

Załącznik nr 1 do Ogłoszenia

INFORMACJA O OGÓLNYCH WARUNKACH UMOWY

U M O W A nr

na realizację programu wieloletniego

pn. Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

w zakresie zadania pn. Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem, w zakresie działania 18 pn.: Modernizacja infrastruktury i doposażenie podmiotów leczniczych¹, obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej

zwana dalej „umową”, zawarta w dniu ustalonym zgodnie z § 13, pomiędzy:

Skarbem Państwa - Ministrem Zdrowia, ul. Miodowa 15, 00-952 Warszawa, zwanym dalej „**Ministrem**”,

reprezentowanym przez: Panią Agnieszkę Molendę-Wiśniewską – Dyrektora Departamentu Opieki Koordynowanej, na podstawie pełnomocnictwa nr PRS.012.383.2025.MO, które stanowi **załącznik nr 9** do umowy,

a

[nazwa i adres jednostki]

wpisanym w rejestrze stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej / w rejestrze przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy w [***], [***] Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem, posiadającym NIP:, REGON: oraz zarejestrowanym w rejestrze podmiotów wykonujących działalność leczniczą, prowadzonym przez Wojewodę [***] pod numerem..... zwanym dalej „**Realizatorem**”,

reprezentowanym przez²:

..... (imię i nazwisko, pełniona funkcja)

¹ Sfinansowanie inwestycji w aparaturę i wyroby medyczne, inwestycji w rozwiązania z obszaru telemedycyny, jak również rozwiązania mające na celu informatyzację podmiotów leczniczych, inwestycji infrastrukturalnych oraz modernizacji istniejących podmiotów leczniczych, celem poprawy dostępności i jakości specjalistycznej diagnostyki i terapii chorób układu sercowo-naczyniowego.

²Zgodnie z dokumentem (dokumentami), z którego (-ych) wynika umocowanie do działania w imieniu i na rzecz Realizatora, stanowiącym (-ymi) załącznik nr 10 do umowy.

który oświadcza, że dane w ww. rejestrach są aktualne,

przy czym aktualna na dzień zawarcia umowy informacja odpowiadająca odpisowi aktualnemu z rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji oraz samodzielnych publicznych zakładów opieki zdrowotnej / z rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego stanowi **załącznik nr 10** do umowy,

Na podstawie:

- 1) Narodowego Programu Chorób Układu Krążenia ustanowionego na mocy uchwały nr 247 Rady Ministrów z dnia 6 grudnia 2022 r. w sprawie ustanowienia programu wieloletniego pod nazwą „Narodowy Program Chorób Układu Krążenia” na lata 2022 - 2032 (M. P. z 2022 r. poz. 1265 z późn. zm.), zwanej dalej „NPChUK”, zgodnie z którą Minister może powierzyć realizację poszczególnych zadań lub działań z zakresu NPChUK realizatorowi wybranemu w trybie konkursu ofert, o którym mowa w art. 48b ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych (Dz. U. z 2025 r. poz. 1461, z późn. zm.),
- 2) art. 55 ust. 1 pkt 4 (*przepis przywołany, gdy realizatorem jest SPZOZ), art. 114 ust. 1 pkt 6, art. 115 ust. 3 i art. 116 ust. 1 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej (Dz. U. z 2026 r. poz. 156),
- 3) art. 150 ustawy z dnia 27 sierpnia 2009 r. o finansach publicznych (Dz. U. z 2025 r. poz. 1483, z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą o finansach publicznych”

oraz w wyniku dokonanego przez Ministra wyboru oferty Realizatora w ramach konkursu pn.: „Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem”,

Strony zawierają w celu realizacji działania nr 18 pn.: Modernizacja infrastruktury i doposażenie podmiotów leczniczych obszaru V. Inwestycje w system opieki kardiologicznej w ramach NPChUK, finansowanego z części 46 – Zdrowie, działu 851 – Ochrona Zdrowia, rozdziału 85149 – Programy polityki zdrowotnej, paragraf..., umowę o następującej treści:

§ 1.

1. Minister powierza Realizatorowi realizację zatwierdzonego przez Ministra zadania pn.: **„Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco – serce) z wyposażeniem”**, w ramach NPChUK, określonego w **załączniku nr 1** do umowy, zwanego dalej „zadaniem”, w okresie od dnia jej zawarcia do dnia 31 grudnia 2026 r. oraz udziela Realizatorowi dotacji celowej na pokrycie kosztów realizacji zadania, z zastrzeżeniem konieczności:

- 1) oddania przez Realizatora do użytkowania inwestycji zrealizowanej w ramach zadania na zasadach określonych w § 5 ust. 6, 7, 8, 9 i 10;
 - 2) wykorzystywania przez Realizatora inwestycji zrealizowanej w ramach zadania z uwzględnieniem § 5 ust. 1-3.
2. W ramach realizacji zadania dofinansowywane przez Ministra są koszty wskazane w załączniku nr 2 do Ogłoszenia, stanowiącego element dokumentacji konkursu pn. „Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce)”, dostępnej pod adresem: (link do dokumentacji), zwanej dalej „dokumentacją konkursową”.

Realizator nie wykazuje kosztów, które nie są kwalifikowalne do dofinansowania zgodnie z załącznikiem do Ogłoszenia, o którym mowa w akapicie pierwszym, w dokumentach składanych na podstawie umowy.

3. Realizator nie może przeznaczyć dotacji oraz wkładu własnego na pokrycie zobowiązań zaciągniętych przed dniem zawarcia umowy, ani na refundację wydatków poniesionych przez Realizatora przed tym dniem.
4. Rozpoczęcie realizacji zadania może nastąpić po dniu zawarcia umowy. Przez rozpoczęcie zadania przed dniem zawarcia umowy uznaje się w szczególności wyłonienie wykonawcy inwestycji realizowanej w ramach zadania lub zawarcie umowy na realizację tej inwestycji.
5. Ilekroć w umowie mowa jest o dniu lub dacie zakończenia zadania rozumie się przez to dzień lub datę potwierdzenia ukończenia zakresu rzeczowego inwestycji realizowanej w ramach zadania za pomocą dokumentu lub dokumentów poświadczających odbiór końcowy tej inwestycji (w szczególności protokołów odbioru dostaw).
6. Realizator jest zobowiązany do sporządzania i przekazywania Ministrowi dokumentów w terminach określonych w poniższej tabeli:

Lp.	Nazwa dokumentu	Termin przekazania:
1)	Wniosek o uruchomienie dotacji na dofinansowanie zakupu wyrobu medycznego (wzór stanowi załącznik nr 2 do umowy)	10.11.2026 r.
2)	Skany lub wizualizacje potwierdzonych pod względem merytorycznym i formalno-rachunkowym przez Realizatora faktur z tytułu zapłaty należności w ramach realizacji inwestycji - zgodnie z § 2 ust. 17	15.01.2027 r.
3)	Skany protokołów zdawczo-odbiorczych z dostawy i odbioru wyrobu medycznego - zgodnie z § 2 ust. 17	

4)	Oświadczenie potwierdzające, że dofinansowanie ze środków Ministra nie obejmuje kosztów, które nie są kwalifikowalne do dofinansowania - zgodnie z § 2 ust. 17 (wzór stanowi załącznik nr 5 do umowy)	15.01.2027 r.
5)	Końcowe rozliczenie merytoryczno-finansowe z realizacji umowy i wydatkowania dotacji w 2026 r. - zgodnie z § 2 ust. 23 (wzór stanowi załącznik nr 3 do umowy)	
6)	Dokument potwierdzający dokonanie zapłaty za zrealizowany w ramach zadania zakup - zgodnie z § 2 ust. 23	
7)	Sprawozdanie merytoryczne z realizacji zadania wraz z oświadczeniem potwierdzającym podjęcie działań informacyjnych określonych w § 2 ust. 14-16 – zgodnie z § 2 ust. 24 (wzór stanowi załącznik nr 4 do umowy)	
8)	Oświadczenie o oddaniu do użytkowania inwestycji zrealizowanej w ramach zadania - zgodnie z § 5 ust. 10 (wzór stanowi załącznik nr 6 do umowy)	30.04.2027 r.
9)	Oświadczenie o wycofaniu z użytkowania i zutylizowaniu wyrobu medycznego - zgodnie z § 5 ust. 13 (wzór stanowi załącznik nr 7 do umowy)	
10)	Informacja o sposobie wykorzystania inwestycji zrealizowanej w ramach zadania - zgodnie z § 5 ust. 5-7	31.01.2027 r. 31.01.2028 r. 31.01.2029 r. 31.01.2030 r. 31.01.2031 r. 31.01.2032 r. 31.01.2033 r. 31.01.2034 r. 31.01.2035 r. 31.01.2036 r. 31.01.2037 r.³

§ 2.

1. W celu pokrycia kosztów realizacji zadania Minister udziela Realizatorowi w 2026 r. dotacji celowej w wysokości nieprzekraczającej kwoty (brutto) zł (słownie: złotych), zwanej dalej „dotacją”.
2. Realizator zobowiązuje się do wniesienia własnych środków finansowych stanowiących wkład własny w celu pokrycia kosztów inwestycji realizowanej w ramach zadania w kwocie, stanowiącej% kosztów realizacji tej inwestycji, zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy, zwanych dalej „wkładem własnym”, oraz do wydatkowania

³ W zależności od terminu oddania do użytkowania wyrobu medycznego, zgodnie z § 5 ust. 5

wkładu własnego nie później niż w terminie 15 dni od dnia zakończenia zadania, ale w każdym przypadku nie później niż do dnia 31 grudnia 2026 roku.

3. W przypadku, gdy rzeczywisty koszt zadania przekroczy planowany koszt zadania, określony w załączniku nr 1 do umowy, nie stanowi to podstawy do zawarcia aneksu do umowy zwiększającego kwotę udzielonej dotacji, a Realizator zobowiązuje się do pokrycia zwiększonego kosztu zadania ze środków własnych. W takim przypadku Realizator jest zobowiązany do wniesienia wkładu własnego stanowiącego różnicę pomiędzy rzeczywistym kosztem zadania a udzieloną dotacją oraz wydatkowania go na pokrycie rzeczywistych kosztów zadania w terminie, o którym mowa w ust. 2.
4. W przypadku, gdy rzeczywisty koszt zadania będzie niższy niż planowany koszt zadania określony w załączniku nr 1 do umowy, wysokość udzielonej dotacji ulega obniżeniu proporcjonalnie do jej udziału w łącznej kwocie rzeczywistych kosztów zadania, z zachowaniem udziału procentowego Stron w ponoszeniu kosztów zadania, określonego w załączniku nr 1 do umowy. W takim przypadku Realizator jest zobowiązany do wniesienia wkładu stanowiącego różnicę pomiędzy rzeczywistym kosztem zadania a udzieloną dotacją w wysokości określonej w zdaniu pierwszym oraz wydatkowania go na pokrycie kosztów zadania w terminie, o którym mowa w ust. 2.
5. W przypadku niewniesienia przez Realizatora wkładu własnego zgodnie z ust. 2, 3 lub 4 lub wniesienia go po terminie, o którym mowa w ust. 2, kwota udzielonej dotacji ulega obniżeniu proporcjonalnie do jej udziału w łącznej kwocie kosztów zadania, z zachowaniem udziału procentowego Stron w ponoszeniu kosztów zadania, określonego w załączniku nr 1 do umowy.
6. W przypadkach, o których mowa w ust. 4 i 5, środki stanowiące różnicę pomiędzy kwotą dotacji przekazanej na rachunek Realizatora na podstawie wniosku, o którym mowa w ust. 18, a kwotą dotacji obniżoną zgodnie z ust. 4 lub 5 uznaje się za dotację celową pobraną w nadmiernej wysokości w rozumieniu art. 169 ust. 1 pkt 2 i ust. 2 ustawy o finansach publicznych, którą Realizator jest obowiązany zwrócić w terminie 15 dni od dnia stwierdzenia pobrania jej w nadmiernej wysokości. Minister poinformuje Realizatora o obowiązku dokonania zwrotu dotacji pobranej w nadmiernej wysokości, wskazując kwotę podlegającą zwrotowi z tego tytułu.
7. Środki, o których mowa w ust. 6, podlegają zwrotowi wraz z odsetkami w wysokości określonej jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi od dnia stwierdzenia pobrania dotacji w nadmiernej wysokości do dnia dokonania zwrotu.

8. W przypadku braku dokonania zwrotu dotacji lub odsetek w terminie, o którym mowa w ust. 6, Minister wydaje decyzję określającą kwotę przypadającą do zwrotu i termin, od którego nalicza się odsetki, zgodnie z art. 169 ust. 6 ustawy o finansach publicznych.
9. Realizator przeznaczy dotację wyłącznie na dofinansowanie zadania i nie jest dopuszczalne przeznaczenie dotacji na inny cel.
10. **Realizator jest obowiązany do wykorzystania środków dotacji** udzielonej w 2026 roku przez zapłatę za zrealizowany w ramach zadania zakup, w terminie do dnia 31 grudnia 2026 roku.

Za dzień wykorzystania środków dotacji uznaje się dzień obciążenia odpowiednią kwotą rachunku bankowego Realizatora.

11. W przypadku stwierdzenia wykorzystania dotacji niezgodnie z przeznaczeniem, pobrania jej nienależnie lub w nadmiernej wysokości, Realizator zwróci Ministrowi dotację wraz z odsetkami w wysokości określonej jak dla zaległości podatkowych, zgodnie z art. 169 ustawy o finansach publicznych i odpowiednimi postanowieniami umowy.

Poza przypadkami wymienionymi w umowie, przez wykorzystanie dotacji niezgodnie z przeznaczeniem Strony uznają w szczególności wydatkowanie przez Realizatora otrzymanych środków:

- 1) chociażby czasowo na cel inny niż dofinansowanie kosztów zadania;
 - 2) na pokrycie kosztów, które nie stanowią kosztów kwalifikowalnych zadania, określonych zgodnie z § 1 ust. 2 oraz dokumentacją konkursową;
 - 3) na pokrycie zobowiązań zaciągniętych przed dniem zawarcia umowy lub na refundację wydatków poniesionych przed tym dniem;
 - 4) na pokrycie wydatków, które zostały już sfinansowane lub dofinansowane z innych źródeł, z naruszeniem ust. 36;
 - 5) po wyznaczonym terminie na wykorzystanie dotacji, ustalonym zgodnie z ust. 10.
12. **W przypadku wykorzystania dotacji po terminie określonym zgodnie z ust. 10, Realizator jest obowiązany do zwrotu Ministrowi otrzymanej od niego dotacji jako wykorzystanej niezgodnie z przeznaczeniem, w terminie 15 dni od dnia stwierdzenia okoliczności stanowiącej podstawę do zwrotu dotacji, wraz z odsetkami w wysokości określonej jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi począwszy od dnia przekazania dotacji Realizatorowi do dnia zwrotu dotacji.**
 13. Realizator jest zobowiązany do wykorzystania dotacji zgodnie z umową, NPChUK, dokumentacją konkursową, ofertą Realizatora, zwaną dalej „ofertą”, oraz przepisami prawa

powszechnie obowiązującego, w tym ustawą o działalności leczniczej, ustawą o finansach publicznych, a także ustawą z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2024 r. poz. 1320, z późn. zm.), zwaną dalej „ustawą Pzp” – w przypadkach, w których Realizator jest obowiązany do stosowania tej ustawy na mocy przepisów prawa powszechnie obowiązującego.

W przypadku gdy ustawa Pzp nie znajduje zastosowania do zamówień na dostawy niezbędne do realizacji zadania, Realizator w trybie zapytania ofertowego zwróci się do co najmniej trzech wykonawców w celu uzyskania informacji na temat warunków wykonania tych zamówień, chyba że z przyczyn obiektywnych wysłanie co najmniej trzech zapytań ofertowych nie jest możliwe lub uzasadnione.

W przypadku stwierdzenia naruszenia przez Realizatora zobowiązań, o których mowa w akapicie pierwszym lub drugim, w szczególności na etapie weryfikowania przekazanych przez Realizatora dokumentów, o których mowa w ust. 17, Minister uzna koszty zamówień zrealizowanych przez wykonawcę wyłonionego z naruszeniem tych zobowiązań za koszty niekwalifikowalne do dofinansowania. Jeżeli koszty te zostały pokryte ze środków dotacji, środki te uznaje się za dotację wykorzystaną niezgodnie z przeznaczeniem.

W przypadku stwierdzenia naruszenia przez Realizatora zobowiązań, o których mowa w akapicie pierwszym lub drugim, po przekazaniu środków dotacji Realizatorowi, Minister jest uprawniony do naliczenia Realizatorowi kary umownej, o której mowa w § 7 ust. 6.

14. Zgodnie z art. 35a ust. 1 ustawy o finansach publicznych Realizator jest obowiązany do podejmowania działań informacyjnych dotyczących dofinansowania zadania.
15. Realizator zobowiązuje się do podjęcia w ramach środków własnych działań informacyjnych zgodnie z rozporządzeniem Rady Ministrów z dnia 7 maja 2021 r. w sprawie określenia działań informacyjnych podejmowanych przez podmioty realizujące zadania finansowane lub dofinansowane z budżetu państwa lub z państwowych funduszy celowych (Dz. U. poz. 953, z późn. zm.).
16. Realizator przy podejmowaniu działań informacyjnych używa wzorów tablic informacyjnych, określonych w załączniku nr 1 do rozporządzenia, o którym mowa w ust. 15, których edytowalne pliki cyfrowe udostępnione są na stronie Biuletynu Informacji Publicznej Kancelarii Prezesa Rady Ministrów pod adresem: <https://www.gov.pl/premier/dzialania-informacyjne>.
17. Niezwłocznie po zrealizowaniu inwestycji w ramach zadania, ale nie później niż **w terminach, o których mowa w lp. 2-7 tabeli wskazanej w § 1 ust. 6**, Realizator prześle Ministrowi z podaniem numeru umowy, której dotyczą:

- 1) **końcowe rozliczenie** merytoryczno-finansowe z realizacji umowy i wydatkowania dotacji w 2026 r., zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 3** do umowy **wraz** z uwierzytelnionymi przez osobę uprawnioną do reprezentacji Realizatora lub przez głównego księgowego Realizatora **skanami oryginałów faktur VAT lub ich wizualizacji (w postaci plików PDF) wystawionych przy użyciu Krajowego Systemu e-Faktur i zaopatrzonych kodem QR potwierdzającym ich oryginalność dotyczących płatności na pokrycie kosztów zadania**, potwierdzonymi pod względem merytorycznym i formalno-rachunkowym przez Realizatora, wraz ze skanami **oryginałów dokumentów potwierdzających odbiór (m.in. protokół zdawczo-odbiorczy) dostaw dla pozycji wskazanych w rozliczeniu**,
- 2) sprawozdanie merytoryczne z realizacji zadania wraz z oświadczeniem potwierdzającym podjęcie działań informacyjnych określonych w § 2 ust. 14-16,
oraz
- 3) **oświadczenie Realizatora**, sporządzone zgodnie ze wzorem określonym w **załączniku nr 5** do umowy, potwierdzające, że dofinansowanie ze środków Ministra nie obejmuje kosztów, które nie są kwalifikowalne do dofinansowania.

Minister ma prawo zgłosić zastrzeżenia lub wątpliwości do przedłożonych dokumentów, o których mowa w akapicie pierwszym, oraz wezwać Realizatora do ich usunięcia lub wyjaśnienia w wyznaczonym terminie.

Strony dopuszczają zmianę, w drodze aneksu do umowy, wyłącznie terminów przekazania dokumentów, o których mowa w lp. 8–9 tabeli wskazanej w § 1 ust. 6.

W celu zmiany terminu przekazania dokumentów, o których mowa w lp. 8–9 tabeli wskazanej w § 1 ust. 6, Realizator złoży wniosek o zawarcie stosownego aneksu, najpóźniej w 12. dniu roboczym przypadającym przed terminem, którego zmiana dotyczy. We wniosku Realizator jest zobowiązany:

- 1) wskazać numer umowy, której dotyczy składany wniosek;
- 2) wykazać przyczyny uzasadniające konieczność przedłużenia terminu złożenia tych dokumentów;
- 3) podać nową datę złożenia tych dokumentów.

Strony zgodnie ustalają, że aneks, o którym mowa powyżej, może zostać zawarty wyłącznie przed upływem terminu przekazania dokumentów objętych wnioskiem, określonego w lp. 8–9 tabeli wskazanej w § 1 ust. 6, a po upływie tego terminu jego zawarcie będzie wykluczone.

18. Realizator złoży w terminie do dnia 10 listopada 2026 r., jednak nie wcześniej niż w dniu zawarcia umowy o udzielenie dotacji celowej, wnioszek o uruchomienie dotacji zgodnie z wzorem określonym w załączniku nr 2 do umowy, w kwocie nieprzekraczającej kwoty wskazanej w ust. 1. Dotację celową, o której mowa w ust. 1, w kwocie wskazanej we wniosku o uruchomienie dotacji, Minister przekaze w formie jednej transzy w terminie 14 dni od dnia zatwierdzenia pod względem merytorycznym i formalno-rachunkowym wniosku, jednak nie później niż do dnia 31 grudnia 2026 r.
19. Wypłata dotacji może zostać zawieszona przez Ministra w przypadku, gdy zachodzi uzasadnione podejrzenie, że w związku z realizacją zadania lub umowy doszło do powstania poważnych nieprawidłowości lub naruszenia powszechnie obowiązujących przepisów prawa, w szczególności do popełnienia przestępstwa. Wypłata dotacji może nastąpić po usunięciu lub wyjaśnieniu nieprawidłowości, o których mowa w zdaniu pierwszym, o ile nie upłynął maksymalny termin na przekazanie dotacji określony w ust. 18. Zawieszenie wypłaty dotacji zgodnie z akapitem drugim nie pozbawia Ministra prawa do rozwiązania umowy na podstawie § 9 ust. 3 pkt 2.
20. Dotacja zostanie przekazana Realizatorowi na jego rachunek bankowy:

..... - nazwa banku:

Za dzień przekazania dotacji uznaje się dzień obciążenia rachunku bankowego Ministerstwa Zdrowia.

21. O każdej zmianie numeru rachunku bankowego, o którym mowa w ust. 20, na który ma być przekazana dotacja, Realizator jest zobowiązany niezwłocznie poinformować Ministra. Informacja ta musi być podpisana przez osobę upoważnioną do działania w imieniu Realizatora i powinna zawierać w szczególności: nazwę banku, numer rachunku bankowego Realizatora, nr umowy, której zmiana rachunku dotyczy oraz datę, od której obowiązuje nowy numer rachunku. Zmiana numeru rachunku bankowego nie stanowi zmiany umowy. Odpowiedzialność za prawidłowe wskazanie rachunku bankowego, na który będzie przekazywana dotacja, spoczywa wyłącznie na Realizatorze.
22. Realizator jest obowiązany do:
- 1) dokonywania zwrotów dotacji, niezależnie od przyczyn tych zwrotów, na rachunek bankowy Ministerstwa Zdrowia **NBP O/O Warszawa nr 52 1010 1010 0013 0022 3000 0000**;
 - 2) zapłaty odsetek od kwoty dotacji podlegającej zwrotowi na rachunek bankowy dochodów Ministerstwa Zdrowia: **NBP O/O Warszawa nr 02 1010 1010 0013 0022 3100 0000**.

W tytule przelewu należy podać numer umowy wraz z adnotacją czy jest to zwrot kwoty dotacji lub odsetek. Za dzień dokonania zwrotu dotacji lub zapłaty odsetek uznaje się dzień obciążenia odpowiednią kwotą rachunku bankowego Realizatora.

23. Realizator zobowiązuje się złożyć Ministrowi, w terminie do dnia **15 stycznia 2027 r.**, **końcowe rozliczenie merytoryczno-finansowe z realizacji umowy i wydatkowania dotacji w 2026 r.**, sporządzone według wzoru określonego w **załączniku nr 3** do umowy, wraz z dokumentem potwierdzającym dokonanie zapłaty za zrealizowany w ramach zadania zakup w terminie określonym zgodnie z ust. 10.
24. Realizator zobowiązuje się złożyć Ministrowi, w terminie do dnia **15 stycznia 2027 r.** **sprawozdanie merytoryczne** z realizacji zadania, sporządzone według wzoru określonego w **załączniku nr 4** do umowy, wraz z oświadczeniem potwierdzającym podjęcie działań informacyjnych określonych w ust. 14-16.
25. Minister zatwierdzi dokumenty, o których mowa w ust. 23 i 24, lub odmówi ich zatwierdzenia w terminie 30 dni od dnia ich otrzymania. Minister ma prawo zgłosić zastrzeżenia lub wątpliwości do przedłożonych dokumentów oraz wezwać Realizatora do ich usunięcia lub wyjaśnienia w wyznaczonym terminie.

Brak złożenia prawidłowego rozliczenia w terminie 45 dni od dnia upływu terminu, o którym mowa w ust. 23 i 24, będzie uznawany jako wykorzystanie całości przekazanej dotacji niezgodnie z przeznaczeniem. W takim przypadku zwrot dotacji wykorzystanej niezgodnie z przeznaczeniem następuje w terminie 15 dni od dnia upływu terminu określonego w zdaniu poprzedzającym, wraz z odsetkami w wysokości określonej jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi począwszy od dnia otrzymania dotacji do dnia jej zapłaty. Zwrotu dotacji wykorzystanej niezgodnie z przeznaczeniem oraz odsetek Realizator zobowiązany jest dokonać na rachunki bankowe Ministerstwa Zdrowia wskazane odpowiednio w ust. 22. W tytule przelewu należy wskazać nr umowy z adnotacją czy jest to zwrot dotacji czy odsetek. Za dzień zapłaty uważa się dzień obciążenia rachunku bankowego Realizatora.

26. W razie zakończenia zadania, rozwiązania umowy, odstąpienia od niej przez którąkolwiek ze stron lub wygaśnięcia umowy z innych przyczyn przed dniem 31 grudnia 2026 r., Realizator jest zobowiązany złożyć Ministrowi końcowe rozliczenie merytoryczno-finansowe z realizacji umowy i wydatkowania dotacji w 2026 r. , o którym mowa w ust. 23, oraz sprawozdanie merytoryczne, o którym mowa w ust. 24, w terminie 15 dni od dnia zakończenia zadania, rozwiązania umowy, odstąpienia od niej lub jej wygaśnięcia. Postanowienia ust. 25 akapit pierwszy stosuje się odpowiednio.

Brak złożenia prawidłowych dokumentów, o których mowa w akapicie pierwszym, w terminie 45 dni od dnia upływu 15-dniowego terminu na złożenie tych dokumentów,

zostanie uznany za wykorzystanie dotacji niezgodnie z przeznaczeniem. W takim przypadku Realizator jest obowiązany do zwrotu dotacji w terminie 15 dni od dnia upływu 45-dniowego terminu określonego w zdaniu pierwszym, wraz z odsetkami w wysokości określonej jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi począwszy od dnia przekazania dotacji Realizatorowi do dnia zwrotu dotacji, na rachunki bankowe Ministerstwa Zdrowia wskazane odpowiednio w ust. 22.

27. Realizator jest obowiązany do:

- 1) prowadzenia wyodrębnionej ewidencji księgowej środków otrzymanych z dotacji i wydatków dokonywanych z tych środków, zgodnie z zasadami wynikającymi z ustawy z dnia 29 września 1994 r. o rachunkowości (Dz. U. z 2026 r. poz. 522), w sposób umożliwiający identyfikację poszczególnych operacji księgowych i bankowych w ramach realizacji zadania,
- 2) przechowywania dokumentacji związanej z realizacją zadania do końca roku budżetowego, w którym upływa okres nie krótszy niż 10 lat od dnia zatwierdzenia albo odmowy zatwierdzenia przez Ministra dokumentów, o których mowa w ust. 23 i 24 albo ust. 26.

28. Realizator zobowiązuje się do prowadzenia wyodrębnionego rachunku bankowego przeznaczonego wyłącznie na potrzeby przekazania środków z tytułu dotacji przez Ministra i finansowania realizacji zadania przez Realizatora.

29. Realizator jest zobowiązany do dokonywania płatności związanych z finansowaniem zadania w formie bezgotówkowej, bezpośrednio z rachunku bankowego, na który została przekazana dotacja. Inne formy płatności są dopuszczalne jedynie w uzasadnionych przypadkach, gdy ze względów technicznych niezależnych od Realizatora niemożliwa jest transakcja bezgotówkowa.

30. Realizator jest zobowiązany do sporządzania do każdej faktury lub innego dokumentu księgowego o równoważnej wartości dowodowej trwałego opisu zawierającego informacje o tym, z jakich środków wydatkowana kwota została pokryta.

31. W przypadku:

- 1) niewykorzystania całości albo części środków przekazanej dotacji do dnia 31 grudnia 2026 r., Realizator zwróci Ministrowi niewykorzystane środki w terminie do dnia 15 stycznia 2027 r.;
- 2) rozwiązania umowy, odstąpienia od niej lub jej wygaśnięcia z innych przyczyn, Realizator zwróci niewykorzystane środki dotacji Ministrowi w terminie 15 dni od dnia rozwiązania umowy, odstąpienia od niej lub jej wygaśnięcia.

32. Na wezwanie Ministra, Realizator zobowiązuje się, w każdym czasie, w tym również po zakończeniu zadania, jednak nie dłużej niż do końca roku budżetowego, w którym upływa okres nie krótszy niż 10 lat od dnia zatwierdzenia albo odmowy zatwierdzenia przez Ministra dokumentów, o których mowa w ust. 23 i 24 albo ust. 26, przekazywać, w terminie wyznaczonym przez Ministra, wszelkie dodatkowe dokumenty, informacje i wyjaśnienia dotyczące realizacji i finansowania zadania lub rozliczenia dotacji udzielonej na podstawie umowy, w tym dokumenty stanowiące udokumentowanie poniesionych kosztów zadania.
33. W przypadku, o którym mowa w ust. 26, Realizator zwróci Ministrowi niewykorzystane w całości albo części środki z dotacji **w terminie 15 dni** od dnia zakończenia zadania, rozwiązania umowy, odstąpienia od niej przez którąkolwiek ze stron lub wygaśnięcia umowy z innych przyczyn. W przypadku niedotrzymania terminu, o którym mowa w zdaniu pierwszym, Realizator jest zobowiązany do zwrotu niewykorzystanych środków dotacji wraz z odsetkami jak dla zaległości podatkowych, liczonymi od dnia następującego po dniu, w którym upłynął termin zwrotu dotacji do dnia zwrotu dotacji, na rachunki bankowe Ministerstwa Zdrowia wskazane odpowiednio w ust. 22.
34. W toku realizacji zadania i wydatkowania środków z dotacji, Realizator jest obowiązany do stosowania zasad określonych w art. 44 ust. 3 ustawy o finansach publicznych, ze szczególnym uwzględnieniem dokonywania wydatków w sposób celowy i oszczędny, a także z zachowaniem zasady uzyskiwania najlepszych efektów z poniesionych nakładów.
35. Realizator jest zobowiązany do stosowania wzorów załączników zgodnych z umową, w wersji obowiązującej w dniu składania wymaganego dokumentu.
36. Niedozwolone jest dofinansowanie w całości lub części tego samego zakresu inwestycji realizowanej w ramach zadania ze środków pochodzących z planu rozwojowego lub innych unijnych programów, instrumentów, funduszy w ramach budżetu Unii Europejskiej, w tym z Krajowego Planu Odbudowy i Zwiększenia Odporności, ani finansowanie lub dofinansowanie ze środków publicznych, w tym budżetu państwa oraz z Funduszu Medycznego (zakaz podwójnego finansowania).

§ 3.

1. Realizator jest zobowiązany wykonywać czynności będące przedmiotem umowy z należytą starannością.
2. W przypadku stwierdzenia niewykonywania umowy lub naruszenia obowiązków z niej wynikających przez Realizatora, Minister może:

- 1) wezwać Realizatora do przekazania wyjaśnień lub usunięcia nieprawidłowości w wyznaczonym terminie, przy czym termin ten może zostać przedłużony przez Ministra na uzasadniony wniosek Realizatora, lub
 - 2) nałożyć kary umowne na zasadach określonych w § 7, przy czym przed nałożeniem danej kary umownej Minister, o ile uzna to za uzasadnione, może wezwać Realizatora do usunięcia naruszenia w wyznaczonym terminie pod rygorem nałożenia kary umownej, lub
 - 3) odstąpić od umowy na podstawie § 9 ust. 1, lub
 - 4) rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym na zasadach określonych w § 9 ust. 3.
3. W przypadku, w którym wskazana w umowie data określająca termin wywiązania się przez Realizatora z obowiązków wynikających z umowy upływa w sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy, Strony przyjmują, że termin ten wówczas upływa ostatniego dnia, który nie jest dniem wolnym od pracy ani sobotą, i który poprzedza sobotę lub dzień ustawowo wolny od pracy.
4. Opóźnienie w czynnościach decyzyjnych określonych w umowie dla Ministra nie może być traktowane jako dorozumiana odpowiedź lub decyzja pozytywna Ministra.

§ 4.

1. Realizator nie może przenieść na osoby trzecie ani obciążyć w jakikolwiek inny sposób przysługującego mu na mocy umowy prawa do otrzymania dotacji od Ministra.

Realizator nie może ponadto, bez uprzedniej zgody Ministra, wyrażonej w formie pisemnej lub elektronicznej opatrzonej kwalifikowanym podpisem elektronicznym pod rygorem nieważności, przenosić na osoby trzecie innych praw i obowiązków wynikających z umowy lub w jakikolwiek sposób ich obciążyć.

Czynności prawne i faktyczne Realizatora dokonane z naruszeniem zakazów, o których mowa w akapicie pierwszym i drugim, są bezskuteczne w stosunku do Ministra.
2. W przypadku zlecenia realizacji inwestycji lub jej części w ramach zadania osobom trzecim, Realizator występuje w stosunkach z tymi osobami w imieniu własnym, a względem Ministra odpowiada za ich działania jak za własne działania i zaniechania.
3. Realizator nie może zwolnić się od odpowiedzialności względem Ministra z tego powodu, że niewykonanie lub nienależyte wykonanie umowy było następstwem niewykonania lub nienależytego wykonania zobowiązań wobec Realizatora przez osoby trzecie, nawet jeśli nie ponosi winy w wyborze osoby trzeciej albo gdy powierzył dane czynności osobie, przedsiębiorstwu lub zakładowi, które w zakresie swej działalności zawodowej trudnią się wykonywaniem takich czynności.

4. Realizator ponosi wyłączną odpowiedzialność za wszelkie roszczenia osób trzecich z tytułu naruszenia przez niego cudzych praw w związku z realizacją zadania.

§ 5.

1. Realizator jest obowiązany wykorzystywać aparat do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) wraz z niezbędnym wyposażeniem, wymieniony ze środków dotacji udzielonej na podstawie umowy, zwany dalej „wyrobem medycznym”, zgodnie z celami opisanymi w działaniu nr 18 NPChUK przez okres liczony od dnia oddania do użytkowania wyrobu medycznego, do końca roku budżetowego, w którym upływa okres 10 lat liczonych od daty oddania do użytkowania wyrobu medycznego.
2. Realizator jest obowiązany wykorzystywać wyrób medyczny przez okres liczony od dnia oddania do użytkowania wyrobu medycznego, do końca roku budżetowego, w którym upływa okres 10 lat liczonych od daty oddania do użytkowania wyrobu medycznego, wyłącznie do udzielania świadczeń opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych w rozumieniu ustawy z dnia 27 sierpnia 2004 r. o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych.
3. Realizator zobowiązuje się, że w okresie realizacji zadania oraz do końca roku budżetowego, w którym upływa okres 10 lat od daty zakończenia zadania, bez uprzedniej zgody Ministra złożonej, pod rygorem nieważności, w postaci dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, nie dokona zbycia, wydzierżawienia, wynajęcia, użyczenia lub w inny sposób rozporządzenia, wyrobu medycznego stanowiącego przedmiot zadania.
4. W przypadku naruszenia przez Realizatora postanowień ust. 1-3, dotacja zostanie uznana za wykorzystaną niezgodnie z przeznaczeniem. W takim przypadku Realizator jest obowiązany do zwrotu dotacji w terminie 15 dni od dnia:
 - 1) stwierdzenia naruszenia obowiązku, o którym mowa w ust. 1 lub 2,
 - 2) dokonania danej czynności z naruszeniem zakazu, o którym mowa w ust. 3- wraz z odsetkami jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi od dnia przekazania dotacji Realizatorowi do dnia zwrotu dotacji.

Dotacja podlega zwrotowi w kwocie proporcjonalnej do okresu, w którym Realizator nie wykonał obowiązków, o których mowa w ust. 1 lub 2, lub nie zastosował się do zakazu, o którym mowa w ust. 3.
5. Realizator zobowiązuje się za lata 2026-2035 lub 2027-2036, w zależności od terminu oddania do użytkowania wyrobu medycznego, do przekazywania Ministrowi każdorazowo w terminie do dnia 31 stycznia następnego roku budżetowego informacji dotyczących

wykorzystania zakupionego w ramach umowy wyrobu medycznego w danym roku, w formie uzupełnienia i przekazania informacji wyłącznie w wersji elektronicznej za pośrednictwem dedykowanego formularza.

6. Formularz zostanie udostępniany Realizatorowi przez Departament Opieki Koordynowanej po zakończeniu kolejnego roku budżetowego, jednak nie później niż do dnia 15 stycznia następnego roku budżetowego. Uzupełnienie informacji nastąpi bezpośrednio na Platformie Obsługi Projektów Inwestycyjnych (dalej: POPI) znajdującej się pod adresem <https://e-inwestycje.mz.gov.pl/>
7. Formularz zawierający informacje dotyczące wykorzystania zakupionego w ramach umowy wyrobu medycznego w danym roku po jego wypełnieniu powinien zostać podpisany kwalifikowanym podpisem elektronicznym przez osobę uprawnioną do reprezentacji podmiotu i zatwierdzony w POPI. Za datę złożenia informacji dotyczących wykorzystania zakupionego w ramach umowy wyrobu medycznego w danym roku przyjmuje się datę złożenia podpisanego formularza w POPI. Dostęp do POPI wymaga założenia konta i zalogowania się za pośrednictwem Profilu Zaufanego Elektronicznej Platformy Usług Administracji Publicznej (ePUAP) w rozumieniu ustawy z dnia 17 lutego 2005 r. o informatyzacji działalności podmiotów realizujących zadania publiczne (Dz. U. z 2025 r. poz. 1703 oraz z 2026 r. poz. 160).
8. Realizator zobowiązuje się do oddania do użytkowania wyrobu medycznego w terminie do dnia 1 kwietnia 2027 r.

Strony dopuszczają zmianę terminu, o którym mowa w akapicie pierwszym, w drodze aneksu do umowy. W celu zmiany terminu, o którym mowa w akapicie pierwszym, Realizator złoży wniosek o zawarcie stosownego aneksu, najpóźniej w 12. dniu roboczym przypadającym przed upływem tego terminu. We wniosku Realizator jest zobowiązany:

- 1) wskazać numer umowy oraz wyrób medyczny, których dotyczy składany wniosek;
- 2) wykazać przyczyny uzasadniające konieczność przedłużenia terminu oddania do użytkowania wyrobu medycznego, a w konsekwencji również przedłużenia terminu na złożenie oświadczenia, o którym mowa w ust. 10;
- 3) podać nowe daty terminów:
 - a) oddania do użytkowania wyrobu medycznego,
 - b) złożenia oświadczenia, o którym mowa w ust. 10.

Strony zgodnie ustalają, że aneks, o którym mowa w akapicie drugim, może zostać zawarty wyłącznie przed upływem terminu określonego w akapicie pierwszym, a po upływie tego terminu jego zawarcie będzie wykluczone.

9. Strony zgodnie ustalają, że oddanie do użytkowania wyrobu medycznego następuje z dniem, w którym spełnione zostaną łącznie następujące warunki:
- 1) wyrób medyczny będzie sprawny technicznie oraz wyposażony we wszystkie elementy konstrukcyjne umożliwiające jego użytkowanie zgodnie z przeznaczeniem w celach określonych w ust. 1 i 2, z poszanowaniem praw własności intelektualnej (w tym praw własności przemysłowej i praw autorskich);
 - 2) wyrób medyczny zostanie wpisany do ewidencji księgowej środków trwałych;
 - 3) użytkowanie wyrobu medycznego zostanie prawnie zalegalizowane przez właściwe organy administracji państwowej (w szczególności przez uzyskanie wszystkich wymaganych uprawnień, homologacji, pozwoleń i zezwoleń), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
 - 4) zostaną spełnione wszystkie wymagania polegające na dostosowaniu wyrobu medycznego do miejsca i warunków, w których będzie on użytkowany, zgodnie z wymaganiami wynikającymi z obowiązujących przepisów prawa oraz przepisów wewnętrznych obowiązujących u Realizatora;
 - 5) miejsce/a, w którym/ych będzie użytkowany wyrób medyczny (np. budynek, lokal, pomieszczenie), spełnia/ją wszystkie niezbędne wymagania dla użytkowania wyrobu medycznego, wynikające z obowiązujących przepisów prawa oraz przepisów wewnętrznych obowiązujących u Realizatora.
10. Realizator zobowiązuje się do złożenia Ministrowi oświadczenia o oddaniu do użytkowania wyrobu medycznego, sporządzonego zgodnie ze wzorem określonym w załączniku nr 6 do umowy, w terminie do 30 kwietnia 2027 r.
11. Brak oddania do użytkowania wyrobu medycznego w terminie określonym zgodnie z ust. 8, zostanie uznany za wykorzystanie dotacji niezgodnie z przeznaczeniem. W takim przypadku Realizator jest obowiązany do zwrotu dotacji w terminie 15 dni od dnia, w którym upłynął termin na oddanie do użytkowania wyrobu medycznego, wraz z odsetkami jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi od dnia przekazania dotacji Realizatorowi do dnia zwrotu dotacji.
12. Realizator zobowiązuje się, że **w terminie do 1 kwietnia 2027 r.** wycofa z użytkowania i zutylizuje (nie będą udzielane za jego pomocą świadczenia zdrowotne dla pacjentów przez Realizatora, jak i inne podmioty) wyrób medyczny wskazany do wymiany w ofercie.
- Strony dopuszczają zmianę terminu, o którym mowa w akapicie pierwszym, w drodze aneksu do umowy. W celu zmiany terminu, o którym mowa w akapicie pierwszym,

Realizator złoży wniosek o zawarcie stosownego aneksu najpóźniej w 12. dniu roboczym przed upływem tego terminu. We wniosku Realizator jest zobowiązany:

- 1) wskazać numer umowy oraz wyrób medyczny, których dotyczy składany wniosek;
- 2) wykazać przyczyny uzasadniające konieczność przedłużenia terminu wycofania z użytkowania i zutylizowania wyrobu medycznego wskazanego do wymiany w ofercie, a w konsekwencji również przedłużenia terminu na złożenie oświadczenia, o którym mowa w ust. 13;
- 3) podać nowe daty terminów:
 - a) wycofania z użytkowania i zutylizowania wyrobu medycznego wskazanego do wymiany w ofercie,
 - b) złożenia oświadczenia, o którym mowa w ust. 13.

Strony zgodnie ustalają, że aneks, o którym mowa w akapicie drugim, może zostać zawarty wyłącznie przed upływem terminu określonego w akapicie pierwszym, a po upływie tego terminu jego zawarcie będzie wykluczone.

13. Realizator zobowiązuje się do złożenia Ministrowi **w terminie do 30 kwietnia 2027 r.**, oświadczenia, sporządzonego zgodnie ze wzorem określonym w załączniku nr 7 do umowy, że wycofał z użytkowania i zutylizował (w tym zaprzestał udzielania za jego pomocą świadczeń zdrowotnych dla pacjentów) wyrób medyczny wskazany do wymiany w ofercie zgodnie z ust. 12.
14. Niewycofanie z użytkowania wyrobu medycznego wskazanego do wymiany w ofercie w terminie określonym zgodnie z ust. 12, zostanie uznane za wykorzystanie dotacji niezgodnie z przeznaczeniem. W takim przypadku Realizator jest obowiązany do zwrotu dotacji udzielonej w celu wymiany wyeksploatowanego wyrobu medycznego w terminie 15 dni od dnia, w którym upłynął termin na wycofanie wyrobu medycznego wskazanego w ofercie, wraz z odsetkami jak dla zaległości podatkowych, naliczonymi od dnia przekazania dotacji Realizatorowi do dnia zwrotu dotacji.

§ 6.

1. Minister lub osoba przez niego upoważniona może przeprowadzić u Realizatora kontrolę realizacji zadania w trybie i na zasadach przewidzianych przepisami ustawy z dnia 15 lipca 2011 r. o kontroli w administracji rządowej (Dz. U. z 2026 r. poz. 158), w każdym czasie, w tym również po rozwiązaniu umowy, odstąpieniu od niej przez którąkolwiek ze Stron lub jej wygaśnięciu, ale nie dłużej niż do końca roku kalendarzowego, w którym upływa okres 10 lat od dnia zatwierdzenia lub odmowy zatwierdzenia przez Ministra dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 23 i 24 albo ust. 26, w szczególności w zakresie:

- 1) zgodności realizowanego zadania z umową, powszechnie obowiązującymi przepisami prawa i NPCChUK oraz dokumentacją konkursową i ofertą, a także prawidłowości i staranności jego wykonania;
 - 2) celowości i gospodarności wykorzystania dotacji, w szczególności pod kątem zgodności z zasadami dokonywania wydatków publicznych, określonych w art. 44 ust. 3 ustawy o finansach publicznych;
 - 3) prawidłowości prowadzenia ewidencji księgowej i dokumentacji, określonej w przepisach szczególnych oraz w umowie;
 - 4) stanu realizacji zadania i umowy;
 - 5) prawidłowości i terminowości składania przez Realizatora dokumentów wymaganych zgodnie z umową;
 - 6) terminowości oddania do użytkowania wyrobu medycznego;
 - 7) terminowości wycofania wskazanego w ofercie wyrobu medycznego z użytkowania oraz jego zutylizowania;
 - 8) prawidłowości wykonania obowiązków informacyjnych, o których mowa w § 2 ust. 14-16;
 - 9) prawidłowości wykorzystywania inwestycji zrealizowanej w ramach zadania zgodnie z § 5 ust. 1-3.
2. W przypadku utraty przez Realizatora możliwości udzielania świadczeń opieki zdrowotnej, o których mowa w § 5 ust. 2, z wykorzystaniem inwestycji zrealizowanej w ramach zadania, Realizator jest zobowiązany nie później niż w terminie 30 dni od powzięcia informacji o utraceniu możliwości udzielania tych świadczeń do poinformowania Ministra o tym fakcie.
3. Wraz z informacją, o której mowa w ust. 2, Realizator prześle Ministrowi plan uwzględniający działania, które Realizator zamierza podjąć w celu ponownego uzyskania możliwości udzielania świadczeń opieki zdrowotnej, o których mowa w § 5 ust. 2, z wykorzystaniem inwestycji zrealizowanej w ramach zadania, zgodnie z ustawą o świadczeniach opieki zdrowotnej finansowanych ze środków publicznych, w terminie 6 miesięcy od dnia przekazania informacji, o której mowa w ust. 2. Realizator może zamiast planu działań, o którym mowa w zdaniu pierwszym, przekazać informację o braku zamiaru podjęcia czynności zmierzających do ponownego uzyskania możliwości udzielania świadczeń opieki zdrowotnej, o których mowa w § 5 ust. 2. W przypadku, o którym mowa w zdaniu drugim, postanowienia § 5 ust. 4 stosuje się odpowiednio.

4. Realizator jest zobowiązany przekazać Ministrowi w terminie 7 dni po upływie terminu 6 miesięcy, o którym mowa w ust. 3, oświadczenie informujące o możliwości albo braku możliwości dalszego udzielania świadczeń opieki zdrowotnej, o których mowa w § 5 ust. 2, z wykorzystaniem inwestycji zrealizowanej w ramach zadania. W przypadku gdy Realizator złoży oświadczenie o braku możliwości dalszego udzielania świadczeń opieki zdrowotnej, o których mowa w § 5 ust. 2, postanowienia § 5 ust. 4 stosuje się odpowiednio.

§ 7.

1. Ministrowi przysługuje od Realizatora kara umowna w przypadku braku realizacji zadania zgodnie z załącznikiem nr 1 do umowy, w wysokości 50 000 zł.
2. W przypadku nieterminowego przedłożenia Ministrowi informacji, o której mowa w § 5 ust. 5, oświadczenia, o którym mowa w § 5 ust. 10, lub oświadczenia, o którym mowa w § 5 ust. 13, Ministrowi przysługuje od Realizatora kara umowna w wysokości 1 000 zł, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przekazaniu danego dokumentu, przy czym łączna kwota kar umownych nałożonych na podstawie niniejszego ustępu nie może przekroczyć 2% kwoty dotacji udzielonej na dzień zawarcia umowy.
3. W przypadku nieterminowego przedłożenia Ministrowi dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 17, 23, 24, 26 lub 32, lub § 6 ust. 2, 3 lub 4, Ministrowi przysługuje od Realizatora kara umowna w wysokości 1 000 zł, za każdy rozpoczęty dzień zwłoki w przekazaniu danego dokumentu, z tym, że:
 - 1) w przypadku dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 23, 24 i 26, kary umowne nalicza się przez okres nie dłuższy niż do dnia poprzedzającego dzień uznania dotacji niezgodnie z przeznaczeniem zgodnie z § 2 ust. 25 akapit drugi albo ust. 26 akapit drugi;
 - 2) łączna kwota kar umownych nałożonych na podstawie niniejszego ustępu nie może przekroczyć 2% kwoty dotacji udzielonej na dzień zawarcia umowy.
4. W przypadku niewykonania przez Realizatora obowiązku określonego w art. 35a ust. 1 ustawy o finansach publicznych albo wykonania go niezgodnie z § 2 ust. 14 lub 15, Ministrowi przysługuje od Realizatora kara umowna w wysokości 5 000 zł za każdy miesiąc niewywiązywania się z danego obowiązku, z tym że:
 - 1) warunkiem nałożenia kary umownej jest uprzednie, bezskuteczne wezwanie Realizatora do usunięcia naruszenia zgodnie z § 3 ust. 2 pkt 1, chyba że w chwili stwierdzenia naruszenia jego usunięcie nie jest już z przyczyn obiektywnych możliwe;
 - 2) w przypadku, gdy w danym miesiącu Realizator nie wywiązuje się z obowiązków, o których mowa w zdaniu pierwszym, w okresie krótszym niż ten miesiąc, karę umowną

ustala się proporcjonalnie do liczby dni, w których obowiązek nie jest wykonywany lub jest wykonywany nieprawidłowo,

- 3) karę umowną nalicza się wyłącznie za okres, w którym Realizator był obowiązany wykonywać obowiązki, o których mowa w § 2 ust. 15 lub 16, ustalony zgodnie z przepisami rozporządzenia wymienionego w § 2 ust. 15.

5. W przypadku nienależytego wykonania umowy przez Realizatora polegającego na:

- 1) uniemożliwieniu przeprowadzenia kontroli, o której mowa w § 6 ust. 1, lub stawianiu istotnych przeszkód w jej przeprowadzeniu,
- 2) nieprzekazaniu wyjaśnień lub nieusunięciu nieprawidłowości przez Realizatora w terminie wyznaczonym przez Ministra zgodnie z § 3 ust. 2 pkt 1

- Ministrowi przysługuje od Realizatora kara umowna w wysokości 0,2% kwoty dotacji udzielonej na dzień zawarcia umowy, naliczana za każdy przypadek naruszenia osobno.

Łączna kwota kar umownych dochodzonych na podstawie niniejszego ustępu nie może przekroczyć 2% kwoty dotacji udzielonej na dzień zawarcia umowy.

Naliczając karę umowną, o której mowa w akapicie pierwszym pkt 2, Minister ponownie wzywa Realizatora do przekazania wyjaśnień lub usunięcia nieprawidłowości, wyznaczając mu dodatkowy termin, pod rygorem nałożenia kolejnej kary umownej na tej podstawie.

6. W przypadku gdy Minister stwierdzi, że wykonawca inwestycji realizowanej w ramach zadania został wyłoniony z naruszeniem zobowiązań, o których mowa w § 2 ust. 13, przysługuje mu od Realizatora kara umowna w wysokości 2% kwoty dotacji udzielonej na dzień zawarcia umowy, naliczana za każdy przypadek naruszenia.
7. W przypadku jednostronnego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn leżących po stronie Realizatora, Ministrowi przysługuje od Realizatora kara umowna w wysokości 50 000 zł.
8. Suma kar umownych nałożonych na podstawie umowy nie może przekroczyć 15% kwoty dotacji udzielonej na dzień zawarcia umowy.
9. Minister wezwie pisemnie Realizatora do zapłaty kary umownej. Karę umowną Realizator zapłaci na rachunek bankowy dochodów Ministerstwa Zdrowia NBP O/O 02101010100013002231000000 w terminie 7 dni od dnia otrzymania wezwania do zapłaty.
10. Minister zastrzega sobie prawo do dochodzenia na zasadach ogólnych odszkodowania przewyższającego zastrzeżone kary umowne, zgodnie z art. 484 § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny (Dz. U. z 2025 r. poz. 1071, z późn. zm.), w zakresie w jakim poniesiona szkoda przewyższa wartość naliczonych kar umownych.

11. Zapłata kary umownej nie zwalnia Realizatora z obowiązku wykonania obowiązku lub zobowiązania, za którego naruszenie kara ta została nałożona, z zastrzeżeniem kary, o której mowa w ust. 7.
12. W celu uniknięcia wątpliwości Strony oświadczają, że rozwiązanie umowy, odstąpienie od niej przez którąkolwiek ze Stron oraz wygaśnięcie umowy z innych przyczyn nie pozbawia Ministra prawa do dochodzenia kar umownych za okoliczności zaistniałe przed dniem rozwiązania umowy, odstąpienia od niej lub wygaśnięcia umowy z innych przyczyn.

§ 8.

1. Umowa wygasa w sytuacji wystąpienia okoliczności uniemożliwiających wykonanie umowy, za które żadna ze Stron nie ponosi odpowiedzialności, a których powstania nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy. Strona, która nie ma możliwości wykonania umowy, niezwłocznie zawiadamia pisemnie o tym fakcie drugą Stronę.

Postanowień akapitu pierwszego nie stosuje się w przypadku, o którym mowa w ust. 2.

2. W przypadku wystąpienia okoliczności, za które Minister nie ponosi odpowiedzialności, w tym zmiany przepisów prawa powszechnie obowiązującego, skutkujących ograniczeniem środków budżetowych na dofinansowanie zadania, a uniemożliwiających Ministrowi wywiązanie się z zobowiązania do przekazania Realizatorowi dotacji, umowa wygasa w zakresie objętym tym ograniczeniem. Minister niezwłocznie informuje Realizatora o wystąpieniu okoliczności, o których mowa w zdaniu pierwszym, wskazując zakres, w jakim umowa wygasła.

W przypadku, gdy w wyniku okoliczności określonych w akapicie pierwszym umowa wygasła:

- 1) w części – Strony zawierają aneks do umowy, uwzględniający ograniczenie środków budżetu państwa przeznaczonych na dofinansowanie zadania;
- 2) w całości – Strony mogą zawrzeć porozumienie określające wzajemne rozliczenia Stron, w formie określonej w § 14 ust. 1 pod rygorem nieważności.

W przypadku braku zawarcia aneksu, o którym mowa w akapicie drugim w pkt 1, w terminie 30 dni od dnia poinformowania Realizatora o wystąpieniu okoliczności, o których mowa w zdaniu pierwszym w akapicie pierwszym, Minister może rozwiązać umowę bez okresu wypowiedzenia w pozostałym zakresie, w którym umowa nie wygasła.

W przypadku, gdy w wyniku okoliczności określonych w akapicie pierwszym umowa wygasła w części, postanowień § 2 ust. 26 nie stosuje się.

§ 9.

1. Minister może odstąpić od umowy w przypadkach gdy:
 - 1) zaistniała istotna zmiana okoliczności faktycznej lub prawnej powodująca, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym;
 - 2) Realizator wykorzystał dotację na pokrycie zobowiązań zaciągniętych przed dniem zawarcia umowy lub zrefundowanie wydatków poniesionych przed tym dniem;
 - 3) Realizator rozpoczął realizację zadania, w szczególności wyłonił wykonawcę inwestycji realizowanej w ramach zadania lub zawarł umowę z tym wykonawcą, przed dniem zawarcia umowy;
 - 4) stwierdzi, że w celu powierzenia mu realizacji zadania lub uzyskania dotacji, Realizator złożył dokumenty lub oświadczenia, niezgodne ze stanem faktycznym lub prawnym.
2. Odstąpienie od umowy następuje, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej lub elektronicznej, w postaci dokumentu elektronicznego, opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym, w terminie 30 dni od dnia stwierdzenia przez Ministra powodów uzasadniających odstąpienie od umowy.
3. Umowa może zostać rozwiązana przez Ministra w trybie natychmiastowym w przypadku:
 - 1) stwierdzenia wykorzystania dotacji niezgodnie z przeznaczeniem, pobrania jej nienależnie lub w nadmiernej wysokości;
 - 2) gdy zachodzi uzasadnione podejrzenie, że w związku z realizacją zadania doszło do powstania poważnych nieprawidłowości lub naruszenia powszechnie obowiązujących przepisów prawa, w szczególności do popełnienia przestępstwa;
 - 3) gdy Realizator prowadzi ewidencję księgową lub dokumentację niezgodnie z § 2 ust. 27, uniemożliwiając prawidłowe rozliczenie dotacji lub przeprowadzenie kontroli, o której mowa w § 6 ust. 1, w szczególności w przypadku, gdy uniemożliwia to stwierdzenie, czy dotacja została pobrana i wykorzystana zgodnie z umową, dokumentacją konkursową, NPChUK lub powszechnie obowiązującymi przepisami prawa;
 - 4) uniemożliwiania lub stawiania przez Realizatora istotnych przeszkód w przeprowadzeniu przez Ministra kontroli, o której mowa w § 6 ust. 1;
 - 5) Realizator nie przekazuje wyjaśnień lub nie usuwa nieprawidłowości w terminie wyznaczonym przez Ministra;
 - 6) o którym mowa w ust. 5, a także w przypadku, o którym mowa w § 8 ust. 2 akapit trzeci.Rozwiązanie umowy następuje, pod rygorem nieważności, w formie pisemnej lub elektronicznej, w postaci dokumentu elektronicznego, opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

4. Umowa może zostać rozwiązana w każdym czasie przez zgodne oświadczenie woli Stron złożone, pod rygorem nieważności, w formie dokumentu elektronicznego opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym. Strony rozwiązując umowę mogą zawrzeć porozumienie określające w szczególności tryb i termin dokonania wzajemnych rozliczeń pomiędzy Stronami, z zastrzeżeniem ust. 7.
5. W przypadku podjęcia decyzji przez Ministra Finansów lub Ministra w zakresie blokowania planowanych wydatków budżetu państwa w części 46 – Zdrowie, na podstawie art. 177 lub art. 179 ustawy o finansach publicznych, Strony dokonają zmiany umowy i dostosują jej treść do podjętej decyzji w sprawie blokady wydatków. W przypadku braku możliwości uzyskania porozumienia w terminie 30 dni, od dnia przekazania Realizatorowi informacji o okolicznościach, o których mowa w zdaniu pierwszym, każda ze Stron ma prawo rozwiązać umowę w trybie natychmiastowym.
6. Realizatorowi nie przysługują w stosunku do Ministra żadne roszczenia w związku z odstąpieniem od umowy przez Ministra na podstawie ust. 1 albo rozwiązaniem umowy na podstawie ust. 3, 4 albo 5.
7. W przypadku gdy po przekazaniu Realizatorowi dotacji umowa została rozwiązana na podstawie ust. 3, 4 albo 5, dotacja podlega zwrotowi w trybie określonym w § 2 ust. 33.
8. Strony zgodnie ustalają, że ilekroć w umowie mowa jest o rozwiązaniu umowy w trybie natychmiastowym, skuteczność tej czynności następuje z momentem doręczenia drugiej Stronie oświadczenia o rozwiązaniu umowy w tym trybie.

§ 10.

1. Zmiana postanowień umowy może nastąpić w przypadkach w niej określonych lub wymienionych w części X pkt 9 Ogłoszenia, stanowiącego element dokumentacji konkursowej, wyłącznie za zgodą Stron, poprzez zawarcie aneksu do umowy, sporządzonego w formie elektronicznej z użyciem kwalifikowanych podpisów elektronicznych, pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem § 2 ust. 21.
2. Realizator zobowiązany jest do powiadomienia Ministra o potrzebie sporządzenia aneksu do umowy niezwłocznie po zaistnieniu okoliczności uzasadniających zmianę umowy. Powiadomienie, o którym mowa w zdaniu pierwszym, zawiera co najmniej:
 - 1) informację o numerze umowy;
 - 2) uzasadnienie dla proponowanych zmian umowy;
 - 3) oświadczenie Realizatora potwierdzające, że zakres zmian nie narusza postanowień umowy, dokumentacji konkursowej, NPChUK oraz przepisów prawa powszechnie obowiązującego.

3. Minister ma prawo zgłosić zastrzeżenia lub wątpliwości do przedłożonego przez Realizatora powiadomienia, o którym mowa w ust. 2, oraz wezwać Realizatora do ich usunięcia lub wyjaśnienia w wyznaczonym terminie.

§ 11.

1. W przypadku zaistnienia pomiędzy Stronami sporu wynikającego z umowy lub pozostającego w związku z umową, Strony zobowiązują się do jego rozwiązania w drodze mediacji. Mediacja prowadzona będzie przez Mediatorów Stałych Sądu Polubownego przy Prokuraturii Generalnej Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z Regulaminem tego Sądu. W przypadku nierozwiązania sporu w tym trybie służy powództwo do sądu powszechnego właściwego miejscowo dla siedziby Ministra.
2. Postanowień ust. 1 nie stosuje się w przypadku spraw dotyczących zwrotu dotacji, które są rozstrzygane na drodze postępowania administracyjnego lub sądowno-administracyjnego, jak również sporów dotyczących roszczeń o należności nieprzekraczające kwoty 5 000 zł, przy czym przedmiotowa kwota obejmuje wyłącznie wartość należności głównej.

§ 12.

W sprawach nieuregulowanych umową mają zastosowanie w szczególności:

- 1) ustawa z dnia 23 kwietnia 1964 r. – Kodeks cywilny;
- 2) ustawa z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej;
- 3) ustawa o finansach publicznych;
- 4) ustawa z dnia 17 grudnia 2004 r. o odpowiedzialności za naruszenie dyscypliny finansów publicznych (Dz. U. z 2025 r. poz. 1484);
- 5) ustawa z dnia 15 lipca 2011 r. o kontroli w administracji rządowej;
- 6) ustawa Pzp;
- 7) rozporządzenie Rady Ministrów z dnia 7 maja 2021 r. w sprawie określenia działań informacyjnych podejmowanych przez podmioty realizujące zadania finansowane lub dofinansowane z budżetu państwa lub z państwowych funduszy celowych;
- 8) NPChUK;
- 9) dokumentacja konkursowa.

§ 13.

1. Umowa wchodzi w życie z dniem jej zawarcia przez Strony, z zastrzeżeniem, że wykorzystanie przez Realizatora otrzymanej od Ministra dotacji nastąpi do dnia określonego w § 2 ust. 10.
2. Dniem zawarcia umowy, o którym mowa w ust. 1, jest dzień podpisania umowy przez ostatnią ze Stron.

§ 14.

1. Umowa została sporządzona w formie elektronicznej i podpisana kwalifikowanymi podpisami elektronicznymi, zgodnie z art. 78¹ § 1 ustawy z dnia 23 kwietnia 1964 r. - Kodeks cywilny, oraz przekazana każdej ze Stron.
2. Strony ustalają, że:
 - 1) jedyną drogą komunikacji pomiędzy Stronami jest doręczenie dokumentów za pomocą środków komunikacji elektronicznej. Strony doręczają sobie nawzajem korespondencję z wykorzystaniem publicznej usługi rejestrowanego doręczenia elektronicznego lub kwalifikowanej usługi rejestrowanego doręczenia elektronicznego, w rozumieniu ustawy z dnia 18 listopada 2020 r. o doręczeniach elektronicznych (Dz. U. z 2026 r. poz. 3), zwanych dalej „systemem e-Doręczeń”;
 - 2) Strony podpisują wszelkie dokumenty składane na podstawie umowy lub związane z jej wykonywaniem, w tym dokumenty sporządzone zgodnie ze wzorami stanowiącymi załączniki do umowy, w formie pliku z rozszerzeniem „pdf”, podpisanym kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES (PDF Advanced Electronic Signature) przez osobę uprawnioną do reprezentacji danej Strony;
 - 3) dokumenty składane na podstawie umowy lub związane z jej wykonywaniem, z zastrzeżeniem dokumentów lub informacji składanych za pośrednictwem POPI zgodnie z postanowieniami umowy, Realizator będzie przysyłał Ministrowi z wykorzystaniem systemu e-Doręczeń, podpisane przez osobę uprawnioną do reprezentacji Realizatora, z podaniem numeru umowy, nazwy programu i zadania, którego dotyczą, oraz wskazaniem Departamentu Opieki Koordynowanej Ministerstwa Zdrowia jako ich odbiorcy;
 - 4) o terminowym przedłożeniu Ministrowi przez Realizatora dokumentów, o których mowa w pkt 3, decyduje ich data wpływu na adres do doręczeń elektronicznych Ministra w systemie e-Doręczeń. Potwierdzeniem złożenia dokumentów jest dowód otrzymania, o którym mowa w art. 41 ustawy z dnia 18 listopada 2020 r. o doręczeniach elektronicznych;

- 5) korespondencję dostarczoną Realizatorowi przez Ministra uznaje się za doręczoną za pośrednictwem systemu e-Doręczeń, w dacie ustalonej zgodnie z art. 41 ustawy z dnia 18 listopada 2020 r. o doręczeniach elektronicznych;
- 6) Realizator jest zobowiązany do korzystania z systemu e-Doręczeń i posiadania adresu do doręczeń elektronicznych wpisanego do Bazy Adresów Elektronicznych, o której mowa w ustawie z dnia 18 listopada 2020 r. o doręczeniach elektronicznych, w trakcie realizacji zadania i przez okres nie krótszy niż do końca roku kalendarzowego, w którym upływa okres 10 lat od dnia zatwierdzenia lub odmowy zatwierdzenia przez Ministra dokumentów, o których mowa w § 2 ust. 23 i 24 albo ust. 26;
- 7) w przypadku wystąpienia problemów technicznych, które uniemożliwiają doręczenie pism za pomocą środków komunikacji elektronicznej z wykorzystaniem systemu e - Doręczeń, Strony dopuszczają doręczenie dokumentów w postaci papierowej, za pokwitowaniem przez operatora pocztowego w rozumieniu ustawy z dnia 23 listopada 2012 r. – Prawo pocztowe (Dz. U. z 2025 r. poz. 366, z późn. zm.), przez swoich pracowników, przez inne upoważnione osoby lub organy, przy czym w każdym przypadku obowiązują terminy na złożenie poszczególnych dokumentów określone umową. W takim przypadku dokument uważa się za doręczony w dacie fizycznego doręczenia korespondencji, potwierdzonej zwrotnym potwierdzeniem odbioru, prezentatą urzędu na kopii dokumentów lub potwierdzeniem doręczenia dokumentów uprawnionemu pracownikowi Strony. Strona jest zobowiązana poinformować drugą Stronę o zaistniałych problemach technicznych;
- 8) w przypadku dokumentów w postaci papierowej Minister może żądać od Realizatora każdorazowo niezwłocznego doręczenia dokumentu na adres do doręczeń elektronicznych w systemie e-Doręczeń Ministra lub adres poczty elektronicznej do korespondencji kancelaria@mz.gov.pl, w postaci odwzorowania cyfrowego (skanu) dokumentu opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES, a w uzasadnionych przypadkach podpisem odręcznym. Strony przyjmują, że uwierzytelnioną kopię dokumentu sporządzonego w wersji papierowej stanowi odwzorowanie cyfrowe (skan) tego dokumentu, opatrzonego kwalifikowanym podpisem elektronicznym w formacie PAdES przez osobę upoważnioną przez Realizatora do uwierzytelnienia tego dokumentu;
- 9) w szczególnych okolicznościach, za uprzednią zgodą Ministra, Realizator może przekazać dany dokument na adres poczty elektronicznej, o którym mowa w pkt 8, umożliwiając zachowanie terminów określonych umową. W takim przypadku dokument

uważa się za doręczony w dacie dostarczenia wiadomości elektronicznej wskazanej w potwierdzeniu jej dostarczenia wygenerowanym przez system poczty elektronicznej.

§ 15.

1. Strony zobowiązują się do przetwarzania danych osobowych w zakresie, w jakim jest to potrzebne do realizacji umowy, zgodnie z przepisami 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 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.) (dalej: RODO) oraz ustawą z dnia 10 maja 2018 r. o ochronie danych osobowych (Dz. U. z 2019 r. poz. 1781, z późn. zm.). Minister Zdrowia jako administrator spełnia obowiązki informacyjne wobec osób fizycznych zaangażowanych w realizację umowy w oparciu o klauzulę informacyjną, stanowiącą **załącznik nr 8** do Umowy. Realizator zobowiązuje się poinformować w imieniu Ministra Zdrowia wszystkie osoby fizyczne kierowane do zawarcia lub realizacji umowy, a których dane osobowe zawarte są w jakimkolwiek dokumencie składanym w ramach zawarcia lub realizacji umowy o:

- 1) fakcie przekazania danych osobowych Ministrowi Zdrowia;
- 2) przetwarzaniu danych osobowych przez Ministra Zdrowia.

2. Na mocy art. 14 RODO, Realizator zobowiązuje się wykonać, w imieniu Ministra Zdrowia obowiązki informacyjne wobec osób, o których mowa w ust. 1, przekazując im treść klauzuli informacyjnej, zawartej w **załączniku nr 8** do Umowy, wskazując jednocześnie tym osobom Realizatora jako źródło pochodzenia danych osobowych, którymi dysponował będzie Minister Zdrowia.

§ 16.

Poniższe załączniki stanowią integralną część umowy:

- 1) Załącznik nr 1 – Wykaz wyrobów medycznych wraz z przyznaną dotacją;
- 2) Załącznik nr 2 – Wniosek o uruchomienie dotacji na dofinansowanie zakupu wyrobów medycznych;
- 3) Załącznik nr 3 – Końcowe rozliczenie merytoryczno-finansowe z realizacji umowy i wydatkowania dotacji w 2026 r.;
- 4) Załącznik nr 4 – Wzór sprawozdania merytorycznego z realizacji zadania wraz z oświadczeniem potwierdzającym podjęcie działań informacyjnych;

- 5) Załącznik nr 5 – Wzór oświadczenia potwierdzającego, że dofinansowanie ze środków Ministra Zdrowia nie obejmuje kosztów, które nie są kwalifikowalne do dofinansowania;
- 6) Załącznik nr 6 – Wzór oświadczenia o oddaniu do użytkowania inwestycji zrealizowanej w ramach zadania;
- 7) Załącznik nr 7 – Wzór oświadczenia o wycofaniu z użytkowania i zutylizowaniu wyrobu medycznego;
- 8) Załącznik nr 8 – Klauzula informacyjna;
- 9) Załącznik nr 9 – dokument, z którego wynika umocowanie do reprezentowania Ministra Zdrowia. Nie dotyczy przypadku, gdy umowę będzie podpisywał Minister Zdrowia;
- 10) Załącznik nr 10 - dokument(-y), z którego(-ych) wynika reprezentacja Realizatora;

W IMIENIU MINISTRA

.....

Dyrektor Departamentu
Opieki Koordynowanej
/podpis elektroniczny/

W IMIENIU REALIZATORA

.....

.....

/podpis elektroniczny/

Wykaz wyrobów medycznych wraz z przyznaną dotacją

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Lp.	Rodzaj/nazwa wyrobu medycznego	Liczba sztuk	Koszt jednostkowy	Koszt planowany	Przyznane dofinansowanie MZ	Udział własny realizatora	Udział własny realizatora (%)	Klasyfikacja budżetowa (bieżące/majątkowe)*
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1						0,00 zł	0%	
Razem:					0,00 zł	0,00 zł	0%	X
<i>w tym majątkowe</i>								
<i>w tym bieżące</i>								

Uwaga: Realizator może dokonać zakupu wyrobów medycznych również z przekroczeniem ceny jednostkowej wskazanej w ofercie konkursowej, z zastrzeżeniem, że łączna wartość dofinansowania zakupu wyrobów medycznych nie będzie przekraczać kwoty przyznanej przez Ministra Zdrowia na realizację zadania, przy zachowaniu podziału zgodnego z klasyfikacją budżetową.

*Szczegółowy paragraf klasyfikacji budżetowej zależy od formy prawnej wyłonionego Realizatora - do ustalenia na etapie zawierania umowy, np. § 6230 - wydatki majątkowe - dotacje celowe z budżetu na finansowanie lub dofinansowanie kosztów realizacji inwestycji i zakupów inwestycyjnych jednostek niezaliczanych do sektora finansów publicznych (których koszt jednostkowy jest wyższy niż 10 000 zł).

Załącznik nr 2

Wniosek o uruchomienie dotacji na dofinansowanie zakupu wyrobów medycznych

Data:

Nazwa i adres Realizatora:

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Nr umowy:

Zgodnie z § 2 ust. 18 ww. umowy zwracam się z prośbą o uruchomienie dotacji celowej na dofinansowanie zakupu wyrobu medycznego w 2026 r. w kwocie.....
(słownie:). Powyższą kwotę dotacji proszę przekazać na rachunek bankowy wskazany w § 2 ust. 20 umowy tj. o numerze
prowadzony przez

Kwota przyznanej dotacji zgodnie z § 2 ust. 1 umowy:

Dyrektor / osoba uprawniona do reprezentowania Realizatora

(dokument

podpisany elektronicznie)

Nazwa Realizatora: ...
Numer umowy: ...

Końcowe rozliczenie merytoryczno - finansowe z realizacji umowy i wydatkowania dotacji w 2026 r.

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Wartość przyznanych środków (§ 2 ust. 1 umowy)		0,00	
Środki otrzymane z Ministerstwa Zdrowia (kwota otrzymanego przelewu)			
Środki wydatkowane (otrzymane z Ministerstwa Zdrowia):			
Środki podlegające zwrotowi:		0,00	Data zwrotu:

Lp.	Wykonany zakres rzeczowy zadań określonych w § 1 ust. 1 umowy (rodzaj wyrobu medycznego)	Umowa			Faktura						Dofinansowanie z Ministerstwa Zdrowia	Wkład własny realizatora/ Kwota do pokrycia przez Realizatora (kol. 8 - kol. 12)	Udział % wkładu własnego Realizatora (kol. 13 / kol. 8)	Klasyfikacja budżetowa (bieżące / majątkowe)*	Nazwa producenta zakupionego wyrobu medycznego	Numer seryjny zakupionego wyrobu medycznego	
		Koszt planowany	Planowana do zakupu liczba wyrobów medycznych [szt]	Wysokość przyznanych środków w umowie (§ 2 ust. 1)	Liczba zakupionych wyrobów medycznych [szt.]	Cena jednostkowa zakupu brutto	Wartość zakupu brutto	Data wystawienia faktury	Numer	Data zapłaty faktury							
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	
1		0,00 zł		0,00 zł								0,00 zł	0,00 zł	0%			
Razem:		0,00 zł		0,00 zł	X	X	0,00 zł	X	X	X	0,00 zł	0,00 zł	0%	X	X	X	
w tym majątkowe																	
w tym bieżące																	

Oświadczam, że zakup ww. wyrobu medycznego dofinansowany ze środków Ministra Zdrowia nie obejmuje kosztów dostawy, zorganizowania przetargu (jeśli dotyczy), zainstalowania wyrobu medycznego, serwisowania wyrobu medycznego, dostosowania infrastruktury oraz szkoleń w zakresie obsługi wyrobu medycznego. **Koszty inne niż koszt zakupu wyrobu medycznego, które nie są finansowane przez Ministra nie zostały wykazane w przekazanym rozliczeniu.**

Miejscowość i data:

Sporządzający:

Nr telefonu:

Adres e-mail:

/dokument podpisany elektronicznie/

*Szczegółowy paragraf klasyfikacji budżetowej zależy od formy prawnej wyłonionego Realizatora - do ustalenia na etapie zawierania umowy np., 6230 - wydatki majątkowe - dotacje celowe z budżetu na finansowanie lub dofinansowanie kosztów realizacji inwestycji i zakupów inwestycyjnych jednostek niezaliczanych do sektora finansów publicznych (których koszt jednostkowy jest wyższy niż 10 000 zł)

Załącznik nr 4

Miejscowość i data.....

***Sprawozdanie merytoryczne z realizacji zadania wraz z oświadczeniem
potwierdzającym podjęcie działań informacyjnych***

Nazwa i adres Realizatora:

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Nr umowy:

1. Nazwa* i liczba zakupionych wyrobów medycznych-
2. Podstawowe parametry techniczne zakupionych wyrobów medycznych**
-
3. Zastosowany tryb wyboru wykonawcy:
 - a) na podstawie art..... ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo o zamówieniach publicznych lub **(tak/nie)*****
 - b) w trybie zapytania ofertowego do co najmniej trzech wykonawców **(tak/nie)*****

W przypadku, gdy z przyczyn obiektywnych wysłanie co najmniej trzech zapytań ofertowych nie jest możliwe lub uzasadnione należy podać informację o obiektywnych przyczynach braku ww. możliwości:

.....
4. zostały podjęte i zrealizowane działania informacyjne, o których mowa w § 2 ust. 14-16 umowy.

* zgodna z § 1 ust. 1 umowy

** nie jest wymagane przesyłanie szczegółowej specyfikacji wyrobu medycznego i załączników do umów z wykonawcą

*** należy podkreślić właściwy tryb wyboru wykonawcy

Załącznik nr 5

Miejscowość i data.....

Oświadczenie

Nazwa i adres Realizatora:

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Nr umowy:

Oświadczam, że dofinansowanie ze środków Ministra Zdrowia nie obejmuje kosztów, które nie są kwalifikowalne do dofinansowania zgodnie z załącznikiem nr 2 do Ogłoszenia konkursu pn. „Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem”.

Załącznik nr 6

Oświadczenie o oddaniu do użytkowania inwestycji zrealizowanej w ramach zadania

Nazwa i adres Realizatora:

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Nr umowy:

Nr seryjny oddanego do użytkowania wyrobu medycznego:

Nazwa producenta oddanego do użytkowania wyrobu medycznego:

Data oddania do użytkowania:

Oświadczam, że oddałem do użytkowania wyrób medyczny w terminie do dnia 1 kwietnia 2027 r.,

Oświadczam, że:

- 1) wyrób medyczny wraz z niezbędnym wyposażeniem jest sprawny technicznie oraz wyposażony we wszystkie elementy konstrukcyjne umożliwiające jego użytkowanie zgodnie z przeznaczeniem w celach określonych w § 5 ust. 1 i 2 umowy, z poszanowaniem praw własności intelektualnej (w tym praw własności przemysłowej i praw autorskich);
- 2) wyrób medyczny wraz z niezbędnym wyposażeniem jest wpisany do ewidencji księgowej środków trwałych;
- 3) użytkowanie wyrobu medycznego wraz z niezbędnym wyposażeniem jest prawnie zalegalizowane przez właściwe organy administracji państwowej (w szczególności przez uzyskanie wszystkich wymaganych uprawnień, homologacji, pozwoleń i zezwoleń), zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa;
- 4) zostały spełnione wszystkie wymagania polegające na dostosowaniu wyrobu medycznego wraz z niezbędnym wyposażeniem do miejsca i warunków, w których będzie on użytkowany, zgodnie z wymaganiami wynikającymi z obowiązujących przepisów prawa oraz przepisów wewnętrznych obowiązujących u Realizatora;
- 5) miejsce/a, w którym/ych jest/są użytkowany wyrób medyczny wraz z niezbędnym wyposażeniem (np. budynek, lokal, pomieszczenie), spełnia/ją wszystkie niezbędne

wymagania dla użytkowania wyrobu medycznego wraz z niezbędnym wyposażeniem, wynikające z obowiązujących przepisów prawa oraz przepisów wewnętrznych obowiązujących u Realizatora.

Załącznik nr 7

Oświadczenie o wycofaniu z użytkowania i zutylizowania wyrobu medycznego

Nazwa i adres Realizatora:

Nazwa programu: Narodowy Program Chorób Układu Krążenia na lata 2022-2032

Nazwa zadania: Dofinansowanie zakupu aparatu do krążenia pozaustrojowego (urządzenia płuco-serce) z wyposażeniem

Nr umowy:

Oświadczam, że **w terminie do 1 kwietnia 2027 r.** wycofałem z użytkowania i zutylizowałem (w tym zaprzestałem udzielania za jego pomocą świadczeń zdrowotnych dla pacjentów) aparat do krążenia pozaustrojowego (urządzenie płuco-serce) wraz z niezbędnym wyposażeniem wskazany do wymiany w ofercie zgodnie z § 5 ust. 12.

Nr seryjny wycofanego (zutylizowanego) wyrobu medycznego:

Nazwa producenta wycofanego (zutylizowanego) wyrobu medycznego:

Data wycofania:

Klauzula informacyjna dla osób wskazanych do kontaktu oraz biorących udział w realizacji umowy

Na podstawie art. 14 RODO rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) nr 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 osobowych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1, z późn. zm.), zwanego dalej „RODO”, informujemy, że:

- 1) Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Minister Zdrowia z siedzibą w Warszawie (00-952), przy ul. Miodowej 15. Z Administratorem można kontaktować się listownie lub elektronicznie za pomocą: e-mail (kancelaria@mz.gov.pl), e-Doręczeń (AE:PL-11185-96749-VHSCS-20).
- 2) Administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym można kontaktować poprzez e-mail: iod@mz.gov.pl, za pośrednictwem e-Doręczeń lub listownie na adres siedziby. Z Inspektorem Ochrony Danych można kontaktować się we wszystkich sprawach dotyczących przetwarzania danych osobowych oraz korzystania z praw związanych z przetwarzaniem danych.
- 3) Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane w celu realizacji zadania z zakresu zdrowia publicznego związanego z programem wieloletnim pn. Narodowy Program Chorób Układu Krążenia.
- 4) Pani/Pana dane osobowe przetwarzane są zgodnie z prawem, gdyż spełniony jest warunek określony w art. 6 ust. 1 lit. e RODO. Przetwarzanie danych osobowych jest niezbędne do wykonania zadania realizowanego w interesie publicznym wynikającego z właściwych przepisów ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 r. o działalności leczniczej w związku z uchwałą nr 247 Rady Ministrów z dnia 6 grudnia 2022 r. w sprawie ustanowienia programu wieloletniego pod nazwą „Narodowy Program Chorób Układu Krążenia” na lata 2022 – 2032.
- 5) Pani/Pana dane osobowe mogą być udostępnione wyłącznie podmiotom, które uprawnione są do ich otrzymania na podstawie przepisów prawa lub podmiotom, którym Administrator powierzył przetwarzanie danych osobowych na podstawie zawartej umowy.
- 6) Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w systemie Elektroniczne Zarządzanie Dokumentacją (EZD), ale nie będą podlegały profilowaniu.
- 7) Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państw trzecich lub organizacji międzynarodowych.
- 8) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane przez okres realizacji Programu oraz prowadzenia analizy jego efektywności oraz zgodnie z przepisami dotyczącymi prowadzenia dokumentacji medycznej, a także przez okres wynikający z przepisów o archiwizacji oraz zgodnie z obowiązującą w Ministerstwie Zdrowia instrukcją kancelaryjną.
- 9) Posiada Pani/Pan prawo do:
 - dostępu do swoich danych,
 - sprostowania (poprawiania) swoich danych,
 - ograniczenia przetwarzania,
 - wniesienia sprzeciwu.
- 10) W przypadku uznania, że przetwarzanie Pani/Pana danych osobowych narusza przepisy prawa, posiada Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych.
- 11) Pani/Pana dane osobowe Administrator uzyskał od Realizatora w związku z zawarciem umowy, której stroną jest Minister Zdrowia.

Pełnomocnictwo

KRS