

CONTRACT DE SERVICII
Nr. 289/6697 din 31.05.2022

I. PĂRȚILE CONTRACTANTE

1.1 PRESTATOR:

SYNEVO ROMANIA S.R.L., cu sediul în Bdul. Pache Protopopescu,

și

1.2. BENEFICIAR:

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA" cu sediul în București,

Fiind în continuare numite în mod individual "Partea"/ "Prestatorul"/ "Beneficiarul" și în mod colectiv "Părțile;

Având în vedere:

- Ordinul nr. 964/2022 privind aprobarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, cu modificările și completările ulterioare;
- Că Prestatorul face parte din categoria unităților de specialitate care dețin în dotare echipament medical pentru efectuarea testării RT-PCR pentru identificarea virusului 2019-nCoV;
- Că Beneficiarul are dreptul să solicite și să primească prestarea de servicii de testare de natura celor care fac obiectul Contractului;
- Metodologia de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (SARS-COV-2), elaborată de Institutul Național de Sănătate Publică, prin Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile;

au convenit să încheie prezentul Contract de prestări servicii ("Contractul"), cu respectarea următoarelor clauze:

II. DEFINIȚII

2.1. În prezentul contract, următorii termeni vor fi interpretați astfel:

- a) Prestator și Beneficiar – părțile contractante, așa cum sunt acestea numite în contract;
- b) Prețul contractului – prețul plătit Prestatorului de către Beneficiar, în baza contractului, pentru prestarea serviciilor;
- c) Servicii – serviciile de testare cuprinse în Anexa nr. 1 la prezentul contract, pe care Prestatorul le furnizează Beneficiarului în limitele și în condițiile stabilite prin actele normative aplicabile și prin Contract;
- d) Forța majoră – un eveniment mai presus de controlul părților, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, care nu putea fi prevăzut la momentul încheierii contractului și care face imposibilă executarea și, respectiv, îndeplinirea contractului; sunt considerate asemenea evenimente: războaie,

CONTRACT DE SERVICII
Nr. 289/6697 din 31.05.2022

I. PĂRȚILE CONTRACTANTE

1.1 PRESTATOR:

SYNEVO ROMANIA S.R.L., cu sediul în Bdul. Pache Protopopescu,

Și

1.2. BENEFICIAR:

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA" cu sediul în București, ț

Fiind în continuare numite în mod individual "Partea"/ "Prestatorul"/ "Beneficiarul" și în mod colectiv "Părțile";

Având în vedere:

- Ordinul nr. 377/ 2017 privind aprobarea Normelor tehnice de realizare a programelor naționale de sănătate publică pentru anii 2017 și 2018, cu modificările și completările ulterioare;
- Că Prestatorul face parte din categoria unităților de specialitate care dețin în dotare echipament medical pentru efectuarea testării RT-PCR pentru identificarea virusului 2019-nCOV;
- Că Beneficiarul are dreptul să solicite și să primească prestarea de servicii de testare de natura celor care fac obiectul Contractului;
- Metodologia de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (SARS-COV-2), elaborată de Institutul Național de Sănătate Publică, prin Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile;

au convenit să încheie prezentul Contract de prestări servicii ("Contractul"), cu respectarea următoarelor clauze:

II. DEFINIȚII

2.1. În prezentul contract, următorii termeni vor fi interpretați astfel:

- a) Prestator și Beneficiar – părțile contractante, așa cum sunt acestea numite în contract;
- b) Prețul contractului – prețul plătit Prestatorului de către Beneficiar, în baza contractului, pentru prestarea serviciilor;
- c) Servicii – serviciile de testare cuprinse în Anexa nr. 1 la prezentul contract, pe care Prestatorul le furnizează Beneficiarului în limitele și în condițiile stabilite prin actele normative aplicabile și prin Contract;
- d) Forța majoră – un eveniment mai presus de controlul părților, care nu se datorează greșelii sau vinei acestora, care nu putea fi prevăzut la momentul încheierii contractului și care face imposibilă executarea și, respectiv, îndeplinirea contractului; sunt considerate asemenea evenimente: războaie,

revoluții, incendii, inundații sau orice alte catastrofe naturale, epidemii, pandemii, restricții apărute ca urmare a unei carantine, embargo, enumerarea nefiind exhaustivă, ci enunțiativă.

- e) Zi – zi lucrătoare, an – 365 zile;
- f) Comandă fermă – Solicitarea serviciilor se va face în format electronic prin comunicație software Prestatorului de către Beneficiar.
- g)

III. OBIECTUL CONTRACTULUI

Obiectul Contractului îl reprezintă Prestarea de servicii de testare RT-PCR, în vederea diagnosticării cazurilor de infecție cu virusul SARS-COV-2, pentru personalul medical și /sau pacienții Beneficiarului.

IV. DURATA CONTRACTULUI

Termenul de valabilitate a contractului este de la 31.05.2022 până la 31.12.2022, cu posibilitate de prelungire prin act aditional cu maxim de 4 luni.

V. PREȚUL CONTRACTULUI

5.1. Prețul serviciului de testare RT-PCR este conform tarifului stabilit prin Ordinul Ministrului sănătății nr. 479/ 2020, conform Anexei Nr. 1.

5.2. Prețul va fi plătit pentru serviciile de testare efectuate, solicitate pe bază de comandă fermă de către Beneficiar, transmisă în scris către Prestator prin e-mail, la adresa administrare.contracte@synevo.ro.

5.3 Serviciile solicitate vor fi facturate de către Prestator și vor fi achitate de către Beneficiar în contul Prestatorului menționat în preambulul prezentului Contract, scadența plății fiecărei facturi fiind de 30 zile de la data emiterii acesteia. Factura se va emite în ultima zi a lunii pentru analizele medicale solicitate în luna în curs.

5.4 Din a 31-a zi de la data facturării, în cazul în care Beneficiarul nu își onorează obligația de plată, Beneficiarul se obliga să plătească penalități contractuale de 0,1% calculate la suma restantă, pentru fiecare zi de întârziere, până la achitarea integrală a fiecărei facturi în parte. Cuantumul penalităților poate depăși debitul principal datorat. Punerea în întârziere pentru neplata la scadență a facturilor, operează de drept fără somație sau îndeplinirea altei formalități de către Prestator, prin ajungerea la termenul scadent.

5.5. Beneficiarul poate formula, în scris, obiecțiuni cu privire la suma facturată sau cu privire la serviciile prestate de către Prestator, în termen de maximum 10 zile lucrătoare de la data primirii facturii. Netransmiterea în scris către Prestator a acestor obiecțiuni în termenul limită stabilit anterior, reprezintă acceptul Beneficiarului cu privire la solicitarea efectuării testărilor, efectuarea testărilor de către Prestator, primirea rezultatelor, corectitudinea sumelor calculate și facturate și a serviciilor prestate. Orice contestare peste termenul limită convenit de comun acord de Părțile contractante în prezentul paragraf este lipsit de efecte juridice și nu degreveză Beneficiarul de obligația de plată a serviciilor facturate.

5.6. În cazul în care Prestatorul întârzie, din vina sa exclusivă, efectuarea testărilor în condițiile și la termenele prevăzute de prezentul Contract, este obligat la plata unei penalități de 0,01% pe zi de întârziere din valoarea serviciilor neprestate, dar nu mai mult de această valoare.

VI. OBLIGAȚIILE PĂRȚILOR

6.1. Obligațiile PRESTATORULUI:

- a) să execute serviciile comandate de Beneficiar, pe baza unor comenzi ferme ale Beneficiarului, cu respectarea termenelor de eliberare a rezultatelor testărilor în funcție de specificul acestora;
- b) să prelucreze probele conform metodelor de lucru specifice laboratorului de analize medicale ale Prestatorului, cu respectarea Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19);
- c) să transmită rezultatele testărilor prin intermediul platformei online a Prestatorului – WebResults, care va fi accesată de către Beneficiar conform regulamentului de utilizare a acesteia;
- d) să transmită rezultatele testărilor în conformitatea cu prevederile prezentului Contract și cu ale Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19).

În cazul și în condițiile prevăzute de legislația și în vigoare, Prestatorul va transmite Ministerului Sănătății, prin Direcția de Sănătate Publică și Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile, informații în legătură cu rezultatele testărilor, conform metodologiilor de supraveghere a bolilor transmisibile în vigoare și cu respectarea condițiilor de confidențialitate și proprietate intelectuală.

Prestatorul va fi exonerat de orice fel de răspundere în cazul în care se va afla în imposibilitate obiectivă de executare a obligațiilor asumate prin prezentul Contract determinată de, dar fără a se limita la, (i) imposibilitatea obținerii și/ sau achiziționării de materii prime/ materiale/ produse/ echipamente, etc. necesare prestării în mod conform a serviciilor de testare, (ii) lipsa/ pierderea/ indisponibilizarea personalului calificat să presteze în mod conform serviciile de testare, determinată de motive independente de acțiunea sau inacțiunea sa, (iii) orice interdicții/ restricții impuse de autorități interne și/ sau internaționale, fără legătură cu orice acțiune/ inacțiunea a Prestatorului (iv) stabilirea unor ordini de prioritate prin acte normative incidente.

6.2. **Obligațiile BENEFICIARULUI**

- a) Beneficiarul garantează că are dreptul să solicite și să primească efectuarea serviciilor de testare, având în acest sens toate avizele/ autorizațiile/ permisiunile necesare, primite de la autoritățile competente;
- b) Beneficiarul serviciilor se obligă să resecte prevederile Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (SARS-COV-2), elaborată de Institutul Național de Sănătate Publică, prin Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile și, după caz, prevederile propriilor protocoale de testare pentru personalul medical și/ sau pacienți prin tehnici de RT-PCR, stabilite suplimentar față de recomandările Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (SARS-COV-2);
- c) Beneficiarul serviciilor se obligă să transporte și să predea probe pentru testări și determinări împreună cu adresa de solicitare a serviciilor, transmisă în mod prealabil prin e-mail, în conformitate cu prevederile art. 5.2 de mai sus și fișa cu date însoțitoare, conform specificațiilor tehnice stabilite potrivit metodologiilor de supraveghere la nivel național și european/ internațional;
- d) Să predea probele biologice pentru testări Prestatorului pe baza de Proces-verbal de predare-primire (Anexa 2 la prezentul contract), în 2 exemplare – câte unul pentru fiecare parte, împreună cu Formularul de însoțire probe recoltate aferent fiecărei probe (Anexa nr. 3)
- e) Se asigură și garantează că probele biologice respectă Metodologia de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19) stabilit de Centrul Național de Supraveghere și Control al Bolilor Transmisibile, Procedura privind recoltarea probelor biologice și efectuarea testării SARS-CoV-2 (COVID-19) și toate metodologiile și protocoalele aplicabile;
- f) Se asigură și garantează că prelevarea și transportul probelor biologice pentru diagnosticul infecției cu nCoV-2019 se vor efectua conform Procedurii privind recoltarea probelor biologice și efectuarea testării SARS-CoV-2 (COVID-19) ("Procedura") (care se constituie în Anexa nr. 4 la prezentul Contract) și tuturor metodologiilor și protocoalelor aplicabile, după caz;
- g) Își asumă că probele biologice recoltate și transportate fără respectarea Procedurii menționate mai sus și a metodologiilor și protocoalelor aplicabile nu vor fi prelucrate fiind considerate probe neconforme. Probele sunt considerate neconforme în oricare dintre următoarele situații:
 - trimiterea de tamponuri fără mediu de transport pentru virusuri;
 - trimiterea probei în recipiente necorespunzătoare (deteriorate, cu tubul crăpat sau capacul deschis);
 - nerespectarea condițiilor de transport și conservare (timp, temperatură);
 - absența etichetei pe eșantionul de analizat;
 - absența cererii de analiză (Formularul de însoțire probe recoltate);
 - cerere de analiză completată necorespunzător, cu datele de identificare a pacientului absente, incomplete, eronate sau indescifrabile.
- h) Să pună la dispoziția Prestatorului sau să faciliteze obținerea datelor necesare în vederea derulării activităților prevăzute prin Contract sau în acte adiționale ale acestuia, în formatul cerut de Prestator;
- i) Să stabilească/ autorizeze persoanele competente care să realizeze recepția serviciilor;

- j) Să recepționeze, la termenele prevăzute în Contract și să consemneze prin procese-verbale toate rezultatele obținute și transmise de Prestator către Beneficiar;
- k) Să efectueze, după recepție, plata serviciilor, în termenul menționat la Cap. V, pct. 5.3, conform facturii emise de Prestator, pe baza listei de prețuri.
- l) Beneficiarul răspunde pentru toate și oricare dintre prejudiciile aduse Prestatorului și personalului acestuia, ca urmare a solicitării neconforme a serviciilor ce fac obiectul Contractului, a prelevării, depozitării, transportului și predării probelor biologice cu încălcarea prevederilor Procedurii și Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19) și a tuturor prevederilor legale/ procedurilor/ protocolelor și normelor medicale de specialitate ce trebuie respectate.
- m) Beneficiarul garantează că a obținut toate aprobările/ avizele/ permisiunile etc. necesare și a aplicat toate procedurile prevăzute de legislația incidentă pentru încheierea în mod valabil a prezentului Contract precum și pentru solicitarea serviciilor și executarea Contractului. În cazul în care, pe perioada de valabilitate a prezentului Contract sau la o dată ulterioară, se constată că Beneficiarul nu și-a îndeplinit obligația de a obține aprobările/ avizele/ permisiunile etc. necesare și de a aplicat toate procedurile prevăzute de legislația incidentă pentru încheierea în mod valabil a prezentului Contract precum și pentru solicitarea serviciilor și executarea acestuia, Beneficiarul se obligă în mod expres și irevocabil să suporte toate și oricare dintre consecințele care decurg din încălcarea acestei obligații și să despăgubească Prestatorul pentru toate și oricare dintre prejudiciile aduse ca urmare a acestei încălcări.
- n) În cazul în care Beneficiarul are încheiat cu Synevo atât Protocol de lucru, cât și Contract de prestări servicii cu plata din fonduri proprii, Solicitantul are obligația de a scrie distinct pe fiecare Formular de însoțire a probei recoltate și mențiunea "Contract" sau "Protocol" în vederea înregistrării corecte a acestora. Astfel, Beneficiarul înțelege, garantează și își asumă că ulterior înregistrării probelor în sistemul informatic de laborator al Synevo, nu se vor mai putea face modificări cu privire la alocarea probelor biologice per Protocol, respectiv Contract, iar Beneficiarul va fi singurul care va suportat toate și oricare din consecințele de orice natură, inclusiv pecuniare, ce decurg din neîndeplinirea obligației stabilite prin acest articol.

VII. CARACTERUL CONFIDENȚIAL AL CONTRACTULUI

7.1 (1) Fiecare Parte se obligă să nu divulge vreo informație confidențială nici unei terțe părți în afară de reprezentanții/ angajații săi autorizați și de consultanții săi juridici și financiari, precum și de acționari, investitori, împrumutători și cumpărători efectivi și posibili. Prin „informații confidențiale” se înțelege (i) termenii și condițiile cuprinse în prezentul Contract și (ii) orice informații divulgate de una dintre Părți celeilalte în baza și în executarea acestui Contract și care sunt, înainte de sau la momentul divulgării, identificate ca fiind confidențiale sau private.

(2) O parte care primește informații confidențiale („Primitorul”) trebuie să le păstreze confidențiale, având aceeași grijă ca și în cazul propriilor sale informații de importanță similară, dar în nici un caz o grijă mai puțin rezonabilă, și le poate folosi numai în scopul în care au fost furnizate în virtutea prezentului contract și pe baza termenilor prezentului contract.

(3) Informațiile confidențiale pot fi divulgate numai către angajați, reprezentanți, consultanți sau executanți obligați față de Primitor pe baza aceluiași restricții de confidențialitate și numai în scopul în care au fost furnizate în cadrul prezentului Contract și pe baza termenilor prezentului Contract.

7.2. O Parte contractantă va fi exonerată de răspunderea pentru dezvăluirea de informații referitoare la Contract dacă:

- a) informația era cunoscută Părții contractante înaintea ca ea să fi fost primită de la cealaltă Parte contractantă; sau
- b) informația a fost dezvăluită după ce a fost obținut acordul scris al celeilalte Părți contractante pentru asemenea dezvăluire; sau
- c) informațiile sunt realizate de Primitor în mod independent, fără a folosi informațiile confidențiale ale celeilalte Părți;

- d) partea contractantă a fost obligată în mod legal să dezvăluie informația.

VIII. STUDII ȘI LUCRĂRI ȘTIINȚIFICE

- 8.1. Prestatorul va putea utiliza rezultatele testărilor pentru elaborarea și/ sau publicarea unor date/ studii sau a unor lucrări științifice, cu respectarea prevederilor legale aplicabile.

IX. PRELUCRAREA DATELOR CU CARACTER PERSONAL

- 9.1. Având în vedere dispozițiile Regulamentului (UE) 679/2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/C, între Părți se vor aplica prevederile Anexei nr. 4 care este parte integrantă a prezentului Contract.

X. ÎNCETAREA CONTRACTULUI

- 10.1. Prezentul contract încetează deplin drept, fără a mai fi necesară îndeplinirea altei formalități și intervenția unei instanțe judecătorești:

- a) în cazul în care una dintre Părți nu își execută una dintre obligațiile din prezentul Contract, dacă nu remediază încălcarea în termen de 15 zile de la data primirii notificării prin care i s-a adus la cunoștință că nu și-a executat ori își execută în mod necorespunzător oricare dintre obligațiile ce-i revin;
- b) în cazul în care una din Părți intră în incapacitate de plată, a depus o cerere de deschidere a procedurii insolvenței în formă simplificată, asupra bunurilor sale s-a declarat procedura de faliment, sau dacă propunerea de declarare a procedurii de faliment a fost respinsă pentru bunuri insuficiente, sau a intrat în lichidare. Data încetării contractului va fi data pronunțării hotărârii sau încheierii judecătorești, prin care se constata starea de faliment a Părții.
- c) în cazul în care una dintre Părți cesionează drepturile și obligațiile sale prevăzute de prezentul contract fără acordul celeilalte părți;
- d) în cazul în care serviciile de testare ce fac obiectul Contractului nu mai fac obiectul reglementărilor legale aplicabile/ nu mai îndeplinesc condițiile prevăzute de lege pentru a fi acordate de către Prestator Beneficiarului și/ sau pentru a fi solicitate de Beneficiar Prestatorului.
- e) Prin acordul Părților, materializat prin semnarea unui act adițional la prezentul Contract.

- 10.2. Partea care invocă o cauză de încetare a prevederilor prezentului Contract o va notifica celeilalte părți, cu cel puțin 15 zile înainte de data la care încetarea urmează să-și producă efectele.

- 10.3. Încetarea prezentului Contract nu va avea niciun efect asupra obligațiilor deja scadente între părțile contractante.

- 10.4. Prevederile prezentului articol nu înlătură răspunderea părții care în mod culpabil a cauzat încetarea Contractului.

- 10.5. Contractul poate înceta prin acordul de voință al Părților, exprimat în scris, cu o notificare prealabilă de 15 zile anterioare datei de la care se dorește încetarea Contractului.

- 10.6. Oricare Parte este îndreptățită să denunțe, la libera sa apreciere, prezentul Contract, independent de culpa celeilalte Părți, prin trimiterea unei scrisori recomandate cu confirmare de primire cu 30 de zile înainte de data efectivă a încetării prin denunțare unilaterală, fără specificarea motivelor și fără plata vreunei compensații.

- 10.7. Contractul poate înceta în cazul în care părțile nu ajung la un acord cu privire la continuarea executării Contractului în caz de Forță Majoră.

XI. FORȚA MAJORĂ

- 11.1. Forta majora exonerează de răspundere partea care o invocă, dar numai în măsura și pentru perioada în care partea este împiedicată sau întârziată să-și execute obligațiile din pricina situației de Forta Majora.

- 11.2. Partea care invocă Forta Majora va notifica cealaltă parte în scris în termen de 5 zile calendaristice de la apariția situației de Forta Majora prin oricare din modalitățile prevăzute în contract și va dovedi cazul de Forta Majora în termen de 30 de zile calendaristice pe bază de documente justificative emise de autoritățile

competente. Incetarea situatiei de Forta majora va fi notificata in scris celeilalte parti intr-un termen de maximum 5 zile calendaristice de la data incetarii.

11.3 La primirea notificarii mentionate mai sus, partile se vor consulta de indata si vor hotari in termen de 48 de ore asupra actiunilor si masurilor ce trebuie intreprinse in scopul limitarii sau depasirii situatiei de Forta majora, colaborand pe toata perioada de actiune a cazului de Forta majora pentru identificarea de solutii pentru executarea Contractului.

11.6 Cazul fortuit este un eveniment care nu poate fi prevazut si nici impiedicat de catre partea care este impiedicata sa-si indeplineasca total sau partial obligatiile in baza contractului datorita producerii unui asemenea eveniment. Cazul fortuit nu exonereaza de raspundere Beneficiarul.

XII. NOTIFICĂRI

12.1. In acceptiunea Partilor contractante, orice notificare adresata de una dintre acestea celeilalte este valabil indeplinita daca va fi transmisa in scris, prin e-mail, la adresa comunicata, sau la adresa/ sediul prevazut in partea introductiva a prezentului Contract.

12.2. Daca notificarea se trimite prin telefax, ea se considera primita in prima zi lucratoare dupa cea in care a fost expediata.

12.3. Notificarile verbale nu se iau in considerare de niciuna dintre Partii, daca nu sunt confirmate, prin intermediul uneia din modalitatile prevazute la alineatele precedente.

XIII. LITIGII

13.1. Partile au convenit ca toate neintelegerile privind validitatea prezentului Contract sau rezultate din incheierea, suspendarea, interpretarea, executarea ori incetarea acestuia sa fie solutionate pe cale amiabila de reprezentantii lor.

13.2. In cazul in care nu este posibilă solutia litigiilor pe cale amiabilă, partile se vor adresa instanțelor judecatorești competente.

XIV. CLAUZE FINALE

14.1. Modificarea prezentului Contract se face numai prin act aditional incheiat intre Partile contractante.

14.2. Prezentul Contract, impreuna cu anexele sale, care fac parte integranta din cuprinsul sau, reprezinta vointa Partilor si inlatura orice alta intelegere verbală dintre acestea, anterioară sau ulterioară incheierii lui.

14.3. In cazul in care partile isi incalca obligatiile lor, neexercitarea de Partea prejudiciata a dreptului de a cere executarea intocmai sau prin echivalent banesc a obligatiei respective, nu inseamna ca ea a renuntat la acest drept al sau.

14.4. Partile certifica faptul ca semnatarii prezentului Contract sunt imputerniciti sa le reprezinte.

14.5. Beneficiarul are dreptul sa faca referiri, in cadrul comunicărilor publice, la acest Contract sau la colaborarea sa cu Prestatorul numai cu acordul prealabil scris al Prestatorului in acest sens. Pentru evitarea oricarui dubiu, Beneficiarul nu poate sa utilizeze niciun element de brand al Prestatorului (marca, logo etc.) prin niciun mijloc sau canal de comunicare (website, Facebook, etc.) fara acordul scris prealabil al Prestatorului atat in ceea ce priveste comunicarea publica cat si in ceea ce priveste continutul materialelor de promovare utilizate. Prestatorul are dreptul sa isi revoce oricand acest acord fara nicio justificare.

14.6. Prezentul Contract a fost incheiat intr-un numar de doua exemplare, din care un exemplar original pentru Prestator si unul pentru Beneficiar astazi, 31.05.2022

Anexele Contractului:

- Anexa nr. 1 - Serviciile de testare ce fac obiectul Contractului nr. 289/6697/31.05.2022
- Anexa nr. 2 – Proces-verbal de predare-primire probe;
- Anexa nr. 3 – Formularul de însoțire probe recoltate de la cazul SUSPECT / CONFIRMAT COVID-19 sau de la alte categorii de persoane;
- Anexa nr. 4 – Procedura privind recoltarea probelor biologice și efectuarea testării SARS-CoV-2 (COVID-19);
- Anexa nr. 5 – ACORD PRIVIND PRELUCRAREA DATELOR CU CARACTER PERSONAL

PRESTATOR

SYNEVO ROMANIA S.R.L.

Prin

Director Regional

Director Vânzări Corporate

BENEFICIAR

**Spitalul de Boli Cronice Sf.Luca
Prin**

MANAGER

DIRECTOR FINANCIAR-CONTABIL

DIRECTOR MEDICAL

VIZAT C.F.P.P.

JURIDIC

**SERVICIU ACHIZITII PUBLICE,
APROVIZIONARE, URMARIRE CONTRACTE**

Serviciile de testare ce fac obiectul Contractului nr. 289/6697 din 31.05.2022

Nr. crt.	Cod analize	Denumire analize	Grup analize	Pret RON/Testare
1	BM283	ARN viral SARS-Cov-2	RT-PCR	150.00

PRESTATOR

SYNEVO ROMANIA S.R.L.

Prin

Director Regional

Director Vânzări Corporate

BENEFICIAR

Spitalul de Boli Cronice Sf.Luca
Prin

MANAGER

DIRECTOR FINANCIAR-CONTABIL

DIRECTOR MEDICAL

VIZAT C.F.P.P

JURIDIC

SERVICIUL ACHIZITIILOR PUBLICE,
APROVIZIONARE ȘI ÎNCHIRIARE CONTRACTE

Proces-verbal de predare-primire probe

Solicitant (nume organizatie):.....
Data trimiterii probelor:.....

Nr. crt.	Nume, Prenume pacient	Sex B/F	Data nasterii (sau CNP)	Data si ora recoltarii	Analize solicitate	Alte informatii utile	Nr. Recipiente	Barcode probe

Receptionat la laboratorul Synevo:

Data receptiei/ora receptiei:

Nr recipiente:.....

Ora:.....

LS

Stampila organizatiei si Semnatura reprezentantului,

Nota: Laboratorul Synevo nu isi asuma responsabilitatea asupra identitatii pacientului si calitatii probelor recoltate in alte puncte de recoltare.

² Este obligatorie respectarea procedurilor de etichetare, recoltare, depozitare si transport conform "Ghidul Serviciilor Medicale al Laboratoarelor Synevo

**Formularul de insotire probe recoltate de la cazul SUSPECT / CONFIRMAT
COVID-19 sau de la alte categorii de persoane**

Tip investigatie solicitata detectie SARS-CoV-2 prin RT-PCR

Solicitant probă (DSP/ spital/ laborator/ SAJ, SABIF) _____

Catre laboratorul _____

Cod caz: |_|_|_|_|_|_|_|_|_|_| (abreviere judet/nr.caz/anul ex. AB/100/2020)

Proba la cerere **Proba conform metodologiei INSP**

Nume: _____

Prenume: _____

Adresa de rezidenta: _____

Adresa de domiciliu: _____

CNP: |_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|_|

Varsta: _____

Nr. telefon mobil: _____

Adresa e-mail: _____

Personal medico-sanitar:

- Medic
- Asistent
- Ambulantier
- Infirmier
- Altele

Data recoltarii probei: _____

Tipul probei prelevate:

- exsudat nazal / exsudat faringian
- aspirat traheo-bronsic
- fragmente necroptice de pulmon

Data trimiterii probei catre laborator: _____

RECOLTAT / INTOCMIT _____

Document elaborat de Centrul National de Supraveghere si Control al Bolilor Transmisibile

Procedura privind recoltarea probelor biologice și efectuarea testării SARS-CoV-2 (COVID-19)

1. PERSONAL RECOLTARE

Personalul responsabil cu **recoltarea probelor biologice** trebuie să poarte echipament de protecție personală adecvat:

- mască medicală care să acopere gura și nasul
- mănuși de unică folosință
- halat impermeabil de unică folosință cu maneci lungi
- viziera / protecție pentru ochi (ochelari)

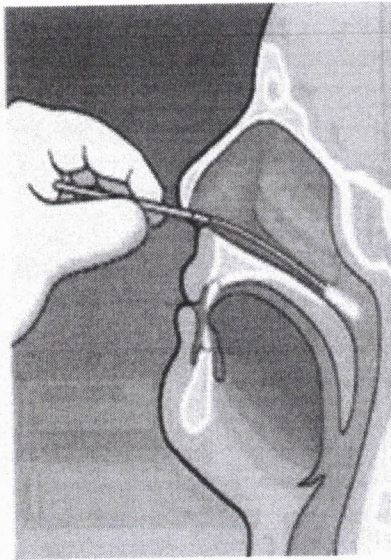
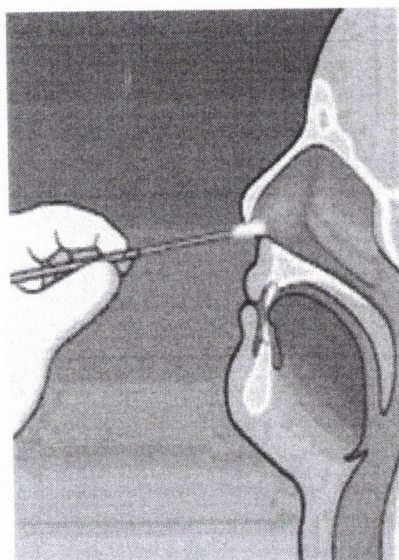
Atenție!

- Dacă utilizați echipament de unică folosință (de ex. măști, halat de unică folosință, mănuși), aruncați-l la gunoi într-un coș cu capac și spălați-vă bine pe mâini.
- Echipamentul de unică folosință nu poate fi reutilizat sau sterilizat.
- Nu vă atingeți ochii, nasul sau gura cu mâinile goale sau cu mănuși înainte de a efectua igiena adecvată a mâinilor.

2. PROCESUL DE RECOLTARE

Specimen recoltat – Exsudat **nazofaringian (ENF)** și **faringian** recoltat conform procedurilor standard, în recipient cu mediu de transport care să asigure viabilitatea virusurilor.

Exsudat **nazofaringian (ENF)** - Solicitați pacientului să tușească pentru a mobiliza secrețiile către faringele posterior. Înclinați spre spate capul pacientului într-un unghi de aproximativ 70 de grade. Tamponul se introduce cu grijă în narină și se coboară pe planseul inferior al acesteia până când se ajunge în nazofarinx. Tamponul se răsucește de 2-3 ori după care se extrage ușor. Acesta va fi imersat în recipientul cu mediu de transport și se închide capacul etanș. În timpul acestei operațiuni, pacientul poate simți o anumită presiune sau discomfort.



Nasopharyngeal Swab	
Materials	<ul style="list-style-type: none"> • Sterile Dacron/nylon swab • Viral transport media tube (should contain 1-3 mL of sterile viral transport medium)
Procedure	<ol style="list-style-type: none"> 1 Tilt patient's head back 70 degrees. 2 Insert swab into nostril. (Swab should reach depth equal to distance from nostrils to outer opening of the ear.) Leave swab in place for several seconds to absorb secretions. 3 Slowly remove swab while rotating it. (Swab both nostrils with same swab.) 4 Place tip of swab into sterile viral transport media tube and snap/cut off the applicator stick.

Exsudatul faringian se prelevă înainte sau după 4 ore de la toaleta cavității bucale sau ingestia de alimente sau lichide. Se așează pacientul pe scaun cu fața spre sursa de lumină, gâtul în ușoară extensie și ceafa

sprijinită de spătar sau perete. Se deprimă baza limbii cu apăsătorul și, în timp ce pacientul pronunță vocala "a", se șterg ferm cu tamponul amigdalele și peretele posterior al faringelui, insistând asupra zonelor inflamate, ulcerate sau cu depozite purulente; dacă există false membrane, acestea se desprind ușor, tamponându-se mucoasa subiacentă. Atât la introducerea cât și la scoaterea tamponului, se evită atingerea bazei limbii și a palatului moale.

Ambele tampoane - nasofaringian și orofaringian se vor introduce în recipientul cu mediu de transport.

Stabilitate proba – eșantioanele trebuie procesate și testate cât mai repede. Dacă acest lucru nu este posibil, proba este stabilă: **refrigerată (2°C–8°C) maxim 5 zile.**

Probele vor fi etichetate corespunzător și vor fi însoțite de **Formularul de însoțire probe recoltate de la cazul SUSPECT / CONFIRMAT COVID-19 sau de la alte categorii de persoane** din Anexa Nr. 3, iar laboratorul va fi notificat în prealabil. Pe cererea de analiză se vor menționa datele complete de identificare, data și ora prelevării, tipul probei, analizele solicitate, simptomele clinice și datele anamnestice relevante (vaccinări, antibioterapie, informații epidemiologice, factori de risc).

3. TRANSPORTUL PROBELOR BIOLOGICE:

După recoltare proba se va introduce într-o pungă de plastic resigilabilă care se va dezinfecta prin pulverizare cu soluție ce conține 60-80% etanol, 80% alcol isopropilic sau 5% soluție de hipoclorit. După dezinfectare se introduce într-o a doua pungă cu aceleași caracteristici ca prima. Probele vor fi transportate rapid la laborator la 2-8°C sau la -70°C, pe gheață carbonică. Dacă nu este disponibil mediu de transport specific (mediu suplimentat cu antifungice și antibiotice - VTM), se poate folosi soluția salină, dar în acest caz stabilitatea probei la 2-8°C poate fi diferită de cea menționată. Se va evita înghețarea/dezghețarea repetată a probelor.

4. EFECTUAREA COLETULUI CU PROBE

Înainte de efectuarea coletului vă rugăm să vă asigurați că recipientele sunt închise corespunzător evitându-se astfel vărsarea conținutului.

Ambalajul trebuie să fie format din 3 componente:

- un recipient principal
- un ambalaj secundar
- un ambalaj exterior rigid (nu polistiren, acesta este stratul secundar)

Fie ambalajul secundar fie cel exterior va fi rigid.

Ambalajul exterior trebuie să aibă cel puțin o suprafață de minimum 100x100 mm.

Recipientele primare trebuie ambalate în recipiente secundare astfel încât să se evite spargerea, perforarea sau pierderea conținutului lor în ambalajele secundare.

Ambalajele secundare trebuie plasate în ambalajele exterioare cu materiale adecvate pentru amortizarea șocurilor.

Scurgerea conținutului nu trebuie să conducă la o alterare a materialului de umplutură sau a ambalajului exterior.

Probele care necesită refrigerare se pun pe un rack sau în recipientul/punga de transport, apoi se introduc în cutia izolantă de polistiren.

Un gell-pack se plasează la baza cutiei izolante de polistiren, iar celălalt se va pune deasupra rack-ului cu probe după ce va fi introdus în cutia de transport. Se evita contactul direct al probelor cu gell-pack-urile.

Se introduc dispozitivele de monitorizare temperatură în cutia izolantă de polistiren, în imediată vecinătate a probelor refrigerate.

În cutia izolantă de polistiren se introduc NUMAI documentele însoțitoare ale probelor din coletul respectiv (cererea de analiza).

Măsuri de biosiguranță în cursul manipulării probelor:

Personalul medical responsabil cu prelevarea și transportul probelor va respecta recomandările ghidului *Infection prevention and control during health care when novel coronavirus (nCoV) infection is suspected*

Vor fi respectate cu strictete ghidurile de prevenție și control al infecțiilor, precum și regulile naționale și internaționale privind transportul materialelor infecțioase.

Personalul care transportă probele trebuie să fie instruit în privința practicilor corecte de manipulare a probelor, precum și a procedurilor de decontaminare.

Personalul implicat va utiliza corespunzător echipamentul individual de protecție (PPE). Se va evita utilizarea sistemelor de transport pneumatic al probelor.

Probele destinate diagnosticului molecular vor fi manipulate cu respectarea acelorași măsuri de biosiguranță ca cele aplicabile în cazul diagnosticului molecular de gripă (BSL2). Personalul implicat va utiliza corespunzător echipamentul individual de protecție (PPE).

Se vor respecta:

- ghidurile naționale de biosiguranță în laborator

- recomandările WHO Laboratory Biosafety Manual - Third Edition

- WHO Laboratory biosafety guidance related to coronavirus disease 2019 (COVID-19)

- WHO Infection prevention and control during health care when novel coronavirus (nCoV) infection is suspected, interim guidance, January 2020

Transportul probelor la un alt laborator trebuie să respecte ghidurile naționale, precum și recomandările OMS - Guidance on regulations for the transport of infectious substances 2019-2020 și WHO interim guidance for laboratory biosafety related to 2019-nCoV.

Probele sunt considerate neconforme în următoarele situații:

- trimiterea de tampoane fără mediu de transport pentru virusuri;
- trimiterea probei în recipiente necorespunzătoare (deteriorate, cu tubul crăpat sau capacul deschis);
- nerespectarea condițiilor de transport și conservare (timp, temperatura);
- absența etichetei pe eșantionul de analizat;
- absența cererii de analiză;
- cerere de analiză completată necorespunzător, cu datele de identificare a pacientului absente, incomplete, eronate sau indescifrabile;

ACORD PRIVIND PRELUCRAREA DATELOR CU CARACTER PERSONAL

1. SYNEVO ROMANIA S.R.L., cu sediul în Bdul. Pache Protopopescu,

în calitate de Prestator;

și

2. BENEFICIAR:

SPITALUL DE BOLI CRONICE "SF. LUCA" cu sediul în București,

în calitate de ACHIZITOR,

Fiind în continuare numite în mod individual "Partea"/ "Prestatorul"/ "Beneficiarul"/ "operatorul" și în mod colectiv "Părțile".

1. Obiectul acordului

Obiectul prezentului acord este reprezentat de stabilirea modului și modalităților în care fiecare Parte va prelucra datele cu caracter personal în cadrul executării Contractului de servicii nr. 289/6697 din 31.05.2022 ("Contractul"), respectiv datele cu caracter personal aparținând pacienților, reprezentanților sau împuterniciților acestora, rudelor apropiate, soț, soție, după caz, cadrelor medicale și/ sau altor persoane autorizate, anume desemnate de Părți/ prin acte normative aplicabile, precum și datele cu caracter personal aparținând reprezentanților/ angajaților celeilalte Părți.

Fiecare dintre Părți va realiza activitățile de prelucrare a acestor date în conformitate cu prevederile legale în vigoare, aplicabile momentului prelucrării.

Termenii utilizați în cadrul acordului sunt definiți prin REGULAMENTUL (UE) 2016/ 679 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE ("GDPR").

2. Scopurile și temeiurile juridice ale prelucrării

Părțile vor putea prelucra datele cu caracter personal ale pacienților, reprezentanților sau împuterniciților acestora, rudelor apropiate, soț, soție, după caz, cadrelor medicale, angajaților și/ sau altor persoane autorizate, anume desemnate de Părți/ prin acte normative aplicabile, precum și datele cu caracter personal aparținând reprezentanților/ angajaților celeilalte Părți, în scopul (i) îndeplinirii obligațiilor asumate de către Părți prin Contract pentru executarea acestuia; (ii) în scopul respectării prevederilor legale aplicabile; (iii) în scopul transmiterii de date/ comunicări/ înștiințări între Părți, pacienților, reprezentanților sau împuterniciților acestora, rudelor apropiate, soț, soție, angajaților, cadrelor medicale și/ sau altor persoane autorizate, anume desemnate de Părți/ prin acte normative aplicabile, după caz, în legătură cu testările efectuate și cu prestarea serviciilor ce fac obiectul Contractului; (iv) în scopul transmiterii de date/ comunicări/ înștiințări angajaților și/ sau reprezentanților Părților referitoare la prestarea serviciilor și scadența la plată a facturilor.

Alte scopuri în care mai pot fi utilizate datele cu caracter personal, în situații specifice, sunt următoarele: (i) în scopul îndeplinirii obligațiilor legale care îi revin operatorului; (ii) în scopul comunicării cu autoritățile publice, auditori sau instituții cu competențe în realizarea de inspecții și controale asupra activității Părților, după caz; (iii) în scopul comunicării cu parteneri sau colaboratori care prelucrează date cu caracter personal în vederea prestării serviciilor astfel cum sunt menționate în prezentul Contract; (iv) în scopul colectării debitelor/ recuperării debitelor restante, dacă este cazul; (v) în scopul soluționării disputelor și litigiilor, punerii în executare a unor hotărâri judecătorești, arbitrale, ordine judecătorești etc., dacă este cazul.

Temeiul juridic al prelucrării este conform:

- a) art. 6 alin. 1 lit. b) din GDPR, respectiv „prelucrarea este necesară pentru executarea unui contract la care persoana vizată este parte sau pentru a face demersuri la cererea persoanei vizate înainte de încheierea unui contract”;
- b) art. 6 alin. 1 lit. c) din GDPR, respectiv „prelucrarea este necesară în vederea îndeplinirii unei obligații legale care îi revine operatorului”;
- c) art. 6 alin. 1 lit. e) din GDPR, respectiv „prelucrarea este necesară pentru îndeplinirea unei sarcini care servește unui interes public sau care rezultă din exercitarea autorității publice cu care este învestit operatorul”;
- d) art. 6 alin. 1 lit. f) din GDPR, respectiv „prelucrarea este necesară în scopul intereselor legitime urmărite de operator sau de o terță parte, cu excepția cazului în care prevalează interesele sau drepturile și libertățile fundamentale ale persoanei vizate, care necesită protejarea datelor cu caracter personal, în special atunci când persoana vizată este un copil”;
- e) art. 9 alin. 2 lit (g) din GDPR, respectiv „prelucrarea este necesară din motive de interes public major, în baza dreptului Uniunii sau a dreptului intern, care este proporțional cu obiectivul urmărit, respectă esența dreptului la protecția datelor și prevede măsuri corespunzătoare și specifice pentru protejarea drepturilor fundamentale și a intereselor persoanei vizate”.
- f) art. 9 alin. 2 lit (h) din GDPR preluarea este necesară în scopuri legate de medicina preventivă sau a muncii, de evaluarea capacității de muncă a angajatului, de stabilirea unui diagnostic medical, de furnizarea de asistență medicală sau socială sau a unui tratament medical sau de gestionarea sistemelor și serviciilor de sănătate sau de asistență socială, în temeiul dreptului Uniunii sau al dreptului intern sau în temeiul unui contract încheiat cu un cadru medical și sub rezerva respectării condițiilor și garanțiilor prevăzute la alineatul (3);
- g)

3. Categoriile de date supuse prelucrării

Datele care pot fi prelucrate de către Părți în scopurile menționate sunt următoarele:

(i) **Pentru pacienți:** nume, prenume, sex, vârstă, data nașterii, semnătură, cod numeric personal, date privind starea de sănătate, date medicale, date rezultând din actul de identitate, pașaport, permisul de ședere, cartea de rezidență, acte de stare civilă (inclusiv o copie a actului după caz), adresa, telefon, e-mail, stare civilă, cetățenia, cod identificare client, cod caz, datele cuprinse în formularele cu care sunt transmise de către Beneficiar probele biologice în vederea testării și alte informații precum informații bancare, informații privind contractul.

(ii) **Pentru reprezentanții legali (părinți, tutori, curatori) ai pacienților minori și majori fără discernământ/ rude apropiate/ soț/ soție/ persoanele împuternicite/ desemnate:** nume, prenume, semnătura, vârsta, data nașterii, e-mail, loc de munca, cod numeric personal, alte date din actul de identitate, pașaport, permisul de ședere, cartea de rezidență, actele de stare civilă, acte care fac dovada calității de reprezentant legal (inclusiv o copie a actului, după caz)/ persoană împuternicită/ desemnată.

(iii) **Pentru cadrele medicale și persoanele autorizate, anume desemnate de Părți/ prin acte normative aplicabile:** nume, prenume, semnătură, data nașterii, cod parafă, funcție, profesie, e-mail, loc de munca, alte date din legitimații de serviciu, din actul de identitate, pașaport, permisul de ședere, cartea de rezidență, acte care fac dovada calității de cadru medical, persoană desemnată/ autorizată.

(iv) **Pentru reprezentanții/ angajații Părților:** nume, prenume, număr de telefon, adresă de e-mail, funcția, profesia, orașul, semnătura, compania, după caz.

4. Valabilitate

Prezentul Acord își produce efectele de la data intrării în vigoare a Contractului și va rămâne în vigoare pe toată perioada în care acestea vor face prelucrări de date cu caracter personal în executarea Contractului.

Datele personale vor fi prelucrate cel puțin pe durata de valabilitate a Contractului, precum și ulterior, pe durata necesară executării obligațiilor contractuale și legale de către oricare dintre Părți.

Datele personale vor fi stocate atât timp cât este necesar pentru scopurile menționate mai sus, sau pe perioada de timp prevăzută de dispozițiile legale generale precum și cele speciale aplicabile în materie de contabilitate, precum și în materie financiară sau medicală, urmând a fi arhivate potrivit legislației aplicabile.

5. Prelucrarea datelor și obligațiile Părților privind conformitatea prelucrării

Părțile se obligă să respecte prevederile aplicabile privind protecția datelor cu caracter personal, prevederile GDPR, ale legislației de punere în aplicare, precum și deciziile pe care Autoritatea de supraveghere din România (ANSPDPCP) le emite periodic în legătură cu acestea, atunci când prelucrează date cu caracter personal în executarea Contractului.

Datele cu caracter personal ale pacienților, reprezentanților sau împuterniciților acestora, rudelor apropiate, soț, soție, după caz, cadrelor medicale, persoanelor autorizate, anume desemnate de Părți/ prin acte normative aplicabile, angajaților

Părților și/ sau reprezentanților acestora, implicați în executarea Contractului, vor fi colectate de către Părți în contextul prestării serviciilor conform Contractului, cu respectarea obligațiilor legale ale Părților.

Părțile vor divulga doar acele date personale pe care sunt autorizate sau pentru care au dreptul, conform prevederilor legale aplicabile și a contractelor la care sunt Părți, să le divulge, asigurându-se că există un temei legal adecvat pentru prelucrarea datelor și asigurând informarea adecvată a persoanelor vizate cu privire la dezvăluirea datelor lor cu caracter personal.

Părțile convin să nu divulge în nicio împrejurare alte date cu caracter personal în legătură cu persoanele vizate decât cele necesare pentru prestarea serviciilor conform Contractului, cu excepția situațiilor în care legislația aplicabilă obligă Părțile la divulgare sau divulgarea este solicitată de autorități publice autorizate să facă astfel de solicitări.

Fiecare dintre Părți va implementa măsuri tehnice și organizatorice adecvate pentru a proteja datele personale ale persoanelor vizate împotriva prelucrării neautorizate sau ilegale și împotriva pierderii, a distrugerii sau a deteriorării accidentale și care oferă un nivel de securitate corespunzător.

Părțile se vor asigura că accesul la datele cu caracter personal ale persoanelor vizate este limitat conform principiului minimizării datelor, la personalul implicat în executarea Contractului și/ sau persoanele împuternicite/ desemnate în mod special de către fiecare dintre Părți/ prin acte normative aplicabile.

Părțile se vor asigura că prelucrarea datelor cu caracter personal se realizează de persoane instruite care respectă prevederile de confidențialitate și securitate a prelucrării datelor cu caracter personal și au semnat un acord de confidențialitate și/ sau sunt ținute de secretul profesional.

Părțile se vor asigura ca personalul participă în mod constant la instruire privind securitatea prelucrării datelor cu caracter personal și prelucrarea acestora cu respectarea prevederilor legale în vigoare.

Părțile vor urmări reducerea volumului de date prelucrate numai la acele date strict necesare fiecărui scop specific de prelucrare.

Părțile sunt responsabile, conform prevederilor privind protecția datelor cu caracter personal aplicabile și în condițiile stabilite de acestea, să informeze în mod corespunzător persoanele vizate cu privire la propriile operațiuni de prelucrare a datelor cu caracter personal, inclusiv cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal în baza contractului.

Drepturile persoanelor vizate sunt în conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2016/ 679 AL PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI AL CONSILIULUI din 27 aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE. Persoanele vizate beneficiază de dreptul de acces; dreptul la rectificare; dreptul la ștergerea datelor („dreptul de a fi uitat”); dreptul la restricționarea prelucrării; dreptul la portabilitatea datelor; dreptul la opoziție; dreptul de a depune o plângere la Autoritatea Națională de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal; dreptul de a nu face obiectul unei decizii bazate exclusiv pe prelucrarea automată, inclusiv crearea de profiluri, care produce efecte juridice.

Părțile se vor informa reciproc, în termen de 5 zile lucrătoare, în măsura în care situația o solicită, cu privire la:

- a) orice solicitări sau plângeri de la persoanele vizate cu privire la prelucrarea datelor lor personale în legătură cu Contractul, efectuată de către cealaltă Parte; sau
- b) orice solicitări sau plângeri de la terți cu privire la prelucrarea datelor personale de către Părți în legătură cu Contractul, efectuată de către cealaltă Parte, sau
- c) orice solicitări din partea autorităților pentru acces la sau informare cu privire la Prelucrarea datelor personale efectuată de către cealaltă Parte în contextul Contractului.

6. Securitatea datelor cu caracter personal

Părțile vor lua măsuri tehnice și organizatorice adecvate, potrivit propriilor atribuții și obligații, în vederea asigurării unui nivel corespunzător de securitate a datelor cu caracter personal, fie ca este vorba despre prelucrare, reprelucrare sau transfer către terți ori publicare pe surse publice interne sau externe.

Părțile vor asigura potrivit propriilor obligații toate condițiile tehnice și organizatorice pentru păstrarea confidențialității, integrității și disponibilității datelor cu caracter personal.

Părțile se vor informa și notifica reciproc cu privire la orice încălcare a securității prelucrării datelor cu caracter personal în legătură cu executarea Contractului, în vederea adoptării de urgență a măsurilor tehnice și organizatorice ce se impun în adresarea încălcării de securitate și în măsura în care este necesar, în vederea notificării Autorității Naționale de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu caracter Personal (ANSPDCDP), conform obligațiilor ce decurg din prevederile GDPR.

7. Legea aplicabilă

Prezentul Acord este guvernat de legea română.

Părțile convin să depună toate eforturile pentru a rezolva amiabil orice diferend apărut în legătură cu prezentul Acord. În cazul în care Părțile nu reușesc să rezolve pe cale amiabilă asemenea diferențe, acestea vor fi deduse spre soluționare instanțelor de judecată competente.

8. Răspundere

Fiecare Parte va acționa ca un operator de date independent pentru propria prelucrare a datelor în legătură cu Contractul și nici una dintre Părți nu va accepta vreo răspundere de niciun fel și față de nicio persoană vizată, instituție, autoritate, etc., pentru o încălcare de către cealaltă Parte a legislației aplicabile privind protecția datelor cu caracter personal.

9. Dispoziții finale

Prezentul Acord reprezintă înțelegerea Părților cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal în legătură cu executarea Contractului și înlocuiește orice alte prevederi, alt acord și înțelegere anterioară, indiferent de formă, încheiate de Părți în ceea ce privește rolurile și obligațiile ce revin acestora în legătură cu prelucrarea datelor cu caracter personal pentru executarea Contractului.

Prezentul Acord poate fi completat sau modificat numai în scris, prin acordul de voință al părților.

PRESTATOR

SYNEVO ROMANIA S.R.L.

Prin

Director Regional

Director Vânzări Corporate

BENEFICIAR

Spitalul de Boli Cronice Sf. Luca

Prin
MANAGER

DIRECTOR FINANCIAR-CONTABIL

DIRECTOR MEDICAL

JURIDIC

**SERVICIU ACHIZIȚII PUBLICE,
APROVIZIONARE, URMĂRIRE CONTRACTE**