

UMOWA..... (wzór)

zawarta w dniu pomiędzy:

Instytutem Matki i Dziecka z siedzibą przy ul. Kasprzaka 17a, kod pocztowy 01-211 Warszawa, wpisanym do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m. st. Warszawy, XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS: 0000050095, NIP: 525-000-84-71; REGON: 000288395, reprezentowanym przez zwanym dalej „**Udzielającym zamówienie**”

a

.....
.....
zarejestrowanym
.....
NIP, REGON

reprezentowanym przez

.....
.....

zwanym dalej „**Przyjmującym zamówienie**”,
zwani dalej wspólnie „**Stronami**” lub z osobna „**Stroną**”.

Na podstawie art. 26 i 27 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej Strony zawarły umowę następującej treści:

§ 1.

1. Udzielający zamówienia zleca a Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do wykonywania świadczeń zdrowotnych z zakresu przeprowadzenia badań laboratoryjnych w grupie 488 uczniów klas IV szkół podstawowych na terenie 16 województw w Polsce (zwanymi dalej „świadczeniami zdrowotnymi”).
2. Zakres rzeczowy i ceny jednostkowe świadczeń zdrowotnych określa **załącznik nr 1** do niniejszej umowy.
3. Podane ilości świadczeń zdrowotnych są ilościami szacunkowymi, w celu określenia wartości zamówienia. Faktyczna liczba poszczególnych świadczeń uzależniona jest od aktualnych potrzeb Udzielającego zamówienia.
4. Szczegółowy opis świadczeń zdrowotnych określa **załącznik nr 2** do umowy.
5. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się do:
 - 1) udzielania świadczeń zdrowotnych w zakresie wymienionym w ust. 1;
 - 2) prowadzenia określonej przepisami dokumentacji medycznej;
 - 3) wykonywania świadczeń zdrowotnych z zachowaniem należytej staranności, zgodnie z posiadaną wiedzą medyczną i standardami postępowania obowiązującymi w danej dziedzinie medycyny, na zasadach wynikających z ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentysty, ustawy o działalności leczniczej, ustawy o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych i innych przepisów, a także zgodnie z wymaganiami

- i warunkami określonymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia dla świadczeniodawców realizujących świadczenia zdrowotne, o których mowa w ust. 1;
- 4) udzielania świadczeń zdrowotnych w ilości odpowiadającej potrzebom Udzielającego zamówienia;
 - 5) prowadzenia określonej sprawozdawczości statystycznej;
 - 6) osobistego wykonywania świadczeń zdrowotnych;
 - 7) bieżącego informowania Udzielającego zamówienie o wszelkich istotnych okolicznościach związanych z udzielaniem świadczeń zdrowotnych;
 - 8) poddania się kontroli przeprowadzanej przez osobę wyznaczoną przez Udzielającego zamówienia w związku z realizacją niniejszej umowy;
 - 9) poddania się kontroli Narodowego Funduszu Zdrowia na zasadach określonych w ustawie z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w zakresie wynikającym z niniejszej umowy – *o ile dotyczy*;
 - 10) niezwłocznego przedłożenia aktualnej polisy ubezpieczeniowej, o której mowa w § 5 ust. 2 Umowy na każde wezwanie Udzielającego zamówienia.

§ 2.

1. Świadczenia zdrowotne wykonywane będą:
 - 1) w siedzibie Przyjmującego zamówienie na terenie Polski;
 - 2) z wykorzystaniem sprzętu, aparatury medycznej oraz wszelkich materiałów zużywalnych, będących w posiadaniu Przyjmującego zamówienie.
2. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że:
 - 1) posiada uprawnienia do wykonywania świadczeń zdrowotnych oraz spełnia wymogi dotyczące ich wykonywania określone w obowiązujących przepisach prawa;
 - 2) spełnia wszystkie kryteria zgodne ze standardami pracowni diagnostycznej;
 - 3) dysponuje przeszkolonym i wykwalifikowanym personelem oraz sprzętem i aparaturą medyczną w pełni sprawną i dopuszczoną do użytkowania – zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami.

§ 3.

1. Przyjmujący zamówienie wykonuje świadczenia zdrowotne, przy wykorzystaniu:
 - 1) własnej bazy lokalowej, materiałów, sprzętu i aparatury medycznej;
 - 2) własnego personelu, przy czym liczba osób udzielających świadczeń zdrowotnych wynosi nie mniej niż 10 osób.
2. Badania zostaną przeprowadzone w grupie ok. 488 uczniów klas IV szkół podstawowych.
3. Badania zostaną zrealizowane wśród uczniów z 78 szkół z 16 województw w Polsce biorących udział w programie realizowanym przez Instytut Matki i Dziecka w ramach Narodowego Programu Zdrowia na lata 2021-2025 w obszarze Celu operacyjnego 1: Profilaktyka nadwagi i otyłości, Zadanie 14: Monitorowanie, wczesna diagnoza i interwencja w zakresie występowania nadwagi i otyłości oraz podwyższonego ciśnienia tętniczego krwi w populacji dzieci.
4. Do bieżących kontaktów przy wykonywaniu niniejszej umowy wyznaczeni są:
 - 1) ze strony Udzielającego zamówienia: tel., e-mail:.....
 - 2) ze strony Przyjmującego zamówienie: tel., e-mail:.....
5. Zmiana danych określonych w ust. 4 nie stanowi zmiany umowy i może być dokonywana w formie dokumentowej.

§ 4.

1. Strony oświadczają, że w związku z realizacją niniejszej Umowy są niezależnymi administratorami danych osobowych pacjentów, których dotyczą Świadczenia.
2. Strony zobowiązują się do ochrony danych zgodnie z obowiązującymi przepisami oraz zgodnie z powszechnie przyjętymi standardami. Każda ze Stron zobowiązana jest zorganizować i utrzymywać środki bezpieczeństwa i sposoby postępowania, jakie w praktyce będą możliwe, dla zapewnienia bezpiecznego przechowywania danych otrzymanych od drugiej Strony, a także dołożyć wszelkich starań, aby zapobiec jakimkolwiek nieautoryzowanemu wykorzystaniu, ujawnieniu, czy dostępowi do tych danych osób nieuprawnionych.
3. Strony oświadczają, że wzajemnie zrealizowały obowiązki informacyjne określone w art. 13 i 14 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, względem osób wskazanych w treści Umowy.
4. Strony oświadczają, że reprezentujące ich osoby zapoznały się z klauzulami informacyjnymi dotyczącymi przetwarzania danych osobowych. Wzór klauzuli informacyjnej stanowi **załącznik nr 3 i 4** do umowy.

§ 5.

1. Strony ponoszą solidarną odpowiedzialność za szkody wyrządzone pacjentom przy udzielaniu świadczeń zdrowotnych określonych niniejszą umową.
2. Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do posiadania aktualnej polisy ubezpieczeniowej od odpowiedzialności cywilnej w zakresie objętym przedmiotem niniejszej umowy zgodnie z art. 25 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej, przez cały okres obowiązywania umowy.

§ 6.

1. Strony ustalają maksymalną wartość umowy na kwotę brutto zł.
2. Podstawę rozliczeń Stron stanowią ceny jednostkowe określone w ofercie złożonej przez Przyjmującego zamówienie, stanowiącej **załącznik nr 1** do umowy.
3. Należności z tytułu realizacji umowy za okres sprawozdawczy (miesiąc kalendarzowy) Udzielający zamówienia wypłaca, w terminie do 30 dni po dniu dostarczenia przez Przyjmującego zamówienie prawidłowo wystawionej faktury. Płatności dokonywane będą na rachunek bankowy wskazany w treści faktury.
4. Z tytułu realizacji umowy Przyjmujący zamówienie otrzymywał będzie wynagrodzenie liczone jako iloczyn zrealizowanych świadczeń zdrowotnych, usług i cen jednostkowych ujętych w **załączniku nr 1** do Umowy. Kwoty określone w ofercie Przyjmującego zamówienie obejmują wszelkie koszty związane z realizacją Umowy.
5. Za datę zapłaty uznaje się dzień wydania dyspozycji obciążenia rachunku bankowego Udzielającego zamówienia.
6. Jeżeli termin zapłaty wypada w sobotę, niedzielę lub inny dzień ustawowo wolny od pracy płatność dokonywana będzie następnego dnia roboczego.
7. Przyjmujący zamówienie gwarantuje stałość cen jednostkowych określonych w niniejszej umowie.
8. Przyjmujący zamówienie nie może przenieść wiarygodności wynikającej z niniejszej umowy na stronę trzecią bez uprzedniej zgody Udzielającego zamówienie, wyrażonej w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Przyjmujący zamówienie zobowiązuje się, że nie dokona jakiegokolwiek czynności prawnej lub faktycznej, której bezpośrednim lub pośrednim skutkiem

będzie zmiana wierzyciela z osoby Przyjmującego zamówienie na inny podmiot. Niniejsze ograniczenie obejmuje w szczególności przelew, subrogację ustawową oraz umowną, zastaw, hipotekę oraz przekaz.

§ 7.

1. Umowa zostaje zawarta na okres 10 tygodni od dnia podpisania umowy tj. do.....
2. Udzielający zamówienie uprawniony jest do wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym w przypadku:
 - 1) zawnionego niewykonania lub nienależytego wykonania Świadczenia przez Przyjmującego zamówienie;
 - 2) faktycznego zaniechania realizacji umowy przez Przyjmującego zamówienie.

§ 8.

1. Udzielający zamówienie może obciążyć Przyjmującego zamówienie obowiązkiem zapłaty kar umownych:
 - 1) w przypadku odstąpienia od umowy lub wypowiedzenia umowy przez Udzielającego zamówienie z powodu okoliczności, za które odpowiada Przyjmujący zamówienie, w wysokości 10% kwoty, o której mowa w § 6 ust. 1 Umowy.
2. W celu uniknięcia wątpliwości Strony potwierdzają, że Udzielający zamówienie będzie uprawniony do naliczenia Przyjmującemu zamówienie kar umownych zastrzeżonych w umowie także po skorzystaniu z prawa odstąpienia od umowy.
3. Udzielający zamówienia zachowuje prawo do dochodzenia odszkodowania przenoszącego wysokość zastrzeżonych kar umownych.

§ 9.

1. Wszelkie spory związane z niniejszą umową strony poddają pod rozstrzygnięcie sądu właściwego dla siedziby Udzielającego zamówienie.
2. Udzielający zamówienia oświadcza, że posiada status dużego przedsiębiorcy w rozumieniu art. 4 pkt 6 ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych.
3. Załączniki stanowią integralną część umowy.
4. Umowa została sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

.....
Udzielający zamówienie

.....
Przyjmujący zamówienie

Wykaz załączników:

- 1) *Oferta Przyjmującego zamówienie;*
- 2) *Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia;*
- 3) *Klauzule informacyjne Udzielającego zamówienia;*
- 4) *Klauzula informacyjna Przyjmującego zamówienie.*

BADANIA

Lp.	Nazwa badania	Materiał	Cena netto PLN	Cena brutto PLN	Szacowana liczba pacjentów	Wartość netto PLN	Wartość brutto PLN
1	Morfologia (C55)	Krew żylna pełna (EDTA)			488		
2	Kreatynina w surowicy (M37)	Krew żylna, surowica			488		
3	Cholesterol całkowity (I99)	Krew żylna, surowica			488		
4	Cholesterol HDL w surowicy (K01)	Krew żylna, surowica			488		
5	Cholesterol LDL - wyliczony (K03)	Krew żylna, surowica			488		
6	Triglicerydy (O49)	Krew żylna, surowica			488		
7	Glukoza (L43)	Krew żylna, surowica			488		
						Wartość:	

POBRANIE MATERIAŁU

	Nazwa usługi	Cena netto PLN	Cena brutto PLN	szacowana liczba	Wartość netto PLN	Wartość brutto PLN
8	Usługa medyczna pobrania materiału do badań w punkcie pobrań Laboratorium Przyjmującego Zamówienie (dotyczy 49 szkół w miastach, gdzie Laboratorium Przyjmującego Zamówienie ma swoje punkty pobrań (przyjęto średnią liczbę uczniów z jednej szkoły - 5 osób)			245		
9	Usługa medyczna pobrania materiału do badań od pacjentów przez personel Przyjmującego Zamówienie w jednej szkole; (przyjazd personelu, pobranie materiału do badań); opłata naliczana niezależnie od liczby pacjentów (dotyczy 7 szkół)			7		
10	Usługa medyczna pobrania materiału do badań od pacjentów przez personel Przyjmującego Zamówienie w Mobilnym Punkcie Pobrań Przyjmującego Zamówienie; (przyjazd personelu, pobranie materiału do badań); opłata naliczana dla każdej lokalizacji szkoły, niezależnie od liczby pacjentów (dotyczy 22 szkół)			22		
					Wartość:	

TRANSPORT

	Nazwa usługi	Cena netto PLN	Cena brutto PLN	szacowana liczba	Wartość netto PLN	Wartość brutto PLN
11	Transport materiału do badań do lokalnego Laboratorium Przyjmującego Zamówienie, (dotyczy odbioru materiału do badań z 7 szkół i z 22 lokalizacji z Mobilnym Punktem Pobrań, łącznie 29 odbiorów)			29		
12	Usługa dojazdu Mobilnego Punktu Pobrań (dotyczy 22 szkół)			22		
					Wartość:	

Wartość łączna:	
------------------------	--

Szczegółowy opis przedmiotu zamówienia

Przedmiotem umowy jest:

Przeprowadzenie badań laboratoryjnych w grupie 488 uczniów klas IV szkół podstawowych na terenie 16 województw w Polsce.

1. Organizacja i przeprowadzenie badań laboratoryjnych.

1.1. Sposób organizacji i udzielania świadczeń zdrowotnych objętych zamówieniem:

Badania zostaną przeprowadzone w grupie ok. 488 uczniów klas IV szkół podstawowych, od rodziców, których Udzielający zamówienia zbierze świadome zgody na wykonanie badań będących przedmiotem konkursu. Badania zostaną zrealizowane wśród uczniów z 78 szkół z 16 województw w Polsce biorących udział w programie realizowanym przez Instytut Matki i Dziecka w ramach Narodowego Programu Zdrowia na lata 2021-2025 w obszarze Celu operacyjnego 1: *Profilaktyka nadwagi i otyłości, Zadanie 14: Monitorowanie, wczesna diagnoza i interwencja w zakresie występowania nadwagi i otyłości oraz podwyższonego ciśnienia tętniczego krwi w populacji dzieci.* Udzielający zamówienie przekaze Przyjmującemu zamówienie listę dzieci wraz z przypisanymi im kodami oraz wykaz szkół biorących udział w badaniu, z zastrzeżeniem, że ich ostateczna liczba będzie zależała od potwierdzenia udziału dzieci w tym badaniu przez ich rodziców/opiekunów.

Czas realizacji: 10 tygodni od dnia podpisania umowy

1.2. Świadczenia zdrowotne objęte Zamówieniem:

- 1) Usługa medyczna pobrania materiału do badań (krew żylna) w punkcie pobrań Laboratorium Przyjmującego zamówienie - dotyczy 49 szkół w miastach, gdzie Laboratorium Przyjmującego zamówienie ma swoje punkty pobrań (przyjęto średnią liczbę uczniów z jednej szkoły - 5 osób).
- 2) Usługa medyczna pobrania materiału do badań (krew żylna), od pacjentów przez personel Przyjmującego zamówienie w jednej szkole (przyjazd personelu, pobranie materiału do badań) – dotyczy 7 szkół, opłata naliczana niezależna od liczby pacjentów.
- 3) Usługa medyczna pobrania materiału do badań (krew żylna) od pacjentów przez personel Przyjmującego zamówienie w Mobilnym Punkcie Pobrań Przyjmującego zamówienie, (przyjazd personelu, pobranie materiału do badań); opłata naliczana dla każdej lokalizacji szkoły niezależnie od liczby pacjentów (dotyczy 22 szkół).
- 4) Usługa transportu materiału do badań do lokalnego Laboratorium Przyjmującego zamówienie - dotyczy odbioru materiału do badań z 7 szkół i z 22 lokalizacji z Mobilnym Punktem Pobrań Przyjmującego zamówienie, łącznie 29 odbiorów.
- 5) Usługa dojazdu Mobilnego Punktu Pobrań Przyjmującego zamówienie (dotyczy 22 szkół).
- 6) Przeprowadzenie następujących badań: morfologia, kreatynina w surowicy, Lipidogram (CHOL, HDL, TG, LDL-wyl.), glukoza.

- 7) Przekazanie wyników badań laboratoryjnych do Udzielającego zamówienie oraz rodzicom/opiekunom prawnym dziecka. Przekazanie wyników badań laboratoryjnych Udzielającemu zamówienie odbędzie się w formie elektronicznej (edytowalna baza danych). Rodzice/opiekunowie prawni otrzymają dostęp do wyników badań swojego dziecka za pośrednictwem strony internetowej Przyjmującego zamówienie, na podstawie kodu kreskowego otrzymanego w dniu pobrania krwi od personelu Przyjmującego zamówienie.
- 8) Zebranie podpisanych zgód od rodziców/opiekunów zostanie przeprowadzone w imieniu Udzielającego zamówienie w szkole przez pielęgniarkę szkolną. Przyjmujący zamówienie otrzyma od Udzielającego zamówienie listę dzieci, które mają zostać objęte badaniami, będącymi przedmiotem konkursu (tj. dzieci, których rodzice/opiekunowie wyrazili świadomą zgodę na udział dziecka w badaniu). Na ww. liście z wykazem uczniów zrekrutowanych do badania znajdą się dostarczone przez Udzielającego zamówienie kody nadane uczniom na potrzeby ww. badania. Przyjmujący zamówienie uzupełni przekazaną przez Udzielającego zamówienie listę o swój kod przy każdym kodzie ucznia nadanym przez Udzielającego zamówienie i prześle Udzielającemu zamówienie uzupełnioną listę w wersji elektronicznej. Przed przekazaniem Udzielającemu zamówienie elektronicznej – edytowalnej bazy danych z wynikami badań, Przyjmujący zamówienie umieści w niej kody nadane przez Udzielającego zamówienie przy każdym swoim kodzie ucznia.

Przyjmujący zamówienie prześle Przedstawicielowi Udzielającego zamówienie (dalej; „Koordynator”), harmonogram i terminarz realizacji badań (z podaniem dokładnej daty i godziny) dla poszczególnych szkół uczestniczących w projekcie dla pobrań krwi wykonywanych przez personel Przyjmującego zamówienie w szkołach oraz w mobilnym punkcie pobrań. Koordynator potwierdzi możliwość realizacji ww. badań w terminach wskazanych przez Przyjmującego zamówienie.

W wyjątkowych przypadkach (inne, wcześniej zaplanowane aktywności w szkole, nieobecność pielęgniarki w szkole we wskazanych terminach), w porozumieniu z Przyjmującym zamówienie Koordynator proponuje niezbędną modyfikację terminarza badań.

W przypadku pobrań odbywających się w punktach pobrań Przyjmującego zamówienie, Przyjmujący zamówienie również przedstawi Koordynatorowi terminarz pobrań z podaniem terminów (2-3 dni w danym punkcie pobrań) oraz przedziału godzinowego, w którym rodzice będą mogli zgłosić się z dzieckiem na pobranie krwi. Po otrzymaniu harmonogramu i terminarza badań, Koordynator będzie kontaktował się z pielęgniarką szkolną i informował ją o dacie pobrań, celem przekazania tej informacji dyrektorom szkół oraz rodzicom dzieci uczestniczących w badaniu.

Przed przystąpieniem do bezpośredniej realizacji badań w terenie, Przyjmujący zamówienie prześle Koordynatorowi wskazówki dla rodziców dotyczące przygotowania się do pobrania krwi u dziecka oraz dla pielęgniarki szkolnej i dyrekcji szkoły odnoszące się do organizacji pobrań krwi na terenie szkoły.

Zamówienie ma charakter szacunkowy. Faktyczna liczba świadczeń uzależniona jest od aktualnych potrzeb Zamawiającego.

PROCEDURA POBIERANIA KRWI ŻYLNEJ DO BADANIA LABORATORYJNEGO

Krew żylną pobiera wykwalifikowany personel medyczny.

Pobrania krwi będą odbywały się w zapewniającej intymność i godność dziecka atmosferze, z zachowaniem zasad reżimu sanitarnego. Krew zostanie pobrana rano/przed południem, w obecności jego rodzica/opiekuna.

podpis Przyjmującego zamówienie

**KLAUZULA INFORMACYJNA
DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
OSOBY WYZNACZONEJ DO REPREZENTACJI**

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i ust. 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. z 2016 r. Nr 119, str. 1) („RODO”) chcielibyśmy poinformować o zasadach przetwarzania Pana/i danych osobowych w przypadku, gdy jest Pan/i osobą uprawnioną do zawarcia umowy, której stroną pozostaje Instytut Matki i Dziecka z siedzibą w Warszawie.

1. Kto jest administratorem moich danych osobowych?

Administratorem Pana/i danych osobowych jest Instytut Matki i Dziecka z siedzibą w Warszawie, adres: ul. Kasprzaka 17A, 01-211 Warszawa, wpisany do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem: 0000050095, NIP: 5250008471, Regon: 000288395 („Instytut”).

2. W jaki sposób mogę kontaktować się z Administratorem?

Może Pan/i kontaktować się z Instytutem w następujący sposób:

- 1) kierując pismo na adres jego siedziby wskazany w pkt 1;
- 2) elektronicznie:
 - a) za pośrednictwem korespondencji mailowej na adres: dyr@imid.med.pl;
 - b) za pośrednictwem platformy ePUAP na adres: /IMiDWarszawa/SkrytkaESP.

Instytut ponadto wyznaczył Inspektora Ochrony Danych („IOD”), z którym może się Pan/i kontaktować w sprawach przetwarzania Pana/i danych osobowych. Kontakt z IOD jest możliwy za pośrednictwem poczty elektronicznej pod adresem: iod@imid.med.pl lub pisemnie na adres siedziby Instytutu.

3. W jakich celach i na jakiej podstawie będą przetwarzane moje dane osobowe?

Instytut będzie przetwarzał Pana/i dane osobowe w następujących celach:

Lp.	Cele przetwarzania	Podstawa prawna przetwarzania
1)	ustalenie, czy jest Pan/i osobą uprawnioną do reprezentacji kontrahenta	art. 6 ust. 1 lit. e RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne do wykonania zadań realizowanych w interesie publicznym – zarządzania organizacją opieki zdrowotnej w Instytucie, właściwego gospodarowania mieniem Instytutu, tj. zawarciem ważnej i skutecznej umowy oraz jej terminową i prawidłową realizacją
2)	ustalenie, dochodzenie lub obrona roszczeń w związku z prowadzoną działalnością	art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z przepisami ustawy o dostępie do informacji publicznej
3)	zapewnienie dostępu do informacji publicznej	art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z ustawą o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach
4)	archiwizacja danych osobowych	

Instytut nie będzie podejmował decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania w rozumieniu RODO, w sposób zautomatyzowany w oparciu o Pana/i dane osobowe.

4. Jak długo będą przetwarzane moje dane?

Okres przechowywania Pana/i danych osobowych wynosi:

- 1) okres realizacji umowy;

- 2) okres, w którym mogą ujawnić się roszczenia związane z tą umową, czyli przez okres przedawnienia wynikający z Kodeksu Cywilnego lub innych właściwych przepisów prawa;
- 3) okres konieczny do realizacji ciężących na Instytucie obowiązków prawnych, w szczególności podatkowych, w zakresie gospodarowania mieniem Instytutu oraz nienaruszaniem dyscypliny finansów publicznych, a także archiwizacyjnych.

5. Komu będą przekazywane moje dane?

Dane osobowe mogą być przekazywane organom publicznym lub innym podmiotom uprawnionym na podstawie właściwych przepisów prawa do uzyskania Pana/i danych osobowych, lub podmiotom współpracującym z Instytutem na podstawie odpowiedniej umowy i po zastosowaniu odpowiednich środków organizacyjnych i technicznych służących ich zabezpieczeniu, w szczególności będą to:

- 1) podmioty świadczące usługi: doradztwa prawnego, audytu, kurierskie lub pocztowe, księgowo-rozliczeniowe, bankowe, ubezpieczeniowe;
- 2) podmioty będące dostawcami oprogramowania używanego do przetwarzania Pana/i danych osobowych.

6. Gdzie moje dane będą przekazywane?

Pana/i dane osobowe, w ramach współpracy z innymi podmiotami, o której mowa wyżej, będą przekazywane wyłącznie na terytorium państw członkowskich Unii Europejskiej (zgodnie z RODO). Instytut nie zamierza przekazywać Pana/i danych osobowych do państw trzecich, tj. poza obszar Europejskiego Obszaru Gospodarczego, czy też do jakichkolwiek organizacji międzynarodowych, chyba że będzie to wymagane obowiązującymi przepisami prawa.

7. Jakie przysługują mi prawa?

Przysługuje Panu/i prawo do:

- 1) dostępu do Pana/i danych osobowych, w tym uzyskania ich kopii;
- 2) sprostowania danych osobowych;
- 3) usunięcia danych („prawo do bycia zapomnianym”);
- 4) ograniczenia przetwarzania;
- 5) przenoszenia danych osobowych;
- 6) sprzeciwu wobec przetwarzania Pana/i danych.

Ma Pan/i prawo w dowolnym momencie wnieść sprzeciw - z przyczyn związanych z Pana/i szczególną sytuacją - wobec przetwarzania swoich danych osobowych opartego na art. 6 ust. 1 lit. e RODO. Instytutowi nie wolno będzie już przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykaże on istnienie ważnych prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania, nadrzędnych wobec Pana/i interesów, praw i wolności, lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń

8. Dlaczego moje dane są przetwarzane?

Podanie przez Pana/ią danych osobowych jest warunkiem zawarcia umowy. Nie jest Pan/i zobowiązany/a do ich podania – ale niepodanie danych będzie skutkowało brakiem możliwości zawarcia umowy.

9. Gdzie mogę zgłosić skargę na przetwarzanie moich danych?

Jeśli uważa Pan/i, że dane osobowe nie są przetwarzane zgodnie z obowiązującymi przepisami, może Pan/i złożyć skargę do właściwego organu nadzorczego.

UWAGA

Istnieje możliwość, że Instytut uzyskał Pana/i dane osobowe od innych osób niż Pan/i.

Jeśli tak jest, Instytut chciałby Pana/ią dodatkowo poinformować, zgodnie z art. 14 RODO, że:

- 1) w stosunku do przetwarzania Pana/i danych osobowych zastosowanie mają pkt 1-7 oraz 9 powyżej;
- 2) Pana/i dane osobowe Instytut uzyskał z odpisu aktualnego właściwego rejestru Krajowego Rejestru Sądowego, stanowiącego źródło danych publicznie dostępne, i/lub od osób będących pracownikami/współpracownikami, które podejmowały działania prowadzące do zawarcia umowy;
- 3) Instytut będzie przetwarzał Pana/i następujące dane osobowe: imię i nazwisko, nr PESEL, stanowisko, pełnione funkcje w organach osób prawnych.

KLAUZULA INFORMACYJNA
DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH
OSOBY WYZNACZONEJ DO WYKONANIA UMOWY

Zgodnie z art. 13 ust. 1 i ust. 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. z 2016 r. Nr 119, str. 1) („RODO”) chcielibyśmy poinformować o zasadach przetwarzania Pana/i danych osobowych w przypadku wyznaczenia Pana/i do kontaktu lub wykonania umowy, której stroną pozostaje Instytut Matki i Dziecka z siedzibą w Warszawie.

1. Kto jest administratorem moich danych osobowych?

Administratorem Pana/i danych osobowych jest Instytut Matki i Dziecka z siedzibą w Warszawie, adres: ul. Kasprzaka 17A, 01-211 Warszawa, wpisany do rejestru przedsiębiorców prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy XIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem: 0000050095, NIP: 5250008471, Regon: 000288395 („Instytut”).

2. W jaki sposób mogę kontaktować się z Administratorem?

Może Pan/i kontaktować się z Instytutem w następujący sposób:

- 1) kierując pismo na adres jego siedziby wskazany w pkt 1;
- 2) elektronicznie:
 - a) za pośrednictwem korespondencji mailowej na adres: dyr@imid.med.pl;
 - b) za pośrednictwem platformy ePUAP na adres: /IMiDWarszawa/SkrytkaESP.

Instytut ponadto wyznaczył Inspektora Ochrony Danych („IOD”), z którym może się Pan/i kontaktować w sprawach przetwarzania Pana/i danych osobowych. Kontakt z IOD jest możliwy za pośrednictwem poczty elektronicznej pod adresem: iod@imid.med.pl lub pisemnie na adres siedziby Instytutu.

3. W jakich celach i na jakiej podstawie będą przetwarzane moje dane osobowe?

Instytut będzie przetwarzał Pana/i dane osobowe w następujących celach:

Lp.	Cele przetwarzania	Podstawa prawna przetwarzania
1)	wypełnienie obowiązków prawnych spoczywających po stronie Instytutu (w zakresie prowadzenia dokumentacji medycznej)	art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z przepisami ustawy o prawach pacjenta i Rzeczniku Praw Pacjenta
2)	prawidłowa realizacja umowy, tj. kontaktowanie się w zakresie realizacji umowy, odbioru prac, prowadzenia korespondencji, prowadzenie dokumentacji itp.	art. 6 ust. 1 lit. e RODO, tj. przetwarzanie jest niezbędne do wykonania zadań realizowanych w interesie publicznym – zarządzania organizacją opieki zdrowotnej w Instytucie, właściwego gospodarowania mieniem Instytutu, tj. terminową i prawidłową realizacją umowy
3)	ustalenie, dochodzenie lub obrona roszczeń w związku z prowadzoną działalnością	
4)	archiwizacja danych osobowych	art. 6 ust. 1 lit. c RODO w zw. z ustawą o narodowym zasobie archiwalnym i archiwach

Instytut nie będzie podejmował decyzji, w tym decyzji będących wynikiem profilowania w rozumieniu RODO, w sposób zautomatyzowany w oparciu o Pana/i dane osobowe.

4. Jak długo będą przetwarzane moje dane?

Okres przechowywania Pana/i danych osobowych wynosi:

- 1) okres realizacji umowy;
- 2) okres, w którym mogą ujawnić się roszczenia związane z tą umową, czyli przez okres przedawnienia wynikający z Kodeksu Cywilnego lub innych właściwych przepisów prawa;

- 3) okres konieczny do realizacji ciężących na Instytucie obowiązków prawnych, w szczególności podatkowych, w zakresie gospodarowania mieniem Instytutu oraz nienaruszaniem dyscypliny finansów publicznych, a także archiwizacyjnych.

5. Komu będą przekazywane moje dane?

Dane osobowe mogą być przekazywane organom publicznym lub innym podmiotom uprawnionym na podstawie właściwych przepisów prawa do uzyskania Pana/i danych osobowych, lub podmiotom współpracującym z Instytutem na podstawie odpowiedniej umowy i po zastosowaniu odpowiednich środków organizacyjnych i technicznych służących ich zabezpieczeniu, w szczególności będą to:

- 1) podmioty świadczące usługi: doradztwa prawnego, audytu, kurierskie lub pocztowe, księgowo-rozliczeniowe, bankowe, ubezpieczeniowe;
- 2) podmioty będące dostawcami oprogramowania używanego do przetwarzania Pana/i danych osobowych.

6. Gdzie moje dane będą przekazywane?

Pana/i dane osobowe, w ramach współpracy z innymi podmiotami, o której mowa wyżej, będą przekazywane wyłącznie na terytorium państw członkowskich Unii Europejskiej (zgodnie z RODO). Instytut nie zamierza przekazywać Pana/i danych osobowych do państw trzecich, tj. poza obszar Europejskiego Obszaru Gospodarczego, czy też do jakiegokolwiek organizacji międzynarodowych, chyba że będzie to wymagane obowiązującymi przepisami prawa.

7. Jakie przysługują mi prawa?

Przysługuje Panu/i prawo do:

- 1) dostępu do Pana/i danych osobowych;
- 2) sprostowania danych osobowych;
- 3) usunięcia danych („prawo do bycia zapomnianym”);
- 4) ograniczenia przetwarzania;
- 5) przenoszenia danych osobowych;
- 6) sprzeciwu wobec przetwarzania Pana/i danych.

Ma Pan/i prawo w dowolnym momencie wnieść sprzeciw - z przyczyn związanych z Pana/i szczególną sytuacją - wobec przetwarzania swoich danych osobowych opartego na art. 6 ust. 1 lit. e RODO. Instytutowi nie wolno będzie już przetwarzać tych danych osobowych, chyba że wykaże on istnienie ważnych prawnie uzasadnionych podstaw do przetwarzania, nadrzędnych wobec Pana/i interesów, praw i wolności, lub podstaw do ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń

8. Dlaczego moje dane są przetwarzane?

Podanie przez Pana/ią danych osobowych jest warunkiem zawarcia umowy. Nie jest Pan/i zobowiązany/a do ich podania – ale niepodanie danych będzie skutkowało brakiem możliwości zawarcia umowy.

9. Gdzie mogę zgłosić skargę na przetwarzanie moich danych?

Jeśli uważa Pan/i, że dane osobowe nie są przetwarzane zgodnie z obowiązującymi przepisami, może Pan/i złożyć skargę do właściwego organu nadzorczego.

UWAGA

Istnieje możliwość, że Instytut uzyskał Pana/i dane osobowe od innych osób niż Pan/i, w szczególności jeśli jest Pan/i osobą wyznaczoną do wykonania umowy.

Jeśli tak jest, Instytut chciałby Pana/ią dodatkowo poinformować, zgodnie z art. 14 RODO, że:

- 1) w stosunku do przetwarzania Pana/i danych osobowych zastosowanie mają pkt 1-7 oraz 9 powyżej;
- 2) Pana/i dane osobowe Instytut uzyskał od osób będących osobami uprawnionymi do reprezentacji kontrahenta lub pracownikami/współpracownikami kontrahenta, które podejmowały działania prowadzące do zawarcia umowy, w której wskazany został/a Pan/i do kontaktu lub wykonania tej umowy;
- 3) Instytut będzie przetwarzał Pana/i następujące dane osobowe: imię i nazwisko, stanowisko/pełnione funkcje w organach osób prawnych, adres e-mail, nr telefonu.