarzającego do wyznaczania swoich pracowników uprawnionych do przetwarzania Danych w zakresie koniecznym do realizowania Umowy;
 - 2) przed nadaniem pracownikom Przetwarzającego dostępu do Danych Przetwarzający:
 - a) zapozna swoich pracowników, którzy mają być uprawnieni do przetwarzania Danych, z przepisami (RODO) dotyczącymi ochrony danych osobowych i odpowiedzialnością za ochronę tych danych przed niepożądanym dostępem, nieuzasadnioną modyfikacją, zniszczeniem, niezgodnym z prawem ujawnieniem lub pozyskaniem i odbierze od nich stosowne oświadczenia;
 - b) zobowiąże swoich pracowników, którzy mają być uprawnieni do przetwarzania Danych, na piśmie do zachowania w tajemnicy wszelkich informacji uzyskanych w związku z przetwarzaniem Danych, w tym sposobów zabezpieczenia powierzonych do przetwarzania Danych;
 - c) po spełnieniu obowiązków określonych w lit. a-b powyżej wystawi upoważnienie, o którym mowa w art. 29 RODO i na żądanie Administratora przekaze stosowane upoważnienie w terminie 3 dni od dnia otrzymania żądania;
 - d) będzie prowadził ewidencję osób zatrudnionych przez niego przy przetwarzaniu Danych.
 4. Administrator jest uprawniony do kontrolowania wykonania powyższych obowiązków, w tym posiada prawo wglądu we wszelkie oświadczenia, ewidencje, upoważnienia oraz pozostałą dokumentację związaną z wykonaniem przez Przetwarzającego obowiązków wynikających z Umowy.
 5. W razie potrzeby i na żądanie Administratora Przetwarzający zobowiązuje się pomagać Administratorowi w wywiązywaniu się z następujących obowiązków:

- 1) wypełniania obowiązków związanych z wdrożeniem odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych dla zapewnienia bezpieczeństwa przetwarzania wszelkich danych osobowych przez Administratora, zgodnie z art. 32 RODO;
 - 2) zgłaszania naruszenia ochrony danych osobowych organowi nadzorczemu zgodnie z art. 33 RODO;
 - 3) zawiadamiania osoby, której dane dotyczą, o naruszeniu ochrony danych osobowych zgodnie z art. 34 RODO;
 - 4) dokonania oceny skutków planowanych operacji przetwarzania dla ochrony danych osobowych zgodnie z art. 35 RODO;
 - 5) przeprowadzaniu konsultacji z organem nadzorczym zgodnie art. 36 RODO.
6. Przetwarzający zobowiązany jest niezwłocznie przekazać Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania spełnienia obowiązków w zakresie powierzenia przetwarzania Danych. Przetwarzający jest zobowiązany udostępnić wszelkie informacje i dokumenty w terminie 3 dni roboczych od przesłania żądania Administratora.
7. Przetwarzający zobowiązuje się do prowadzenia dokumentacji opisującej sposób przetwarzania Danych, w tym rejestru przetwarzania danych osobowych wszystkich kategorii czynności przetwarzania danych osobowych dokonywanych w imieniu Administratora, zawierający następujące informacje:
- 1) imię i nazwisko lub nazwę oraz dane kontaktowe Przetwarzającego oraz Administratora, a gdy ma to zastosowanie – przedstawiciela Przetwarzającego oraz inspektora ochrony danych;
 - 2) kategorie przetwarzań dokonywanych w imieniu Administratora;
 - 3) gdy ma to zastosowanie – przekazanie Danych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej, w tym nazwa tego państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej, a w przypadku przekazania, o których mowa w art. 49 ust. akapit drugi RODO, dokumentacja odpowiednich zabezpieczeń;
 - 4) ogólny opis technicznych i organizacyjnych środków bezpieczeństwa, o których mowa w art. 32 ust. 1 RODO.
8. Przetwarzający zobowiązany jest do wdrożenia i stosowania procedur służących wykrywaniu naruszeń ochrony danych osobowych oraz wdrażania właściwych środków naprawczych. Przetwarzający zobowiązany jest do niezwłocznego udostępnienia procedur, o których mowa w zdaniu poprzedzającym, na żądanie Administratora. Przetwarzający zobowiązany jest do udzielenia odpowiedzi w terminie 2 dni roboczych od dnia przesłania przez Administratora żądania.

9. Jeżeli Przetwarzający wykorzystuje w celu realizacji Umowy zautomatyzowane przetwarzanie, w tym profilowanie, o którym mowa w art. 22 ust. 1 i 4 RODO, Przetwarzający informuje o tym Administratora w celu i w zakresie niezbędnym do wykonania przez Administratora obowiązku informacyjnego.
10. W przypadku gdy Przetwarzający wyznaczył Inspektora Ochrony Danych zgodnie z przepisami RODO, zobowiązany jest on opublikować jego dane kontaktowe oraz zawiadomić o nich właściwy organ nadzorczy, jak również niezwłocznie poinformować pisemnie Administratora o osobie Inspektora Ochrony Danych i jego danych kontaktowych oraz wszelkich zmianach w tym zakresie. Administrator i Przetwarzający będzie na bieżąco aktualizował dane określone w zdaniu poprzednim. Zmiana danych kontaktowych Inspektora Ochrony Danych Przetwarzającego nie stanowi zmiany Umowy i wymaga jedynie niezwłocznego pisemnego lub elektronicznego poinformowania Administratora o tym fakcie.
11. Dla zapewnienia skutecznej współpracy z Administratorem Strony ustaliły w Załączniku nr 1 do Umowy procedurę współpracy pomiędzy Inspektorem Ochrony Danych Administratora Przetwarzającym lub Inspektorem Ochrony Danych Przetwarzającego, jeśli został wyznaczony zgodnie z przepisami RODO.
12. Przetwarzający nie będzie przekazywał danych osobowych do państwa nie należącego do Europejskiego Obszaru Gospodarczego lub organizacji międzynarodowej bez udokumentowanego polecenia Administratora, chyba że obowiązek taki nakłada na niego prawo Unii Europejskiej lub prawo państwa członkowskiego, któremu podlega Przetwarzający.

§ 4

Naruszenie ochrony danych osobowych

1. W przypadku stwierdzenia jakiegokolwiek naruszenia ochrony Danych Przetwarzający bez zbędnej zwłoki, jednak nie później niż 24 godzin od powzięcia wiadomości o naruszeniu, zgłasza ten fakt Administratorowi, wskazując w zgłoszeniu:
 - 1) dacie, czasie trwania oraz lokalizacji naruszenia ochrony Danych;
 - 2) charakterze i skali naruszenia, tj. w szczególności o kategoriach i przybliżonej liczbie osób, których dane dotyczą, oraz kategoriach i przybliżonej liczbie wpisów danych osobowych, których dotyczy naruszenie, a w razie możliwości, także wskazania podmiotów danych, których dotyczyło naruszenie;
 - 3) systemie informatycznym, w którym wystąpiło naruszenie (jeżeli naruszenie nastąpiło w związku z przetwarzaniem danych w systemie informatycznym);
 - 4) przewidywanym czasie potrzebnym do naprawienia szkody spowodowanej naruszeniem;
 - 5) charakterze i zakresie Danych objętych naruszeniem;

- 6) możliwych konsekwencjach naruszenia, z uwzględnieniem konsekwencji dla osób, których dane dotyczą;
 - 7) środkach podjętych w celu zminimalizowania konsekwencji naruszenia oraz proponowanych działaniach zapobiegawczych i naprawczych.
 - 8) danych kontaktowych osoby mogącej udzielić dalszych informacji o naruszeniu.
2. Zgłoszenie naruszenia ochrony Danych następuje w formie korespondencji elektronicznej.
 3. Jeśli informacji, o których mowa powyżej, nie da się udzielić w tym samym czasie co pozostałych, Przetwarzający ma obowiązek udzielić ich Administratorowi w terminie 24 godzin od przekazania informacji o naruszeniu.
 4. Przetwarzający podejmuje bez zbędnej zwłoki wszelkie działania mające na celu ograniczenie i naprawienie negatywnych skutków naruszenia ochrony Danych.
 5. Przetwarzający dokumentuje wszelkie naruszenia ochrony powierzonych mu przez Administratora Danych, w tym okoliczności naruszenia ochrony danych osobowych, jego skutki oraz podjęte działania zaradcze, jak również udostępnia tę dokumentację Administratorowi na jego żądanie.

§ 5

Dalsze powierzenie Danych

1. Przetwarzający jest uprawniony do dokonania dalszego powierzenia (podpowierzenia) przetwarzania Danych innemu podmiotowi wyłącznie na podstawie uprzedniej, pisemnej, szczególnej zgody Administratora, której wzór stanowi Załącznik nr 2 do Umowy.
2. Jeśli do wykonania, w imieniu Administratora, konkretnych czynności przetwarzania Przetwarzający dokona dalszego powierzenia przetwarzania Danych, to Przetwarzający zapewnia, iż podmiot, któremu podpowierzono przetwarzanie Danych wypełnia te same obowiązki ochrony Danych, jakie zostały nałożone na Przetwarzającego w Umowie, w szczególności obowiązek zapewnienia wdrożenia odpowiednich środków technicznych i organizacyjnych, tak aby przetwarzane przez niego Danych było zgodne z wymogami RODO. Przetwarzający ponosi pełną odpowiedzialność za wypełnienie obowiązków ochrony Danych przez podmiot, któremu Przetwarzający podpowierzył przetwarzanie Danych.
3. W przypadku, gdy Przetwarzający dokonał dalszego powierzenia Danych, Przetwarzający zapewnia, iż dany podmiot wypełniać będzie, bezpośrednio w stosunku do Administratora, obowiązki wymienione w Umowie.
4. Przetwarzający zapewni w umowie z podmiotem – któremu podpowierzył przetwarzanie Danych - możliwość realizacji przez Administratora bezpośredniej kontroli względem tego podmiotu przetwarzającego (w tym możliwość przeprowadzania audytów, o których mowa w § 6 Umowy). Przetwarzający jest zobowiązany podmiot – któremu podpowierzył przetwarzanie Danych - że

informacje, w tym dane osobowe, na jego temat mogą być udostępnione Administratorowi w celu wykonania przez niego uprawnień, o których mowa w zdaniu poprzedzającym.

§ 6

Kontrola

1. Przetwarzający udostępni Administratorowi wszelkie informacje niezbędne do wykazania oraz kontroli spełnienia obowiązków spoczywających na Przetwarzającym – a wynikających z Umowy oraz z RODO - oraz umożliwi Administratorowi, audytorom lub innym podmiotom upoważnionym przez Administratora przeprowadzanie audytów, w tym inspekcji, współpracując przy działaniach sprawdzających i naprawczych, wyłącznie w zakresie Danych, których przetwarzanie powierzono w ramach Umowy, przy czym Administrator wyznaczy Przetwarzającemu termin co najmniej 3 dni na udostępnienie powyższych informacji.
2. Administrator jest uprawniony do przeprowadzania audytów zgodności przetwarzania Danych z przepisami dotyczącymi ochrony danych osobowych (w tym RODO) oraz Umowy, polegających, w szczególności na przeprowadzaniu inspekcji, żądaniu udzielenia niezwłocznej informacji lub wyjaśnień, udostępnienia wszelkiej dokumentacji, wyłącznie w zakresie Danych, których przetwarzanie powierzono w ramach Umowy.
3. Informacja o planowanej kontroli lub audycie zostanie przekazana Przetwarzającemu co najmniej 5 dni przed jej rozpoczęciem, przy czym Przetwarzający zobowiązuje się zastosować do wyznaczonego terminu oraz umożliwić przeprowadzenie wszelkich działań w powyższym zakresie w sposób niezakłócony.
4. W następstwie przeprowadzonej kontroli lub audytu Administrator jest uprawniony do wydania Przetwarzającemu zaleceń pokontrolnych i kontroli sposobu ich wykonania, przy czym termin na wykonanie zaleceń pokontrolnych nie może być krótszy niż 7 dni. Przetwarzający zobowiązuje się wykonać otrzymane zalecenia na własny koszt i ryzyko. W przypadku niewykonania zaleceń pokontrolnych Administrator może rozwiązać Umowę w trybie natychmiastowym.
5. Przetwarzający zobowiązuje się niezwłocznie poinformować Administratora o:
 - 1) zamiarze, przebiegu oraz wynikach kontroli zgodności przetwarzania powierzonych Danych z przepisami o ochronie danych osobowych przeprowadzonej przez właściwy organ nadzorczy u Przetwarzającego;
 - 2) wydanych przez właściwy organ nadzorczy decyzjach i postanowieniach wobec Przetwarzającego;
 - 3) skargach w sprawach wykonania przez Przetwarzający przepisów o ochronie danych osobowych dotyczących przetwarzania powierzonych Danych.

§ 7

Wsparcie Administratora

1. Przetwarzający w miarę możliwości udziela Administratorowi wsparcia i pomocy przy wywiązywaniu się przez Administratora z obowiązku wykonywania żądania osoby, której Dane dotyczą, w zakresie wykonywania jej praw określonych w rozdziale III RODO.
2. Przetwarzający jest w szczególności zobowiązany do wsparcia Administratora w zakresie realizacji następujących praw i obowiązków osób, których Dane dotyczą: obowiązku informacyjnego przewidzianego w art. 13 i art. 14 RODO, prawa dostępu do danych, prawa do sprostowania danych, prawa do usunięcia Danych, prawa do ograniczenia przetwarzania, obowiązku poinformowania o sprostowaniu lub usunięciu Danych lub o ograniczeniu przetwarzania, prawa do przenoszenia Danych, prawa do sprzeciwu, kwestii związanych z prawem do niepodlegania zautomatyzowanemu przetwarzaniu Danych, w tym profilowaniu.
3. Żądanie Administratora w zakresie uzyskania wsparcia w związku z realizacją praw wymienionych w § 7 ust. 1 i 2 powyżej zostanie niezwłocznie przekazane Przetwarzającemu w formie korespondencji elektronicznej.
4. Przetwarzający w ciągu 2 dni od otrzymania żądania potwierdzi jego otrzymanie Administratorowi.
5. Przetwarzający w terminie 5 dni od terminu wskazanego w § 7 ust. 4 wykona otrzymane żądanie.
6. Jeżeli Przetwarzający nie jest w stanie zrealizować żądania przekazanego mu przez Administratora jest on zobowiązany do przygotowania i przekazania Administratorowi wyjaśnienia opisującego przyczyny dla których zrealizowanie żądania Administratora było niemożliwe w terminie 24 godzin od otrzymania żądania od Administratora.

§ 8

Odpowiedzialność Przetwarzającego

1. Przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane swoim działaniem w związku z niedopełnieniem obowiązków, które RODO lub Umowa nakłada na Przetwarzającego, lub gdy działał poza zgodnymi z prawem instrukcjami lub zaleceniami Administratora lub wbrew tym instrukcjom lub zaleceniom. Przetwarzający odpowiada za szkody spowodowane zastosowaniem lub niezastosowaniem właściwych środków bezpieczeństwa.
2. Przetwarzający odpowiada za działania i zaniechania osób, przy pomocy których będzie przetwarzał Dane oraz za podmioty, którym powierzył przetwarzanie Danych, jak za działania lub zaniechania własne.
3. Przetwarzający zapłaci Administratorowi karę umowną w wysokości 2.000,00 zł (słownie: dwa tysiące złotych 00/100) za każdy przypadek naruszenia zobowiązań określonych w Umowie lub w RODO. Zapłata kary umownej nastąpi w ciągu 7 dni o dnia otrzymania noty księgowej przez

Przetwarzającego. Administratorowi przysługuje prawo do naliczania kar umownych za każdy przypadek, niezależnie od ich ilości, częstotliwości oraz rodzaju.

4. Administratorowi przysługuje prawo do żądania odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonej kary umownej.
5. W przypadku naruszenia przez Przetwarzającego lub podmiot, któremu Przetwarzający powierzył przetwarzanie Danych, zasad ochrony Danych lub obowiązków wynikających z RODO lub Umowy, Przetwarzający bezwarunkowo oraz niezwłocznie zwróci Administratorowi na jego żądanie:
 - 1) wszelkie koszty procesu, zastępstwa procesowego i odszkodowania zasądzone na rzecz osób, których Danych dotyczyło naruszenie;
 - 2) nałożone przez uprawnione organy kary finansowy na Administratora w związku ze stwierdzonymi naruszeniami w zakresie zasad ochrony Danych wynikających z powszechnie obowiązujących przepisów prawa (w tym z RODO);niezależnie od ich wysokości oraz daty wymagalności.
6. Obowiązek zapłaty kwot, o których mowa w § 8 ust. 5, ciąży na Przetwarzającym również po wygaśnięciu Umowy.

§ 9

Czas trwania powierzenia i wypowiedzenie Umowy

1. Powierzenie przetwarzania Danych trwa przez czas obowiązywania Umowy Podstawowej. W celu uniknięcia wątpliwości, rozwiązanie Umowy Podstawowej skutkuje rozwiązaniem Umowy.
2. Po zakończeniu trwania Umowy Przetwarzający ma obowiązek usunąć lub zwrócić Administratorowi – zależnie od decyzji Administratora – wszelkie Dane, które zostały mu powierzone, jak również usunąć wszelkie ich istniejące kopie, chyba że powszechnie obowiązujące przepisy nakazują przechowywanie tych danych osobowych.
3. Przetwarzający przesyła Administratorowi pisemne potwierdzenie zniszczenia Danych.
4. W przypadku naruszenia przez Przetwarzającego któregokolwiek z postanowień Umowy, Administrator jest uprawniony do rozwiązania Umowy w trybie natychmiastowym.
5. W przypadku powierzenia przetwarzania Danych innemu podmiotowi, Przetwarzający zobowiązuje się do zawarcia w umowach z tymi podmiotami postanowień, zgodnie z którymi umowy powierzenia przetwarzania Danych będą ulegały automatycznemu rozwiązaniu w razie wygaśnięcia Umowy.

§ 10

Kontakt w zakresie wykonania Umowy

1. Ze strony Administratora osobą wyznaczoną do kontaktu w związku z realizacją Umowy oraz wykonywaniem wskazanych w niej uprawnień i obowiązków jest:
 - a) e-mail: kontakt.iod@zozmswia.pl, tel. 22 779 46 71
2. Ze strony Przetwarzającego osobą wyznaczoną do kontaktu w związku z realizacją Umowy oraz wykonywaniem wskazanych w niej uprawnień i obowiązków jest:
 - a)
3. W przypadku zmiany osób lub ich danych wskazanych w § 10 ust. 1-2 Umowy, Strona, u której doszło do zmiany, zobowiązuje się powiadomić drugą Stronę pisemnie w terminie 3 dni od dnia zmiany. Powyższa okoliczność nie wymaga zmiany treści Umowy

§ 11

Klauzula salwatoryjna

1. W przypadku, gdyby którekolwiek z postanowień Umowy było lub miało stać się nieważne, nie wpływa to na ważność całej Umowy, która w pozostałej części wiąże Strony.
2. W takim przypadku, Strony zobowiązują się do zastąpienia nieważnych postanowień Umowy nowymi postanowieniami, zbliżonymi celem do postanowień uznanych za nieważne, w terminie 7 dni od dnia stwierdzenia okoliczności wskazanych w § 11 ust. 1 Umowy.

§ 12

Postanowienia końcowe

1. Niniejsza Umowa stanowi całość uzgodnień między Stronami w zakresie ochrony Danych oraz zastępuje wszelkie dotychczasowe regulacje powierzenia przetwarzania danych osobowych obowiązujące pomiędzy Stronami, niezależnie od sposobu ich poczynienia.
2. Spory na tle realizacji Umowy Strony poddają pod rozstrzygnięcie sądu właściwego miejscowo dla siedziby Administratora.
3. Umowa wchodzi w życie z dniem 25 maja 2018 roku. Jeżeli Umowa została zawarta pod tym dniem, wchodzi ona w życie z dniem jej zawarcia.
4. Zmiany i uzupełnienia Umowy mogą być dokonane wyłącznie w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
5. Do wszystkich kwestii nieuregulowanych wprost w niniejszej Umowie zastosowanie ma prawo polskie oraz RODO i inne przepisy dotyczące ochrony danych osobowych.
6. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

Administrator

Przetwarzający

**Procedura współpracy pomiędzy Inspektorem Ochrony Danych Administratora
a Przetwarzającym lub Inspektorem Ochrony Danych Przetwarzającego, jeśli został wyznaczony
zgodnie z RODO**

1. Zasady kontaktu pomiędzy Administratorem a Przetwarzającym w kwestiach związanych z ochroną danych osobowych:
 - a. Administrator wyznaczył, jako punkt kontaktowy Inspektora Ochrony Danych, z którym Przetwarzający powinien się kontaktować w kwestiach związanych z ochroną danych osobowych, a w szczególności zgłaszać mu wszelkie zaistniałe po stronie Przetwarzającego naruszenia ochrony danych osobowych;
 - b. Dane kontaktowe Inspektora Ochrony Danych: adres e-mail: kontakt.iod@zozmswia.pl, adres: ul. Bolesława Prusa 1/3, 05-400 Otwock;
 - c. We wszystkich kwestiach związanych z przetwarzaniem danych osobowych Przetwarzający zobowiązany jest do współpracy z Inspektorem Ochrony Danych, a w szczególności powinien umożliwić mu dostęp do wszelkiej informacji niezbędnych do wykazania spełnienia obowiązków określonych w art. 28 RODO na zasadach określonych w art. 28 ust. 3 lit. h RODO;
 - d. Przetwarzający wyznacza do kontaktu z Administratorem w sprawach związanych z ochroną danych osobowych Inspektora Ochrony Danych lub inną osobę odpowiedzialną za przestrzeganie przez Przetwarzający przepisów o ochronie danych osobowych;
 - e. Dane kontaktowe Inspektora Ochrony Danych Przetwarzającego lub osoby odpowiedzialnej za ochronę danych osobowych u Przetwarzającego (imię, nazwisko, stanowisko, telefon, adres e-mail, adres korespondencyjny) będą każdorazowo przekazane Administratorowi;
 - f. Komunikacja pomiędzy wyznaczonymi przez Administratora i Przetwarzający osobami odbywa się przy uwzględnieniu środków bezpieczeństwa, o których mowa w art. 32 RODO.
2. Rozstrzygnięcie wątpliwości, co do legalności poleceń przetwarzania danych:
 - a. Przetwarzający oraz każda osoba działająca z upoważnienia Administratora danych osobowych lub Przetwarzającego i mająca dostęp do danych osobowych przetwarza je wyłącznie na podstawie Umowy, która stanowi jednocześnie udokumentowane polecenie Administratora, chyba, że wymaga tego prawo Unii lub prawo państwa członkowskiego;
 - b. Udokumentowanym poleceniem Administratora danych osobowych jest Umowa, a w tym każde polecenie wydane przez Administratora do wykonywania przez Przetwarzającego na podstawie Umowy w formie pisemnej;

- c. W przypadku wątpliwości Przetwarzającego, co do legalności polecenia, powinien on niezwłocznie poinformować o tym fakcie Administratora, który zweryfikuje poprawność zleconego procesu przetwarzania.
3. Współpraca w zakresie realizacji praw osób, których dane dotyczą:
- a. W przypadku skierowania za pośrednictwem Przetwarzającego żądań do Administratora, o których mowa w art. 15-22 RODO, Przetwarzający przekazuje je niezwłocznie Administratorowi, nie później niż w terminie 2 dni od daty otrzymania;
 - b. Przetwarzający nie jest upoważniony do udzielania samodzielnie jakichkolwiek odpowiedzi na żądania złożone przez podmiot danych, o których mowa w pkt. a powyżej, bez wyraźnego upoważnienia Administratora, sporządzonego w formie pisemnej.

Zgoda Administratora na korzystanie przez Przetwarzającego z usług Podprocesora

Działając w imieniu, na podstawie § 5 ust. 1 Umowy z dnia
pomiędzy a, niniejszym wyrażam zgodę na korzystanie
przez Przetwarzającego z następującego podprocesora:
.....

Administrator

Przetwarzający