Załącznik nr 5 do umowy

Opis przedmiotu zamówienia

dot. świadczeniu usług zdrowotnych z zakresu diagnostyki obrazowej: wykonywania opisów badań tomografii komputerowej i opisów badań radiologicznych w systemie teleradiologicznym

1. Przyjmujący zamówienie ma zapewnić integrację z systemem RIS/PACS Udzielającego zamówienia w zakresie pobierania obrazów do opisów oraz wprowadzania zatwierdzonych opisów badań do systemu RIS. Zarówna podczas wysyłania/pobierania obrazów do opisów jak i wprowadzania opisu, nie może być wymagana obecność/asysta pracownika Udzielającego zamówienia.
2. Wszelkie koszty związane ze zmianą oprogramowania, licencji oraz urządzeń dostępowych, przesyłu danych pokrywa przyjmujący zamówienie.
3. W przypadku gdy do komunikacji będzie wymagany dodatkowy osprzęt lub oprogramowanie Przyjmujący zamówienie ma obowiązek dostarczyć na czas obowiązywania umowy wyżej wymieniony sprzęt lub oprogramowanie.
4. Opisy wykonywane będą przez lekarzy posiadających odpowiednie kwalifikacje i doświadczenie, zgodnie z aktualną, wymaganą wiedzą medyczną i standardami, z zachowaniem należytej staranności, zatrudnionych/udostępnionych przez Przyjmującego zamówienie w liczbie gwarantującej należyte wykonanie Umowy, nie mniejszej jednak niż trzech lekarzy.
5. Przyjmujący zamówienie, po skonfigurowaniu systemu u Udzielającego zamówienia oraz potwierdzeniu odbioru sprawnie działającego systemu przez Udzielającego zamówienia oraz odbioru materiału szkoleniowego zobowiązuje się do przeszkolenia osób wskazanych przez Udzielającego zamówienia w zakresie obsługi technicznej działającego systemu w tym, w szczególności przesyłu obrazów i wglądu u Udzielającego zamówienie oraz przekazania pisemnej instrukcji wykonywania ww. procesów. Szkolenie odbędzie się w ciągu 7 dni od daty podpisania umowy w siedzibie Udzielającego zamówienie.
6. Opisy badań będących przedmiotem konkursu będą wykonywane i wysyłane przez Przyjmującego zamówienie w terminie: opisy planowe w ciągu 24 godzin od chwili otrzymania danych oraz opisy „na cito” do 3 godzin od chwili otrzymania danych.
7. Za chwilę otrzymania danych Strony rozumieją, jako datę i godzinę zarejestrowania kompletnego, wykonanego według standardów badania, przesłanego w formie elektronicznej i widocznego w systemie RIS/PACS Przyjmującego zamówienie.
8. Każde odstępstwo od opisu planowanego – czyli opis badania „na cito”, wymaga potwierdzenia statusu opisu Udzielającego zamówienie.
9. Opis kategorii badań:

- **planowe** – w terminie 24 godzin od otrzymania badania (zgodnego ze standardem akceptowanym przez Przyjmującego zamówienie) w sieci RIS/PACS.

**- na cito** – w przypadku bezpośredniego zagrożenia życia – konieczność powiadomienia telefonicznego o badaniu „na cito” przez jego wykonaniem. Opis badania w czasie do 3 godzin po otrzymaniu kompletnego badania (zgodnego ze standardem akceptowanym przez Przyjmującego zamówienie) w sieci RIS/PACS.

1. Zasady bezpiecznego przesyłania wyników badań od Przyjmującego zamówienie do Udzielającego zamówienie drogą elektroniczną (mailową w formie zaszyfrowanej)określa załącznik do umowy. Strony są zobowiązane do zapewnienia środków bezpieczeństwa fizycznego, organizacyjnego oraz technicznego odpowiedniego dla poziomu wysokiego zgodnie z wytycznymi zawartymi w Rozporządzeniu Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r w sprawie dokumentacji przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. z 2004 r., Nr 10, poz. 1024; § 6 ust. 4 oraz zał. C XII w tym zastosowanie metod kryptograficznych podczas transferu danych.
2. Oryginały wyników badań będą doręczone do Udzielającego zamówienia dwa razy w miesiącu: **do 10-teg**o dnia miesiąca kalendarzowego i **do 25-go** dnia miesiąca kalendarzowego na koszt Przyjmującego zamówieni. Udzielający zamówienie zobowiązuje się zapewnić, iż przesłane Przyjmującego zamówienie oryginały wyników badań będą dostarczone do rąk własnych jednej z osób upoważnionych, wskazanych w umowie.
3. Przyjmujący zamówienie oświadcza, że :
4. ponosi pełną odpowiedzialność za wykonanie opisu lekarskiego badań obrazowych zleconych przez Udzielającego zamówienie;
5. opisy badanń będą wykonywane przez osoby legitymujące się wymaganymi prawem kwalifikacjami i doświadczeniem;
6. jest ubezpieczony od odpowiedzialności cywilnej za szkody powstałe w związku z udzielaniem świadczeń zdrowotnych;
7. w przypadku wykonania przez Udzielającego zamówienia badania niezgodnego ze standardami, Przyjmujący zamówienie zastosuje procedurę „badanie niezgodne” określoną w załączniku nr 3;
8. w przypadku gdy lekarz opisujący badanie obrazowe stwierdzi patologię zagrażającą życiu pacjenta, która nie stanowiła celu badania określonego w skierowaniu, Przyjmujący zamówienie ma obowiązek niezwłocznego powiadomienia o takiej sytuacji osobę wskazaną przez Udzielającego zamówienia;
9. w przypadku gdy, wynik badania byłby w jakimkolwiek zakresie uzupełniający czy skorygowany przez lekarza opisującego, Przyjmujący zamówienie ma obowiązek powiadomienia o takiej sytuacji osobę wskazaną przez Udzielającego zamówienia;
10. zobowiązuj esie do bezpłatnego serwisowania należącego do niego sprzętu technicznego znajdującego się w siedzibie Udzielającego zamówienia.
11. Udzielający zamówienia powierza Przyjmującemu zamówienie Zbiór Danych Osobowych (ZDO) pacjentów, który będzie przetwarzany przez Przyjmującego zamówienie w celu realizacji usługi medycznej zdefiniowanej w paragrafie 1 Umowy.
12. Powierzony mocą niniejszej umowy ZDO zawiera następujący zakres danych osobowych:
* Nazwisko i imię;
* Pesel;
* Rodzaj badania;
* Data urodzenia;
* Adres zamieszkania;
* Płeć;
* Wyniki badań.
1. Umowa powierzenia przetwarzania danych osobowych stanowić będzie załącznik do umowy głównej.
2. Dane osobowe i medyczne pacjentów Udzielającego zamówienia będą przetwarzane u Przyjmującego zamówienie w miejscach określonych w umowie z użyciem systemu informatycznego PACS/RIS wraz z niezbędną infrastrukturą teleinformatyczną zapewniającą bezpieczną transmisje danych.
3. Przed rozpoczęciem przetwarzania danych osobowych, Przyjmujący zamówienie zobowiązany jest do zapewnienia środków bezpieczeństwa na poziomie wysokim zgodnym z rozporządzeniem Ministra Spraw Wewnętrznych i Administracji z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie dokumentacji, przetwarzania danych osobowych oraz warunków technicznych i organizacyjnych, jakim powinny odpowiadać urządzenia i systemy informatyczne służące do przetwarzania danych osobowych (Dz. U. z 2004 r. Nr 100, poz. 1024 z późn. zm.).
4. Udzielający zamówienia oświadcza, że posiada zgodę osób upoważnionych na przekazanie ich danych osobowych Przyjmującemu zamówienie w celu realizacji usługi oraz dokonywania rozliczeń w tego tytułu zgodnie z umową.
5. Na podwykonawstwo wykonania konsultacji klinicznej i powierzenia w tym celu danych osobowych i medycznych pacjenta do strony trzeciej, wymagane jest zawarcie odrębnej umowy.