

Umowa nr EM/ /2026
o udzielanie zamówienia na wykonywanie świadczeń zdrowotnych

zawarta w dniu w Krośnie pomiędzy:

Wojewódzkim Szpitalem Podkarpackim im. Jana Pawła II w Krośnie, 38-400 Krosno, ul. Korczyńska 57, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej prowadzonego przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000014669 oraz do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą pod nr 000000010080, REGON 000308620, NIP 6842120222 reprezentowanym przez: Dyrektora – Leszka Kwaśniewskiego zwanym w dalszej treści umowy **Zamawiającym**

a

.....
zwaną w dalszej treści umowy **Przyjmującym Zamówienie**,

W wyniku przeprowadzonego konkursu ofert o udzielenie zamówienia na świadczenia zdrowotne w zakresie badań diagnostycznych, została zawarta umowa o następującej treści:

§ 1.

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest odpłatne wykonywanie przez Przyjmującego Zamówienie na zlecenie Zamawiającego świadczeń zdrowotnych wymienionych w załączniku nr 1 do umowy, dla pacjentów Wojewódzkiego Szpitala Podkarpackiego im. Jana Pawła II w Krośnie, zgodnie z cenami jednostkowymi określonymi w załączniku nr 1 do umowy.
2. Zapotrzebowanie na usługi przedstawione w materiałach konkursowych oraz w ofercie Przyjmującego Zamówienie traktuje się jako wielkość szacunkową, a liczba poszczególnych usług zleczanych przez Zamawiającego w okresie obowiązywania umowy może ulec zmianie w zależności od potrzeb Zamawiającego. Szacunkowa wartość zamówienia w okresie na jaki zostaje zawarta umowa wynosi zł.
3. W przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego całej wartości umowy, Przyjmujący Zamówienie nie będzie występował z roszczeniem wobec Zamawiającego.
4. Wartość wynagrodzenia obliczona będzie przez Przyjmującego Zamówienie wg rzeczywistej ilości wykonanych usług.
5. Przyjmujący Zamówienie oświadcza, że:
 - a) usługi wykonywane będą przez osoby posiadające wymagane uprawnienia i kwalifikacje zawodowe, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa,
 - b) usługi wykonywane będą zgodnie z przepisami Ustawy z dnia 15 września 2022 r. o medycynie laboratoryjnej (t.j. Dz.U. z 2025 r. poz. 1295), Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 30 czerwca 2025 r. w sprawie standardów jakości dla laboratoriów (Dz.U. z 2025 r. poz. 961), standardów akredytacyjnych CMJ z działu „Laboratorium” i działu „Patomorfologia”, Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 18 grudnia 2017 r. w sprawie standardów organizacyjnych opieki zdrowotnej w dziedzinie patomorfologii (Dz.U. z 2017 r. poz. 2435) oraz wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów, Polskiego Towarzystwa Onkologicznego oraz Konsultanta krajowego w dziedzinie patomorfologii,
 - c) usługi wykonywane będą przy wykorzystaniu sprzętu posiadającego aktualne atesty i świadectwa oraz w pomieszczeniach spełniających wymagania sanitarne określone w stosownych przepisach,
 - d) usługi wykonywane będą za pomocą wyrobów medycznych, produktów leczniczych i innych środków materialnych Przyjmującego Zamówienie,
 - e) materiały i odczynniki wykorzystywane do wykonania przedmiotu umowy muszą być dopuszczone do obrotu i

spełniać wymagania określone w przepisach szczególnych,
f) posiada wpis do ewidencji prowadzonej przez Krajową Radę Diagnostów Laboratoryjnych.

6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonywania usług z należytą starannością, zgodnie ze wskazaniami aktualnej wiedzy medycznej oraz obowiązującymi standardami.
7. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do poddania kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia na zasadach określonych w Ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (t.j. Dz. U. z 2025 r., poz. 1461), w zakresie wynikającym z przedmiotu umowy.
8. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przepisów 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).
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przestrzegania przepisów Ustawy z dnia 6 listopada 2008 r. o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta (t.j. Dz. U. z 2024 r., poz. 581).
10. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wygenerowania umowy podwykonawstwa w systemie informatycznym określonym przez POW NFZ w Rzeszowie (Portalu Świadczeniodawcy) zgodnie z warunkami realizacji świadczeń Narodowego Funduszu Zdrowia.
11. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do zawarcia umowy ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej za szkody wyrządzone w związku z udzielaniem lub zaniechaniem udzielania usług medycznych będących przedmiotem umowy, zgodnie z art. 25 ust. 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. z 2026 poz.156) oraz Rozporządzeniem Ministra Finansów z dnia 29 kwietnia 2019 r. w sprawie obowiązkowego ubezpieczenia odpowiedzialności cywilnej podmiotu wykonującego działalność leczniczą (t.j. Dz. U. z 2025 r., poz. 272), a także do posiadania ważnej polisy OC przez cały okres obowiązywania umowy.
12. Niedopełnienie obowiązku, o którym mowa w ust. 11, nie zwalnia Przyjmującego Zamówienie od odpowiedzialności z tytułu wykonania przedmiotu umowy.
13. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do zachowania ciągłości realizacji usług. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany każdorazowo do niezwłocznego powiadomienia Zamawiającego o każdej przeszkodzie lub opóźnieniu w wykonaniu usług.
14. Przyjmujący Zamówienie przyjmuje na siebie pełną odpowiedzialność za wykonanie usług będących przedmiotem umowy.
15. Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do przestrzegania przepisów w zakresie prowadzenia dokumentacji medycznej i statystycznej, zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa.
16. W przypadku konieczności powtórzenia badania z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie, Przyjmujący Zamówienie jest zobowiązany do niezwłocznego jego powtórzenia na własny koszt.
17. Przyjmujący Zamówienie przekaże Zamawiającemu procedury dotyczące zlecenia badań (w tym formularz skierowania na badanie), opisujące sposób pozyskiwania materiału biologicznego do badań, warunki przechowywania i transportu materiału do badania.
18. Przyjmujący Zamówienie dostarczy Zamawiającemu pisemną informację o zasadach udostępniania blozków parafinowych i preparatów na wniosek uprawnionych podmiotów i osób, a także wykazu imiennego osób uprawnionych do wykonywania sekcji zwłok i pozostałych procedur wykonywanych w siedzibie Zamawiającego.
19. Przyjmujący Zamówienie zapewni nieodpłatnie dostarczenie Zamawiającemu etykiety do oznaczenia materiału oraz kody paskowe jeśli są wymagane u Przyjmującego Zamówienie.

20. Usługi, z wyjątkiem sekcji zwłok oraz biopsji dla pacjentów hospitalizowanych, wykonywane będą w siedzibie Przyjmującego Zamówienie. Rejestracja dokonywana będzie w dniach i godzinach.....
osobiście lub pod nr tel.
21. Materiał do badań odbierany będzie przez Przyjmującego Zamówienie i na jego koszt, z Zakładu Diagnostyki Laboratoryjnej i Mikrobiologii Zamawiającego, w dni robocze w godzinach ustalonych między stronami.
22. Miejscem wykonywania sekcji zwłok naukowo-lekarskich jest Trakt Sekcyjny Zamawiającego, udostępniony nieodpłatnie na ten cel Przyjmującemu Zamówienie.
23. Przyjmujący Zamówienie nie ma prawa do wykorzystywania Traktu Sekcyjnego dla celów nie związanych z wykonywaniem usług objętych niniejszą umową, jak również do uczestniczenia w sekcji osób nieuprawnionych (w tym uczniów) bez pisemnej zgody Zamawiającego.
24. Wyniki badań ani ich kopie nie będą przekazywane przez Przyjmującego Zamówienie pacjentom bez pisemnej zgody Zamawiającego.
25. W zakresie badań patomorfologicznych wykonywanych dla pacjentów hospitalizowanych Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do udostępnienia wyników badań poprzez system informatyczny zabezpieczony indywidualnymi loginami i hasłami dostępowymi wyłącznie dla upoważnionych pracowników Zamawiającego i Przyjmującego Zamówienie.
26. Przyjmujący Zamówienie jest odpowiedzialny za zgodny z przepisami transport materiałów do badań, przechowywanie i utylizację materiału, a także udostępnianie preparatów.
27. Usługi wykonywane będą na podstawie zlecenia ustalonego między stronami, wystawionego przez lekarza udzielającego świadczeń w komórkach organizacyjnych Zamawiającego.
28. Podstawą wykonania sekcji zwłok naukowo-lekarskiej będzie karta sekcyjna wystawiona przez Zamawiającego, podpisana przez Z-cę Dyrektora ds. Lecznictwa Szpitala i przekazana Przyjmującemu Zamówienie przez osobę wyznaczoną przez Zamawiającego.
29. W przypadku zlecenia sekcji zwłok naukowo-lekarskiej, Zamawiający udostępni (za potwierdzeniem) lekarzowi Przyjmującego Zamówienie oryginał historii choroby. W/w dokumentacja będzie zwracana Zamawiającemu najpóźniej w dniu wykonania sekcji lub w następnym dniu roboczym.
30. Badania zakończone będą wynikiem, którego oryginał zostanie przekazany do sekretariatu Szpitala lub przesłany Zamawiającemu. W przypadku przesyłania wyników drogą pocztową przesyłka winna być zaopatrzona dopiskiem z nazwą komórki organizacyjnej kierującej do badania.
31. Umożliwia się przekazywanie wyników w postaci elektronicznej autoryzowanych kwalifikowanym podpisem elektronicznym lekarza uprawnionego, po wcześniejszym uzgodnieniu z Zamawiającym.
32. W przypadku badań histopatologicznych związanych z diagnostyką nowotworową, Przyjmujący Zamówienie prześle Zamawiającemu oryginał wyniku wraz z 2 kopiami.
33. Sekcje zwłok naukowo-lekarskie zakończone będą protokołem badania sekcyjnego z ustalonym rozpoznaniem anatomopatologicznym. Przyjmujący Zamówienie bezpośrednio po wykonaniu sekcji dokona wpisu do karty sekcyjnej wstępnego rozpoznania sekcyjnego. Końcowy protokół sporządzany będzie w 2 egzemplarzach, z których jeden zostanie przekazany Zamawiającemu a drugi będzie przechowywany przez Przyjmującego Zamówienie.
34. Wyniki badań oraz protokoły sekcyjne będą autoryzowane przez osobę z odpowiednimi w danym zakresie kwalifikacjami i uprawnieniami. Wyniki badań będą sporządzane zgodnie z obowiązującymi standardami i wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patologów. Wyniki będą zawierały kod wykonanej procedury wg klasyfikacji ICD-9 oraz nazewnictwo zgodne z obowiązującymi przepisami.

35. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przekazania wyników badań histopatologicznych śródoperacyjnych w czasie do 20 minut od telefonicznego (na nr) powiadomienia przez Zamawiającego o pobraniu materiału. Pracownik Zamawiającego jest zobowiązany do telefonicznego powiadomienia Przyjmującego Zamówienie z 15 minutowym wyprzedzeniem o konieczności odbioru materiału do badania z Bloku Operacyjnego.
36. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do przekazania wyników pozostałych badań w terminie nie dłuższym niż wskazane w załączniku nr 1 do umowy, przy czym termin ten jest liczony od dnia przekazania Przyjmującemu Zamówienie zlecenia wraz z materiałem do badań (lub rejestracji pacjenta na badanie) do dnia otrzymania wyniku przez Zamawiającego. Termin ten może ulec wydłużeniu, jeżeli badanie wymaga zastosowania specjalistycznych metod diagnostycznych trwających dłużej niż określony w umowie o czym Zamawiający powinien być niezwłocznie poinformowany przez Przyjmującego Zlecenie.
37. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wykonywania sekcji zwłok naukowo-lekarskich w następujących terminach:
- do 48 godzin od otrzymania zlecenia – dla sekcji zleczanych w dniach od poniedziałku do czwartku,
 - do 72 godzin od otrzymania zlecenia – dla sekcji zleczanych w piątek lub w inny dzień roboczy poprzedzający dni świąteczne i wolne od pracy.
38. W przypadku materiału uzyskanego w wyniku poronienia Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do określenia płci nie później niż do 48 godzin (termin ten nie dotyczy badań genetycznych).
39. Sekcje zwłok naukowo-lekarskie wykonywane będą w dni robocze w godzinach Zamawiający dopuszcza inne godziny wykonywania usług na podstawie uzgodnienia między stronami.
40. Przyjmujący Zamówienie zapewnia Zamawiającemu dostęp do wykonania badań histopatologicznych śródoperacyjnych nie mniej niż trzy razy w tygodniu, chyba że strony postanowią inaczej. Odmienne postanowienia w tym zakresie mogą być wprowadzone na podstawie aneksu do umowy.
41. Każde badanie śródoperacyjne będzie zgłaszane Przyjmującemu Zamówienie z minimum 24-godzinnym wyprzedzeniem w godzinach od tel.
42. Zasady przekazywania materiału do badań histopatologicznych i cytologicznych ustalone między stronami określa zał. nr 2 do umowy.
43. Przyjmujący Zamówienie nie może powierzyć wykonywania usług objętych niniejszą umową innemu podmiotowi bez pisemnej zgody Zamawiającego.
44. Usługi wykonywane będą w terminach określonych w załączniku nr 1 do umowy.

§ 2.

Kary umowne

1. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do zapłaty Zamawiającemu kar umownych w następujących wypadkach i w następujących wysokościach:
- Za zwłokę w realizacji przedmiotu umowy w wysokości 10% wartości niezrealizowanej w terminie części umowy za każdy kolejny dzień zwłoki, jednak nie mniej niż 30,00 zł i nie więcej niż wynosi cena jednostkowa określona w załączniku nr 1 do umowy, (zapis nie dotyczy przekazania Zamawiającemu protokołu badania sekcyjnego z wykonanej sekcji zwłok).
 - W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy w wysokości 100% wartości niewykonanej lub nienależycie wykonanej części umowy, nie mniej niż 30,00 zł.
 - W przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Przyjmującego Zamówienie, w wysokości 10% wartości umowy brutto określonej w § 1 ust. 2.
 - Za niedostarczenie protokołu badania sekcyjnego – w wysokości 10% wartości niezrealizowanej w terminie części umowy za każdy kolejny dzień zwłoki, liczone od 31 dnia od dnia wykonania sekcji zwłok.
 - Za nieprzestrzeganie zapisów § 1 ust. 23 - w wysokości 500,00 zł za każde naruszenie.
 - Za nieudostępnienie wyników zgodnie z § 1 ust. 25 - w wysokości 100,00 zł za każdy dzień zwłoki.

2. Kara umowna, o której mowa w ust. 1 pkt 1) tj. za opóźnienie w realizacji przedmiotu umowy, będzie naliczana maksymalnie do 10 dni. W przypadku, gdy opóźnienie przekroczy 10 dni, Zamawiający naliczy wyłącznie karę umowną w wysokości określonej w ust. 1 pkt 2).
3. W przypadku, gdyby u Zamawiającego na skutek niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązania przez Przyjmującego Zamówienie powstała szkoda przewyższająca karę umowną, Zamawiający zachowuje prawo do dochodzenia odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych prawa cywilnego.
4. Przyjmujący Zamówienie wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z wynagrodzenia, o którym mowa w § 3 ust. 1.

§ 3.

Warunki zapłaty

1. Z tytułu udzielanych świadczeń Zamawiający zapłaci Przyjmującemu Zamówienie wynagrodzenie w wysokości stanowiącej iloczyn ceny oraz liczby wykonanych w danym miesiącu świadczeń.
2. Rozliczenie za wykonane usługi dokonywane będzie w okresach miesięcznych na podstawie wystawionej faktury.
3. Przyjmujący Zamówienie wystawi Zamawiającemu fakturę VAT do 7 dnia miesiąca następującego po miesiącu, za który wynagrodzenie przysługuje.
4. Zapłata wynagrodzenia nastąpi na podstawie faktury VAT wystawionej przez Przyjmującego Zamówienie, w terminie 60 dni od dnia jej doręczenia, na rachunek bankowy wskazany w treści faktury.
5. Warunkiem realizacji płatności na rachunek bankowy wskazany na fakturze jest występowanie tego rachunku w wykazie podatników VAT, o którym mowa w art. 96b ust. 1 ustawy o VAT, chyba, że Przyjmujący Zamówienie nie jest zarejestrowanym podatnikiem VAT. W takim przypadku Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest wskazać na fakturze podstawę prawną zwolnienia z podatku VAT.
6. Przyjmujący Zamówienie zobowiązuje się do wystawiania faktur wyłącznie w formie faktur ustrukturyzowanych za pośrednictwem Krajowego Systemu e-Faktur (KSeF), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.
7. Za dzień doręczenia faktury Zamawiającemu uznaje się dzień otrzymania faktury przez Zamawiającego w KSeF.
8. W przypadku wystąpienia awarii systemu KSeF lub innych przesłanek uniemożliwiających wystawienie faktury za pośrednictwem KSeF, Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Zamawiającego oraz postępowania zgodnie z przepisami przejściowymi wynikającymi z obowiązujących aktów prawnych.
9. Przyjmujący Zamówienie zobowiązany jest do podania Zamawiającemu swojego numeru KSeF (NIP podmiotu uprawnionego do odbioru faktur w tym systemie) najpóźniej w dniu podpisania umowy.
10. Zamawiający zastrzega sobie prawo do żądania potwierdzenia wysłania faktury do KSeF oraz numeru referencyjnego faktury nadanego przez system.
11. Jeśli zgodnie z powszechnie obowiązującymi przepisami objęcie Przyjmującego Zamówienie obowiązkiem korzystania z KSeF nastąpi później niż 1 kwietnia 2026 r. – fakultatywnie do czasu objęcia tym obowiązkiem Przyjmujący Zamówienie może przekazywać faktury do siedziby Zamawiającego – Sekretariat Dyrektora lub w formie pliku elektronicznego PDF na adres: szpital@krosno.med.pl.
12. Zamawiający oświadcza, że wykonywanie badań zleczanych na podstawie niniejszej umowy podlega zwolnieniu z VAT na podstawie art. 43, ust. 1, pkt 18 oraz 18a Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (t.j. Dz. U. z 2025 r., poz. 775 z późn. zm.), jako świadczenie usług w zakresie opieki medycznej, służących profilaktyce, zachowaniu, ratowaniu, przywracaniu i poprawie zdrowia.
13. Przyjmujący Zamówienie do wystawionej faktury dołączy specyfikację obejmującą:
 - nazwę komórki organizacyjnej zlecającej,
 - imię, nazwisko i Pesel pacjenta,
 - rodzaj badania (zgodnie z zał. nr 1)
 - ilość badań/bloczków (zgodnie z danymi w załączniku nr 1),
 - imię i nazwisko lekarza kierującego,
 - datę wystawienia skierowania,
 - cenę jednostkową oraz wartość łączną.
14. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury przez Przyjmującego Zamówienie, termin płatności, o którym mowa w ust. 4 będzie liczony od daty otrzymania przez Zamawiającego poprawnie wystawionej faktury korygującej.
15. Za datę zapłaty przyjmuje się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.

16. Przyjmujący Zamówienie nie może dokonać żadnej czynności prawnej mającej na celu zbycie wierzytelności pieniężnych związanych z realizacją niniejszej umowy na rzecz osób trzecich bez uzyskania zgody podmiotu, o którym mowa w art. 54 ust. 5 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, pod rygorem nieważności takiej czynności.

§ 4.

Cena w okresie obowiązywania umowy

W trakcie obowiązywania umowy Zamawiający dopuszcza zmianę ceny wyłącznie w trybie uzgodnień między stronami, w formie aneksu do umowy oraz w przypadku zmian korzystnych dla Zamawiającego.

§ 5.

Postanowienia ogólne

1. W przypadku planowania przez Przyjmującego Zamówienie zmian organizacyjno-prawnych jest on zobowiązany do poinformowania o tym fakcie Zamawiającego nie później niż 30 dni przed planowaną zmianą.
2. W przypadku określonym w ust. 1, Zamawiający zastrzega sobie prawo do odstąpienia od umowy.
3. Strony w odrębnej umowie uregulują kwestie związane z powierzeniem danych osobowych.

§ 6.

Okres obowiązywania umowy

1. Umowa zostaje zawarta na czas określony, z mocą od dnia 1 kwietnia 2026 r. do dnia 31 marca 2029 r.
2. Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia w przypadku:
 - 1) naruszenia przez Przyjmującego Zamówienie postanowień umowy,
 - 2) gdy w trakcie trwania umowy nastąpi zmiana zasad kontraktowania, warunków wykonywania lub finansowania świadczeń zdrowotnych w umowie pomiędzy Zamawiającym a płatnikiem – Narodowym Funduszem Zdrowia,
 - 3) pogorszenia sytuacji finansowej Zamawiającego,
 - 4) gdy z innych przyczyn dalsze obowiązywanie umowy nie leży w interesie Zamawiającego.
3. Umowa może zostać rozwiązana przez Zamawiającego bez wypowiedzenia w przypadku rażącego naruszenia przez Przyjmującego Zamówienie istotnych postanowień umowy.
4. Przyjmujący Zamówienie może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia w przypadku:
 - 1) gdy z przyczyn niezawinionych przez Przyjmującego Zamówienie nie będzie on dysponował potencjałem umożliwiającym wykonywanie usług stanowiących przedmiot umowy,
 - 2) rażącego naruszenia przez Zamawiającego istotnych postanowień umowy.
5. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zlecenia Przyjmującemu Zamówienie za Jego zgodą wykonania badań spoza załącznika asortymentowo-cenowego stanowiącego załącznik do umowy, po wcześniejszym uzgodnieniu ceny (na warunkach określonych między Stronami w umowie), jeżeli konieczność ich wykonania wynika z okoliczności, których nie można było przewidzieć na etapie ogłoszenia postępowania.
6. Za okoliczności, o których mowa w pkt 5 uznaje się w szczególności: zmianę wytycznych diagnostycznych, klinicznych lub terapeutycznych; modyfikację wymogów w zakresie realizowanych programów lekowych lub innych świadczeń gwarantowanych; wprowadzenie nowych technologii lekowych wymagających dodatkowej diagnostyki, wdrożenie nowych standardów diagnostyczno-leczniczych lub zaleceń wynikających z przepisów prawa powszechnie obowiązującego, wystąpienie sytuacji epidemiologicznych, wymagających zastosowania badań spoza zakresu objętego umową.
7. W przypadku powstania stałej lub cyklicznej potrzeby wykonywania badań spoza zakresu wskazanego w załączniku asortymentowo-cenowym do umowy, Strony dopuszczają możliwość rozszerzenia zakresu umowy na podstawie aneksu

sporządzonego w formie pisemnej, uwzględniającego dodatkowe badania oraz ich cenę, ew. podwykonawcę oraz pod warunkiem, że zmiana ta nie jest niekorzystna dla Zamawiającego.

8. Jeżeli w toku wykonywania umowy wystąpią okoliczności, których strony nie mogły przewidzieć przy jej zawieraniu, będzie to podstawą do wystąpienia stron o renegotjację warunków umowy lub skrócenia okresu jej obowiązywania, dopuszczającym w art. 27 ust. 5 Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (t.j. Dz.U. z 2026 r. poz. 156).

§ 7.

Wybór prawa polskiego

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy prawa polskiego w szczególności Kodeksu Cywilnego, Ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej oraz Ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, a ewentualne spory wynikłe pomiędzy stronami rozstrzygać będzie sąd właściwy dla Udzielającego Zamówienia.

§ 8.

Pactum de forma

Wszystkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 9.

Egzemplarze umowy

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze Stron.

ZAMAWIAJĄCY

PRZYJMUJĄCY ZAMÓWIENIE