

WZÓR
UMOWA NR UCMMIT/DZP/..../D/PN/2022

zawarta w Gdyni w dniu 2022r., w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z art. 132-139 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r. poz.1129 ze zm.) pomiędzy:

Uniwersyteckim Centrum Medycyny Morskiej i Tropikalnej z siedzibą w Gdyni, ul. Powstania Styczniowego 9b, kod: 81-519 Gdynia, wpisanym do rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej Krajowego Rejestru Sądowego przez Sąd Rejonowy Gdańsk - Północ w Gdańsku, VIII Wydział Gospodarczy pod numerem 0000174213 i które posługuje się NIP: 586-211-14-67, REGON: 192953946, zwanym dalej **Zamawiającym**, reprezentowanym przez:
prof. dr hab. n. med. Marcina Renke – Dyrektora
a

.....
zwaną dalej „**Wykonawcą**”
reprezentowaną przez

o treści jak niżej:

§1
Przedmiot umowy

1. Przedmiotem niniejszej umowy są sukcesywne dostawy **do Apteki Szpitalnej** Zamawiającego, wyrobów medycznych (zwanymi dalej wyrobami), w rodzaju, ilości i cenie określonej w **PAKIECIE nr**, w Załączniku nr 1 i 2 do umowy, stanowiącym jego integralną część.
2. Realizacja dostawy wyrobów w ramach każdego odrębnego pakietu ma charakter samodzielnego zobowiązania Stron.
3. Zamawiający zastosował prawo opcji o którym mowa w art. 441 ustawy Prawo zamówień publicznych. Oznacza to, iż podane w załączniku nr 1 i 2 ilości wyrobów są maksymalnym szacunkowym zapotrzebowaniem na okres trwania umowy. Zamawiający zastrzega, że zamówieniem podstawowym objęte jest 90% zamówienia określonego w pakiecie, a pozostałe 10% objęte jest prawem opcji. Zamawiający wykorzysta 90% przedmiotu zamówienia określonego w pakiecie. Pozostałe 10% Zamawiający wykorzysta w trakcie obowiązywania umowy, pod warunkiem zaistnienia zwiększonego zapotrzebowania na wyroby medyczne celem zapewnienia pacjentom właściwego diagnozowania i leczenia w związku z rzeczywistymi potrzebami diagnostycznymi pacjentów Zamawiającego lub ze względu na zwiększony ruch pacjentów w jednostkach klinicznych. Z tytułu niewykorzystania pełnej ilości zamówienia nie przysługują Wykonawcy wobec Zamawiającego roszczenia odszkodowawcze..
4. Zamawiający i Wykonawca obowiązani są współdziałać przy wykonaniu umowy w celu należytej realizacji umowy.

§2
Wartość umowy i płatności

1. Wartość wykonania przedmiotu umowy ustala się na podstawie cen jednostkowych, zgodnie ze złożoną ofertą na kwotę całkowitą:zł netto powiększoną o należny podatek VAT, co stanowi łącznie wartość:**zł brutto** (słownie: złotych) (dalej: Wartość umowy).
2. Ceny dostaw poszczególnych partii zamawianych wyrobów naliczane będą na podstawie cen netto podanych w załączonym Formularzu asortymentowo-cenowym, stanowiącym integralną część umowy. Do wskazanych cen netto zostanie doliczony należny podatek Vat wg stawki właściwej na dzień wystawienia faktury. Zaoferowane ceny zawierają wszelkie koszty związane z dostawą wyrobów do siedziby Zamawiającego.

3. Strony postanawiają, że rozliczenie za dostarczone wyroby odbywać się będzie fakturami częściowymi, z których każda płatna będzie po zrealizowaniu przez Wykonawcę części zamówienia i po dokonaniu jej odbioru przez Zamawiającego.
4. Należność za poszczególne partie dostaw, regulowana będzie przelewem z rachunku Zamawiającego na rachunek bankowy Wykonawcy na konto Wykonawcy wskazane na fakturze **w terminie do 30 dni** od daty doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej przez Wykonawcę faktury VAT.
5. Wykonawca może dostarczać fakturę w wersji papierowej lub elektronicznej (format pliku elektronicznego PDF) e-mailem na: apteka@ucmmit.gdynia.pl.
Dotyczy to duplikatów faktur oraz ich korekt, a także not obciążeniowych i not korygujących ze wskazanego przez Wykonawcę adresu poczty e-mail Wykonawcy :
6. Zgodnie z Ustawą z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno – prywatnym (tekst jednolity Dz.U. z 2020 poz.1666 z późn. zm.) Wykonawca ma możliwość przesyłania Zamawiającemu ustrukturyzowanych faktur elektronicznych za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania (PEF), o której mowa w ust.7.
7. Wykonawca może przysyłać ustrukturyzowane faktury elektroniczne za pośrednictwem platformy www.brokerinfinite.efaktura.gov.pl
NIP: 5862111467
8. Zamawiający może dokonać płatności z wykorzystaniem mechanizmu podzielonej płatności zgodnie z art. 108a-108b ustawy z dnia 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług.
9. Za dzień zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego na rzecz Wykonawcy.
10. Wykonawca ma prawo do naliczenia odsetek ustawowych za opóźnienie w transakcjach handlowych, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa.

§3

Termin i organizacja dostaw

1. Umowa obowiązuje przez okres 24 miesiące od dnia jej podpisania, tj. do dnia2024 r., jednak nie dłużej niż do wyczerpania wartości, o której mowa w § 2 ust. 1
2. Dostawa wyrobów wymienionych w § 1 ust. 1 następować będzie sukcesywnie w okresie obowiązywania niniejszej umowy, w ilościach podanych każdorazowo przez Zamawiającego w składanym zamówieniu bieżącym.
3. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć wyroby w terminie do 5 dni kalendarzowych od momentu złożenia zamówienia bieżącego/częściowego, do Apteki szpitalnej Zamawiającego, w dni robocze, od poniedziałku do piątku, w godzinach od 8:00 do 14:00.
4. Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia zamówionych wyrobów terminowo.
5. Zamówienia bieżące/częściowe będą wysyłane do Wykonawcy na adres e-mail:
6. Zmiana adresu e-mail przez Wykonawcę bez powiadomienia Zamawiającego o zmianie skutkuje tym, iż złożone zamówienie na wskazany w ofercie i umowie adres e-mail uważa się za złożone prawidłowo i skutecznie.
7. W przypadku niemożliwości zrealizowania zamówienia w terminie określonym w umowie Wykonawca zobowiązany jest powiadomić o takiej sytuacji Zamawiającego niezwłocznie w dniu złożenia zamówienia na e-mail: apteka@ucmmit.gdynia.pl.
8. Zamawiający w wyjątkowych sytuacjach może przedłużyć terminy dostawy w porozumieniu z Wykonawcą. Wymaga to potwierdzenia ze strony Zamawiającego w formie dokumentowej pod rygorem nieważności.
9. W przypadku niedostarczenia przez Wykonawcę zamówionej partii wyrobów w terminach przewidzianych w niniejszej umowie, Zamawiający może zastosować postanowienia zawarte poniżej i naliczy kary umowne określone w niniejszej umowie, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia wyrobu Zamawiającemu.
10. Zamawiający ma prawo zakupić od innego podmiotu wyroby medyczne, nie dostarczone przez Wykonawcę w terminach dostawy określonych w umowie, a występującą różnicą w cenie obciążyć Wykonawcę, który nie dostarczył wyrobu w terminie, z wyłączeniem powołania się przez Wykonawcę na okoliczności, które zgodnie z przepisami prawa powszechnie obowiązującego uprawniają Wykonawcę do odmowy dostarczenia wyrobu Zamawiającemu.

11. Wykonawca, który nie dostarczył wyrobu w terminie dostawy, określonym w umowie, obciążony zostanie przez Zamawiającego wszelkimi dodatkowymi kosztami, jakie poniesie Zamawiający, w konsekwencji wystąpienia takiego uchybienia w realizacji umowy przez Wykonawcę. Uprawnienia wynikające z ustępu 9 i 10 nie wyłączają możliwości dochodzenia przez Zamawiającego od Wykonawcy odszkodowania na zasadach ogólnych.

§4 Warunki dostaw

1. Wykonawca dostarcza:
 - 1) wyroby medyczne odpowiednio opakowane i oznaczone (znak CE na opakowaniu zbiorczym), o okresie ważności w chwili dostawy nie krótszym niż 6 miesięcy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę (w formie wiadomości e-mail pod rygorem nieważności) na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego;
 - 2) ulotki informacyjne, instrukcje obsługi w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje dotyczące, serii, terminu ważności, nazwy producenta używania, przechowywania itp. Do każdego wyrobu medycznego należy dołączyć informacje potrzebne do jego bezpiecznego i właściwego używania, zredagowane w sposób zrozumiały, odpowiednio do poziomu wykształcenia i wiedzy potencjalnych użytkowników, oraz informacje konieczne do identyfikacji wytwórcy. Informacje te obejmują dane podane w oznakowaniu i instrukcjach używania.
2. Informacje potrzebne do bezpiecznego używania wyrobu medycznego powinny znajdować się na samym wyrobie medycznym lub opakowaniu każdego egzemplarza albo na opakowaniu handlowym.
3. Jeżeli osobne opakowanie każdej sztuki wyrobu medycznego nie jest możliwe, informacje muszą znajdować się w ulotce dołączonej do pojedynczego lub zbiorczego opakowania wyrobów.
4. **W opakowaniu muszą znajdować się instrukcje używania dla każdego wyrobu medycznego.** W drodze wyjątku dopuszcza się niedołączanie instrukcji używania do wyrobów medycznych klasy I i IIa, jeżeli mogą być one bezpiecznie używane bez takich instrukcji.
5. Instrukcja używania musi obejmować minimum dane szczegółowe dotyczące:
 - 1) szczególnych warunków przechowywania lub posługiwania się wyrobem medycznym,
 - 2) szczególnych zaleceń eksploatacyjnych,
 - 3) stosowne ostrzeżenia i środki ostrożności,
 - 4) parametry działania i wszelkie działania niepożądane,
 - 5) informacje dotyczące unikania zagrożeń związanych z wszczepieniem wyrobu medycznego (jeżeli dotyczy),
 - 6) informację o ryzyku wzajemnych zakłóceń powodowanych obecnością danego wyrobu medycznego podczas określonych badań lub leczenia,
 - 7) instrukcje postępowania niezbędne w razie uszkodzenia opakowania sterylnego oraz szczegółowe informacje o metodach ponownej sterylizacji (jeżeli dotyczy),
 - 8) szczegóły dotyczące podjęcia zabiegów lub postępowań koniecznych przed użyciem wyrobu medycznego, w szczególności sterylizacji lub montażu końcowego,
 - 9) wszelkie przeciwwskazania i środki ostrożności pozwalające personelowi medycznemu je podjąć i pouczyć o nich pacjenta,
 - 10) środki ostrożności, jakie należy podjąć w przypadku zmian działania wyrobu medycznego,
 - 11) dane szczegółowe o produktach leczniczych lub produktach, do których podawania dany wyrób medyczny jest przeznaczony, włączając wszelkie ograniczenia w wyborze substancji, które mogą być podawane,
 - 12) środki ostrożności, które należy podjąć przy nietypowych zagrożeniach związanych z pozbywaniem się wyrobu medycznego,
 - 13) informacje o substancjach leczniczych lub produktach krwiopochodnych stanowiących integralną część wyrobu medycznego.
6. Wykonawca oświadcza, że instrukcja używania załączana do wyrobów objętych niniejszą umową jest zgodna z dołączoną do zgłoszenia albo powiadomienia Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych o pierwszym wprowadzeniu wyrobu medycznego do obrotu oraz wprowadzeniu wyrobu do używania na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej.

7. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji jakości na dostarczone wyroby medyczne w całym okresie objętym terminem ich ważności.

§5

Reklamacje

1. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych lub innych nieprawidłowości w dostawie Zamawiający niezwłocznie powiadomi o tym Wykonawcę telefonicznie, potwierdzając czynność za pomocą e-maila a Wykonawca w ciągu maksymalnie 72 godzin dostarczy brakujące wyroby lub wymieni na wolne od wad.
2. Zamawiający składa reklamację odnośnie przedmiotu zamówienia w sposób przewidziany w ust. 1, w szczególności w następujących sytuacjach, gdy dostarczone wyroby:
 - 1) nie posiadają wymaganego terminu ważności,
 - 2) są niezgodne rodzajowo z zamówieniem,
 - 3) są w niewłaściwych bądź naruszonych opakowaniach,
 - 4) są dostarczone w warunkach rażąco odbiegających od zaleceń producenta,
 - 5) nie posiadają dołączonej instrukcji używania,
 - 6) nie zostały dostarczone w terminie,
 - 7) są wadliwe bądź uszkodzone.

§ 6

Kary umowne

1. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne: w przypadku bezzasadnego odstąpienia przez Wykonawcę albo zasadnego odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu okoliczności, za które odpowiada Wykonawca, w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy.
2. Wykonawca zapłaci Zamawiającemu kary umowne:
 - a) w wysokości 0,5 % wartości zamówienia częściowego brutto, którego dotyczy zwłoka, za każdy dzień zwłoki w wykonaniu dostawy w stosunku do terminów wskazanych w § 3 Umowy, maksymalnie za 10 dni kalendarzowych zwłoki,
 - b) w wysokości **0,5 %** od wartości brutto wadliwej partii wyrobów za każdą rozpoczętą dobę zwłoki w dostawie wyrobu o właściwej jakości, w terminie umownym licząc od momentu (data i godzina) złożenia reklamacji.
3. Powyższe kary umowne są od siebie niezależne.
4. Suma kar umownych ograniczona jest do wysokości 20% wartości umowy brutto określonej w § 2 ust. 1.
5. Niezależnie od uprawnienia w zakresie dochodzenia kar umownych Zamawiającemu przysługuje prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli wartość powstałej szkody przekroczy wysokość kar umownych.
6. Kary, o których mowa w ust. 1 i 2, płatne są w terminie 14 dni od daty otrzymania przez Wykonawcę wezwania do ich zapłaty. Kary umowne mogą być potrącane z bieżących należności Wykonawcy.
7. W przypadku wystawienia przez Zamawiającego noty obciążeniowej lub not obciążeniowych z tytułu kar umownych, Wykonawca wyraża zgodę na kompensatę należności Zamawiającego z tego tytułu z jego wierzytelnościami wynikającymi z wystawionych przez Wykonawcę faktur, z zastrzeżeniem ograniczeń w tym zakresie wynikających z obowiązujących przepisów prawa.

§7

Odstąpienie od umowy

1. Zamawiający może odstąpić od umowy, oprócz przypadków wymienionych w Kodeksie cywilnym, w następujących przypadkach:
 - a) w trybie i na zasadach określonych w art. 456 Ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawo zamówień publicznych (tj. Dz. U. z 2021r., poz. 1129 ze zm.).
 - b) utracenia przez Wykonawcę zdolności finansowania przedmiotu umowy,
 - c) zmian organizacyjnych u Zamawiającego,

- d) zmian w prowadzonej działalności u zamawiającego (m. in. zmianach z zakresie zawartych kontraktów z NFZ, zmian organizacyjnych powodujących niecelowość dokonania zamówień), a związanych bezpośrednio z przedmiotem zamówienia.
2. Odstąpienie od umowy może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o okolicznościach określonych w ust. 1.
3. Odstąpienie od umowy musi nastąpić w formie pisemnej z podaniem uzasadnienia.
4. W przypadkach odstąpienia od umowy, o którym mowa w ust. 1, Wykonawca ma prawo żądać wynagrodzenia należnego za dostawy do dnia odstąpienia.

§8

Zmiany umowy

1. Zmiany postanowień niniejszej umowy wymagają zgody obu stron wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności.
2. Zakazuje się zmian postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, chyba że zachodzi co najmniej jedna z okoliczności wskazanych w art. 455 ust. 1 pkt 2-4, ust. 2 oraz wskazanych w art. 455 ust. 1 pkt 1 ustawy Pzp przy przestrzeganiu postanowień ust. 3.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień zawartej umowy, w przypadku:
 - a) wstrzymania lub zakończenia produkcji danego wyrobu lub wygaśnięcia deklaracji zgodności wyrobu medycznego,
 - wyrób ten może zostać wówczas wykreślony z umowy albo zostać zastąpiony innym równoważnym wyrobem o tych samych wskazaniach co wyrób objęty umową i przy cenie nie wyższej niż cena wyrobu objętego niniejszą umową;
 - b) nastąpi zmiana wielkości opakowań dostarczanych przez producenta wyrobu,
 - w związku z czym może ulec także zmianie cena opakowania wyrobu w stosunku proporcjonalnym do zmiany wielkości opakowania, w sposób nie zmieniający dotychczasowej ceny za faktycznie dostarczoną jednostkę wyrobu,
 - c) wystąpienia zmian w nazwach lub adresach stron lub zmiany związane z przekształceniem podmiotowym stron,
 - d) obniżenia cen jednostkowych netto wyrobów,
 - e) zmian teleadresowych stron umowy, przy czym w razie zmian zapisanych wyłącznie w komparycji umowy, nowe dane teleadresowe mogą być pisemnie notyfikowane przez stronę, której one dotyczą, w odrębnym oświadczeniu, pisemnie tylko poświadczonym przez drugą stronę.
4. Strony przewidują zmianę wysokości wynagrodzenia Wykonawcy w przypadku zmiany:
 - a) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
 - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzi-nowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
 - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
 - d) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych (Dz. U. z 2020 r., poz. 1342 z późn. zm.), na zasadach i w sposób określony w ust. 5-11, jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonywania umowy przez Wykonawcę.
5. Zmiana wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy w przypadku zaistnienia przesłanki, o której mowa w ust. 4 lit. a), będzie odnosić się wyłącznie do części przedmiotu umowy realizowanej, zgodnie z terminami ustalonymi umową, po dniu wejścia w życie przepisów zmieniających stawkę podatku od towarów i usług oraz wyłącznie do części przedmiotu umowy, do której zastosowanie znajdzie zmiana stawki podatku od towarów i usług.
6. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 4 lit. a), wartość wynagrodzenia netto nie zmieni się, a wartość wynagrodzenia brutto zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów.
7. W celu dokonania zmian, o których mowa w ust. 4, każda ze Stron może w terminie 30 dni od dnia wejścia w życie przepisów dokonujących zmian, o których mowa w ust. 4, wystąpić do drugiej Strony z wnioskiem o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy, wraz z uzasadnieniem zawierającym w szczególności

- szczegółowe wyliczenie całkowitej kwoty, o jaką wynagrodzenie Wykonawcy powinno ulec zmianie, oraz wskazaniem daty, od której nastąpiła bądź nastąpi zmiana wysokości kosztów wykonania umowy uzasadniająca zmianę wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
8. W przypadku zmian, o których mowa w ust. 4 lit. b) i c) i d), o dokonanie których z wnioskiem występuje Wykonawca, jest on zobowiązany dołączyć do wniosku dokumenty, z których będzie jednoznacznie wynikać, w jakim zakresie zmiany te mają wpływ na koszty wykonania umowy,
 9. W terminie 21 dni roboczych od dnia przekazania wniosku, o którym mowa w ust. 8 Strona, która otrzyma wniosek, prześle drugiej Stronie informację o zakresie, w jakim zatwierdza wniosek oraz wskaże kwotę, o którą wynagrodzenie należne Wykonawcy powinno ulec zmianie, albo informację o niezatwierdzeniu wniosku. Informacje o niezatwierdzeniu wniosku lub jego częściowym zatwierdzeniu każdorazowo będzie przekazywane wraz z uzasadnieniem.
 10. W przypadku otrzymania przez Stronę informacji o niezatwierdzeniu wniosku lub częściowym zatwierdzeniu wniosku, Strona ta może ponownie wystąpić z wnioskiem, o którym mowa w ust. 7. W takim przypadku przepisy ust. 8 oraz 9 stosuje się odpowiednio.
 11. Zawarcie aneksu w sprawie zmiany wysokości wynagrodzenia Wykonawcy nastąpi nie później niż w terminie 14 dni roboczych od dnia zatwierdzenia wniosku o dokonanie zmiany wysokości wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
 12. Zmiany określone w ust. 3 lit. a), d) i ust. 4 mogą prowadzić do zmiany wartości umowy, o której mowa w § 2.
 13. Wykonawca wnioskujący o zmianę Umowy, jest zobowiązany przedłożyć pisemne uzasadnienie faktyczne i prawne wprowadzenia zmian do Umowy wraz z dokumentami potwierdzającymi konieczność ich wprowadzenia, a w przypadku zmiany wartości umowy – dokumentów w tym zakresie.
 14. Zamawiający ustosunkuje się na piśmie, względnie przystąpić do negocjacji warunków zmian albo podpisze aneks.
 15. Zmiany zakwalifikowane jako nieistotne, mogą być wprowadzone do Umowy w każdym czasie.
 16. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany postanowień umowy zgodnie z ustawą z dnia 20.03.2020r. o szczególnych rozwiązaniach związanych z zapobieganiem, przeciwdziałaniem i zwalczaniem COVID-19, innych chorób zakaźnych oraz wywołanych nimi sytuacji kryzysowych.

§ 9

Bezpieczeństwo i ochrona

1. Wszelkie działania i czynności Wykonawcy odbywają się na koszt Wykonawcy, uwzględniony w wynagrodzeniu Wykonawcy.
2. Wykonawca posiada wymagane uprawnienia do prowadzenia działalności związanej ze sprzedażą oferowanych wyrobów, które zostały wprowadzone do obrotu i na rynek, na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa polskiego i unijnego.
3. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia niezwłocznie odpowiednich dokumentów, o których mowa w ust. 2 na każde wezwanie Zamawiającego.
4. Wszelkie materiały, dokumenty oraz informacje uzyskane przez Wykonawcę, w sposób zamierzony lub przypadkowy w związku z realizacją Umowy, mogą być wykorzystane tylko w celu jej realizacji. Wykonawca nie będzie publikować, przekazywać, ujawniać ani udzielać żadnych informacji, które uzyska w związku z realizacją niniejszej Umowy, o ile nie będzie to uchybiać aktualnie obowiązującym przepisom prawa.
5. Strony oświadczają, że:
 - a) znają i przestrzegają wszelkie obowiązki wynikające z 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) – dalej: „RODO”;
 - b) wypełniły obowiązki informacyjne przewidziane w artykule 13 lub artykule 14 RODO wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskały w związku z zawarciem i wykonywaniem niniejszej umowy,
 - c) przekazywane przez nie dane osobowe mogą być wykorzystane wyłącznie w celach związanych z zawarciem i wykonywaniem niniejszej umowy.

6. Wykonawca odpowiada za działania lub zaniechania osób, którymi się posługuje lub którym powierza wykonanie niniejszej Umowy, jak za działania lub zaniechania własne.
7. Wykonawca realizuje przedmiot umowy zgodnie z przepisami prawa dotyczącymi wykonywania tego rodzaju dostaw oraz z przepisami dotyczącymi bhp i ppoż. oraz zgodnie z wymaganiami określonymi w Instrukcji BHP dla wykonawców zewnętrznych Zamawiającego jak i w Informatorze BHP dla firm zewnętrznych wykonujących dostawy na terenie Zamawiającego, określonymi w Załącznikach nr 3 i 4 do Umowy i podpisując niniejszą Umowę oświadcza, że je akceptuje.

§ 10

OSOBY do KONTAKTU

1. Osobą odpowiedzialną za realizację niniejszej umowy ze strony Zamawiającego jest: Kierownik Apteki Agnieszka Walasik tel.: 58 6998579 apteka@ucmmiit.gdynia.pl lub w przypadku nieobecności inna osoba upoważniona przez Zamawiającego.
2. Osobą odpowiedzialną za realizację niniejszej umowy ze strony Wykonawcy jest: tel. ; e-mail: lub w przypadku nieobecności inna osoba upoważniona przez Wykonawcę

§ 11

Podwykonawcy

1. W granicach powszechnie obowiązujących przepisów prawa Wykonawca może powierzyć wykonanie części zamówienia podwykonawcy lub podwykonawcom.
2. Jeżeli zmiana albo rezygnacja z podwykonawcy dotyczy podmiotu, na którego zasoby wykonawca powoływał się, na zasadach określonych w art. 118 ust. 1, w celu wykazania spełniania warunków udziału w postępowaniu, wykonawca jest obowiązany wykazać zamawiającemu, że proponowany inny podwykonawca lub wykonawca samodzielnie spełnia je w stopniu nie mniejszym niż podwykonawca, na którego zasoby wykonawca powoływał się w trakcie postępowania o udzielenie zamówienia. Przepis art. 122 ustawy Pzp stosuje się odpowiednio.
3. Treść umów z podwykonawcami nie może być sprzeczna z treścią umowy zawartej przez Zamawiającego z Wykonawcą.
4. Ustalenia niniejszego paragrafu stosuje się odpowiednio do umów podwykonawców z kolejnymi podwykonawcami.
5. Umowa o podwykonawstwo nie może zawierać postanowień kształtujących prawa i obowiązki podwykonawcy lub dalszego podwykonawcy, w zakresie kar umownych oraz postanowień dotyczących warunków wypłaty wynagrodzenia, w sposób dla niego mniej korzystny niż prawa i obowiązki wykonawcy, ukształtowane postanowieniami umowy zawartej między zamawiającym a wykonawcą.

§12

Postanowienia końcowe

1. Na podstawie art. 4c „Ustawy z dnia 08 marca 2013r. (j.t. Dz.U. z 2022r. poz. 893), o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych”, Wykonawca oświadcza, że nie/posiada (niewłaściwie skreślić) statusu dużego przedsiębiorcy, w rozumieniu art. 4, pkt 6) ww. Ustawy.
2. Na podstawie art. 4c „Ustawy z dnia 08 marca 2013r. (j.t. Dz.U. z 2022r. poz. 893), o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych”, Zamawiający oświadcza, że nie posiada statusu dużego przedsiębiorcy, w rozumieniu art. 4, pkt 6) ww. Ustawy.
3. W kwestiach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie obowiązujące przepisy prawa, a w szczególności ustawy z dnia 11 września 2019r. Prawa zamówień publicznych, Kodeksu cywilnego, oraz ustawy z dnia 20 maja 2010r. o wyrobach medycznych, ustawy Prawo farmaceutyczne z dnia 6 września 2001 r..
4. Wykonawca nie może, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego i organu tworzącego, przenieść na osobę trzecią, wierzytelności, przysługujących Wykonawcy wobec Zamawiającego na podstawie niniejszej Umowy ani dokonać jakiegokolwiek innej czynności min. cesji, faktoringu, przekazu lub innego rozporządzenia wierzytelnością o podobnym rezultacie lub charakterze. Powyższy zakaz dotyczy także praw związanych z wierzytelnością, w szczególności roszczeń o odsetki.

5. Wszelkie sprawy sporne wynikające z realizacji niniejszej umowy nie uzgodnione polubownie, rozstrzygać będzie sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
6. Umowa podlega prawu polskiemu i jurysdykcji polskiej.
7. Wszelka korespondencja, zawiadomienia, wezwania i inne stanowiska stron mające na celu zmianę postanowień umowy mogą być przekazywane drugiej stronie wyłącznie w formie pisemnej.
8. Umowa została sporządzona w 2 jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron

Załączniki:

- 1) Kopia oferty.
- 2) Kopia formularza/y ofertowo cenowego/ch.
- 3) Instrukcja BHP i p-poż dla wykonawców zewnętrznych UCMMiT.
- 4) Informator BHP dla firm zewnętrznych.
- 5) Klauzula informacyjna RODO

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY: