

UMOWA

Wzór
NR

/2019/P

nr umowy / rok

NA DOSTAWY

**leków i innych produktów leczniczych dla szpitala w
Pilchowicach**

STRONY UMOWY

PARAMETR	WYKONAWCA	ZAMAWIAJĄCY
Nazwa firmy		Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa
Adres firmy		44-145 Pilchowice ul. Dworcowa 31
NIP		969-11-62-275
REGON		276215293
Rejestr KRS		0000050139
Telefon		32 331 99 03
Fax		32 331 99 08
WWW		www.szpital-pilchowice.pl
E-mail		szpital@szpital-pilchowice.pl

UMOWA
(przetarg nieograniczony - nr sprawy 27/ZP/2019)

zawarta w dniu roku pomiędzy:

Nazwa	Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach	NIP	9691162275
Adres	44-145 Pilchowice ul. Dworcowa 31	REGON	276215293
Organ Rejestracyjny	Sąd Rejonowy Gliwice X Wydział Gospodarczy KRS	Nr KRS	0000050139
Reprezentant	lek. med. Joanna Niestrój - Ostrowska	Stanowisko	Dyrektor Szpitala

zwanym w dalszej części umowy „**Zamawiającym**”

a

Nazwa		NIP	
Adres		REGON	
Organ Rejestracyjny		Nr KRS	
Reprezentant I		Stanowisko	

zwanym w dalszej części umowy „**Wykonawcą**”

Niniejsza umowa została zawarta w rezultacie dokonania przez Zamawiającego wyboru oferty Wykonawcy w trybie przetargu nieograniczonego na podstawie art. 39 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity: Dz. U. z 2019 r. poz. 1843), nr spr. 27/ZP/2019.

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa przez Wykonawcę i odbiór przez Zamawiającego produktów farmaceutycznych zgodnie z przedstawioną ofertą z dnia, stanowiącą załącznik nr 1 do niniejszej umowy oraz zgodnie SIWZ stanowiącą integralną część niniejszej umowy.
2. Podane ilości przedmiotu umowy (określone w formularzach ofertowych) są szacunkowe.
3. Szczegółowy asortyment i ceny jednostkowe określa załącznik nr 2 do niniejszej umowy – część nr stanowiący integralną część niniejszej umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do posiadania polisy OC w zakresie prowadzonej działalności przez cały okres trwania umowy i na żądanie Zamawiającego przedstawi jej uwierzytelnioną kopię pod rygorem rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

§ 2

1. Wykonawca oświadcza, że leki i produkty lecznicze objęte niniejszą umową posiadają wszelkie niezbędne certyfikaty /atesty/ organów uprawnionych do ich wydawania i są dopuszczone do obrotu na terenie Polski zgodnie z obowiązującymi przepisami i posiadają aktualne na dzień 01.12.2019 roku dokumenty dopuszczające je do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej i Unii Europejskiej, zgodnie z Prawem Farmaceutycznym i Unijnym.

2. Wraz z przedmiotem zamówienia Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć w niezbędnym zakresie ulotki w języku polskim na produkty objęte przedmiotem umowy.
3. Wykonawca gwarantuje, że przedmiot umowy jest wolny od wad oraz że termin ważności dostarczonych leków nie będzie krótszy niż **12 miesięcy** od daty dostawy. Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na taką dostawę musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.
4. Zamawiający będzie każdorazowo sprawdzał pod względem ilościowym i jakościowym dostarczoną partię leków.
5. W przypadku dostawy leków cytostatycznych Zamawiający upoważnia do sprawdzania dostarczonej partii leków Wojewódzki Szpital Specjalistyczny nr 3 w Rybniku, ul. Energetyków 46 lub inną placówkę wskazaną przez Zamawiającego.
6. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania ciągłości dostaw – realizowania dostaw zgodnie z zamówieniami, pomimo wystąpienia okoliczności, o których mowa § 6 pkt. 5 nin. umowy.

§ 3

1. Dostawy leków będą się odbywały na podstawie sukcesywnych zamówień Zamawiającego, określających każdorazowo ilość i rodzaj zamawianych leków.
2. Zamówienie, o którym mowa w pkt. 1 może być składane w następujących formach: faxem lub drogą elektroniczną. Strony dopuszczają możliwość zamówienia w formie telefonicznej w wyjątkowych sytuacjach (np. na cito). Zamówienie takie musi zostać niezwłocznie potwierdzone e-mail lub faxem.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy:
 - a) sukcesywnie, zgodnie z zamówieniami, w dni robocze, w godzinach 7:00-13:00. własnym transportem lub za pośrednictwem profesjonalnej firmy kurierskiej, na swój koszt i ryzyko, do Działu farmacji szpitalnej lub innego wskazanego w zamówieniu miejsca w siedzibie Zamawiającego, gdzie nastąpi jego rozładunek i wydanie uprawnionym osobom.
 - b) do siedziby Zamawiającego w terminie do **24** godz., a w przypadku zamówień leku na ratunek tzw. dostawa na „cito” maksymalnie do **12** godz. od chwili złożenia pisemnego zamówienia za pomocą poczty elektronicznej (e-mail). W przypadku dostaw w trybie pilnym możliwe jest dostarczenie leków do innej niż Dział Farmacji komórki organizacyjnej Szpitala wskazanej przy zamówieniu. Zamawiający w zamówieniu na „cito”, wskazuje miejsce dostawy oraz osobę odpowiedzialną za odbiór.
 - c) W razie dostawy produktu leczniczego w trybie na ratunek tzw. dostawa na „cito”, o którym mowa w §3 pkt. 3b niniejszej umowy, za weryfikację autentyczności oraz wycofanie niepowtarzalnego identyfikatora odpowiada Zamawiający. Zamawiający oświadcza, że posiada techniczne możliwości do wykonania czynności, o których mowa powyżej.
 - d) do siedziby Apteki Wojewódzkiego Szpitala Specjalistycznego nr 3 w Rybniku, ul. Energetyków 46 lub innej placówki wskazanej przez Zamawiającego w terminie do 24 godz. - dotyczy leków cytotoksycznych. Za weryfikację autentyczności leków oraz wycofanie niepowtarzalnego identyfikatora odpowiada Odbiorca wymieniony powyżej (Pracownia Leku Cytotoksycznego w Rybniku).
 - e) każdorazowo potwierdzony fakturą zakupu podpisaną przez upoważnione do odbioru zamówienia osoby.

Osobami upoważnionymi do odbioru zamówienia są:

.....,

.....,

4. Zamawiający zastrzega sobie:

- a) możliwość niewykorzystania w pełni asortymentu dostaw wskazanego w załączniku nr 2, z czego nie wynikają dla Wykonawcy żadne roszczenia,
- b) możliwość zmian ilościowych w poszczególnych pozycjach i przesunięć pomiędzy pozycjami, przy zaznaczeniu, iż nie może być przekroczona kwota brutto należnego Wykonawcy wynagrodzenia określonego w par. 4 niniejszej umowy.

- c) prawo do składania zamówień częściowych bez ograniczeń co do zakresu i ilości dostaw częściowych oraz prawo zmniejszenia w trakcie realizacji umowy określonego w załączniku nr 2 do umowy zakresu zamówienia, w przypadku wystąpienia niemożliwych do przewidzenia w chwili podpisania umowy okoliczności powodujących, że wykonanie określonej części zamówienia nie będzie ze względów ekonomicznych, organizacyjnych lub technicznych leżało w interesie Zamawiającego, albo w przypadku zmniejszenia się zapotrzebowania szpitala, czego również nie można przewidzieć na dzień podpisania umowy.

Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zwiększone bądź zmniejszone bieżące potrzeby Zamawiającego. Realizacja umowy na dostawy leków uzależniona będzie od umów podpisanych z NFZ i liczby pacjentów zakwalifikowanych do leczenia.

5. Nie dopuszcza się zamienników (w tym także z importu równoległego) w oferowanym przedmiocie zamówienia. Wyjątek stanowią okoliczności, których Zamawiający nie mógł przewidzieć, a które mogłyby mieć wpływ na ratowanie życia lub zdrowia pacjentów Zamawiającego, lub które wpłynęłyby korzystnie na rachunek ekonomiczny Zamawiającego (np. ukazanie się na rynku nowego równie skutecznego a tańszego odpowiednika, okresowe promocje cenowe na produkty mogące stanowić odpowiedniki produktów zamawianych). Na zastosowanie zamiennika Wykonawca musi uzyskać pisemną zgodę Zamawiającego.
6. W przypadku wycofania leku z obrotu, chwilowego braku asortymentu Wykonawca niezwłocznie poinformuje o tym fakcie na piśmie (e-mailem, faksem) Zamawiającego, jednocześnie nie będzie rościł prawa wyłączności realizacji zamówień dokonywanych przez Zamawiającego na podstawie niniejszej umowy.
7. W przypadku dostarczenia przez Wykonawcę produktów o terminie ważności krótszym niż 12 miesięcy (termin liczony na dzień dostawy), licząc od daty wydania produktu Zamawiającemu, Zamawiającemu przysługuje prawo zwrotu towaru na koszt Wykonawcy w terminie 7 dni roboczych od daty dostawy.
8. Zamawiający ma prawo do wniesienia reklamacji. Zamawiający wysyła reklamowany towar do Wykonawcy na jego koszt. Wykonawca zobowiązany jest do wymiany wadliwej partii towaru na wolną od wad w ciągu 48h w przypadku uznania zasadności reklamacji.
9. Termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji:
 - a) dla reklamacji ilościowych – 3 dni robocze od chwili jej otrzymania
 - b) dla reklamacji jakościowych - 5 dni roboczych od chwili złożenia reklamacji przez Zamawiającego

Reklamacje będą składane przez Zamawiającego na piśmie, faksem lub drogą mailową niezwłocznie po stwierdzeniu wad.

Dostarczenie nowego przedmiotu zamówienia nastąpi na koszt i ryzyko Wykonawcy.

10. Faktury korygujące wystawiane i dostarczane będą przez Wykonawcę do 3 dni roboczych od daty rozpatrzenia reklamacji. W przypadku błędów w nr serii i dacie ważności, Wykonawca wystawi notę korygującą i przekaże ją do działu farmacji do 3 dni roboczych od daty uznania reklamacji.

11. W przypadku chwilowego braku zamówionego towaru (dłuższego niż 48 godz.) Wykonawca powiadomi Zamawiającego w jakim terminie brakujący towar zostanie dostarczony.
12. W przypadku nie zrealizowania dostawy przez Wykonawcę w umówionym terminie określonym w §3 pkt. 3, a także w wypadku wskazanym w ust. 10, Zamawiający może dokonać zakupu zamówionych, a nie dostarczonych przez Wykonawcę leków w własnym zakresie i obciążyć Wykonawcę kwotą wynikającą z różnicy ceny zakupu tych leków, dodatkowymi kosztami ich dostawy (np. przesyłki kurierskiej) oraz ewentualnymi innymi dodatkowymi uzasadnionymi kosztami poniesionymi przez Zamawiającego. Wykonawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącenie kwoty stanowiącej w/w koszty z należności za sprzedaż leków, w przypadku ich nie zapłacenia w terminie 14 dni, wynikającym z noty obciążeniowej.
13. Wykonawca zapewnia, że ceny jednostkowe leków zawarte w ofercie zawierają wszystkie koszty związane z dostawą loco magazyn Zamawiającego (transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczenie, przesyłka, rozładunek itp.).
14. Zamawiający w razie wątpliwości, co do warunków przechowywania leków w trakcie transportu może przeprowadzić kontrolę dot. przechowywania produktów leczniczych podczas dostawy do siedziby Zamawiającego – wewnątrz pojazdu dostawczego.
 - a) Przedmiotem kontroli będzie:
 - temperatura panująca wewnątrz pojazdu dostawczego,
 - wykorzystywanie podczas transportu wewnątrz pojazdu dostawczego lodówek/pojemników termoizolacyjnych zapewniających prawidłowe warunki transportu dla produktów leczniczych/wyrobów medycznych, wymagających warunków chłodnych i zimnych,
 - b) Kontrolę będzie przeprowadzał pracownik działu farmacji, przyjmujący towar w obecności Wykonawcy.
 - c) Po dokonaniu kontroli spełnienia warunków w zakresie określonym w pkt. a, pracownik działu farmacji potwierdza na druku aptecznym prawidłowe lub nieprawidłowe warunki dostawy, druk podpisuje wraz z osobą dostarczającą towar do działu farmacji.
 - d) W przypadku gdy warunki dostawy, będące przedmiotem Kontroli w jakimkolwiek zakresie nie odpowiadają warunkom wymaganym dla danego produktu, pracownik działu farmacji ma prawo odmówić przyjęcia towaru.
 - e) W przypadku Zlecenia usługi transportu firmie kurierskiej, Wykonawca pozostaje zobligowany zapisami pkt. 3 oraz 14 a - d na takich samych zasadach, jak gdyby dostarczał leki samodzielnie. Kurier zobowiązany jest wówczas umożliwić przeprowadzenie Kontroli pojazdu transportowego oraz podpisać Druk apteczny z przeprowadzonej Kontroli.
15. W przypadku podejrzenia braku autentyczności produktu leczniczego Zamawiający ma prawo do jego zwrotu oraz złożenia ponownego zamówienia w trybie na ratunek tzw. dostawa na „CITO”, o którym mowa w §3 pkt. 3b niniejszej umowy, lub do zwrotu w/w towaru i złożenia zamówienia u innego dostawcy, a ewentualną różnicą w cenie zakupu obciążyć Wykonawcę.

W przypadku podejrzenia braku autentyczności produktu leczniczego zamawiającemu przysługuje prawo do nie zapłacenia faktury za towar, którego podejrzenie dotyczy.

§ 4

1. Wartość umowy wynosi:
część nr **netto** (słownie:zł .../100 gr) + VAT
tj. **brutto** zł (słownie: zł/100 gr).

2. Ceny jednostkowe netto określone w załączniku nr 2 do umowy, jak również wartość netto umowy nie mogą zostać zwiększone w trakcie trwania umowy,
3. W przypadku jeżeli produkt objęty niniejszą umową podlega rygorom ustawy o cenach lub ustawy o refundacji leków, cena w jakiej Wykonawca dostarcza produkt nie może być wyższa niż limit finansowania wynikający z aktualnego na datę dostawy Obwieszczenia Ministra Zdrowia w sprawie listy leków refundowanych lub cena urzędowa, jeżeli nie jest przewidziany limit finansowania. Jeżeli cena umowna produktu jest wyższa niż limit finansowania lub cena urzędowa, ulega ona automatycznemu obniżeniu do ceny wynikającej z właściwego aktu prawnego i zmiana ta nie wymaga zmiany do umowy. Wykonawca jest zobowiązany uwzględnić powyższe w wystawianych fakturach od dnia dostawy po zmianie cen.
4. Obniżenie cen jednostkowych przez Wykonawcę może nastąpić w każdym czasie i nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy.
5. Wykonawca winien wystawić jedną fakturę VAT za dostarczony towar w danym dniu zgodnie ze złożonym zamówieniem. Wyjątek stanowią dostawy środków odurzających i psychotropowych jeżeli przepisy prawa stanowią inaczej.
6. Wykonawca za dostarczone leki wystawiał będzie faktury VAT w dwóch egzemplarzach dla Zamawiającego.
7. Zamawiający zobowiązuje się do zapłaty za dostarczone partie leków w terminie do 60 dni od daty otrzymania prawidłowo dostarczonej faktury. Płatność zostanie dokonana w formie przelewu bankowego na rachunek bankowy Wykonawcy:.....
8. Za dzień zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 5

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy w przypadku gdy:
 - a) produkt leczniczy zostanie wstrzymany lub wycofany decyzją GIF lub WIF,
 - b) zaprzestanie być produkowany (ostatecznie lub czasowo), wygaśnie jego świadectwo rejestracji,
 - c) będzie przez pewien czas niedostępny z przyczyn niezależnych od Dostawcy lub z innych przyczyn nie będzie mógł być dostarczany do działu farmacji zgodnie z umową przetargową

zapewnienia szpitalowi zamiennego – równoważnego produktu leczniczego o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce i postaci farmaceutycznej. Wykonawca jest zobowiązany do przedstawienia Zamawiającemu pisemnej informacji o przyczynie zaistnienia takiej sytuacji, podpisanej przez osobę odpowiedzialną ze strony Wykonawcy za realizację umowy przetargowej oraz określi planowaną datę wznowienia dostaw. Informacja taka winna też być przekazana e-mailem do Działu Farmacji. Zapewnienie produktu niedostępnego może polegać na jego zakupie przez Wykonawcę u innego dostawcy i zbyciu Zamawiającemu po cenie przetargowej lub na dostarczeniu produktu równoważnego zaakceptowanego przez Zamawiającego. W przypadku nie zrealizowania powyższego obowiązku przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo dokonać samodzielnie zakupu produktu u innego dostawcy na rachunek Wykonawcy.

§6

1. Wykonawca zapłaci karę umowną:
 - a) za opóźnienie w dostawie towaru w wysokości 10% łącznej wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień opóźnienia ponad określony termin dostawy, a w przypadku dostaw na „cito” za każdą godzinę opóźnienia ponad termin wskazany w §3 .

- b) w przypadku wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary pieniężnej w wysokości 10% wartości brutto umowy.
 - c) w przypadku niewykonania dostawy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary pieniężnej w wysokości 10% łącznej wartości zamówionej partii towaru powiększonej o różnicę pomiędzy ceną zapłaconą przez Zamawiającego za zakup u innego Wykonawcy, a ceną zaoferowaną przez Wykonawcę.
 - d) w przypadku nie dostosowania się do postanowień w § 4 ust. 5 w wysokości 200,00 zł za każdy przypadek,
 - e) za opóźnienie w dostarczeniu dokumentu wymienionego w § 1 ust. 4 w wysokości 50 zł za każdy dzień opóźnienia.
- 2. Kary w przypadku określonym w pkt. 1a-e naliczane będą od dnia w którym winna być zrealizowana dostawa do dnia faktycznej dostawy, włącznie z tymi dniami, a w przypadku dostaw na „cito” za każdą godzinę opóźnienia ponad termin wskazany w §3.
 - 3. Kary pieniężne podlegają sumowaniu i są potrącane z bieżącym wynagrodzeniem, zaś w przypadku niedokonania potrącenia Wykonawca zapłaci kwotę naliczonych kar pieniężnych w terminie 7 dni od daty otrzymania noty obciążeniowej.
 - 4. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych w wysokości przekraczającej wysokość zastrzeżonych kar umownych. W przypadku opóźnienia w zapłacie należność za dostarczone leki Wykonawca może żądać odsetek w ustawowej wysokości.
 - 5. Opóźnienie w płatnościach do 90 dni kalendarzowych nie daje Wykonawcy prawa do powstrzymania się z wykonaniem niniejszej umowy jak również odstąpienia od niej.

§ 7

- 1. Na podstawie art. 144 ust. 1 ustawy PZP Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany postanowień niniejszej umowy w stosunku do treści oferty na podstawie której dokonano wyboru Wykonawcy, w przypadku wystąpienia następujących sytuacji:
 - a) zmiany danych Stron (np. zmiana siedziby, adresu, nazwy, osób reprezentujących Strony itp.) oraz zmiany numeru konta – zmiana wymaga podpisania aneksu przez Strony,
 - b) zmiany odbiorcy leków cytotoksycznych, o którym mowa w § 3 pkt. 3 d) – zmiana wymaga podpisania aneksu przez Strony,
 - c) zmiany sposobu oraz godzin dokonywania dostaw, składania zamówień oraz zmiany dokumentów, które są wymagane przy dostawie przedmiotu zamówienia oraz zasad ich wystawiania – zamiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
 - d) zmiany producenta produktu leczniczego, podmiotu odpowiedzialnego, nazwy handlowej, własnej produktu, pod warunkiem zachowania tej samej postaci, dawki, drogi podania w zakresie tej samej substancji czynnej oraz ceny nie wyższej niż cena jednostkowa zaoferowana w ofercie - w przypadku braku dostępności danego towaru lub gdy wprowadzony zostanie nowy produkt ulepszony w stosunku do pierwotnie zaoferowanego – zamiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
 - e) zmiany sposobu konfekcjonowania, a co za tym idzie liczby opakowań. W wyniku niniejszych zmian Zamawiający przewiduje możliwość zmiany ceny jednostkowej opakowania, która zostanie wyliczona proporcjonalnie w stosunku do ceny objętej umową – zamiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.

- f) działania siły wyższej lub wystąpienia stanu wyższej konieczności powodujących, iż wykonanie zamówienia lub jego części staje się bezprzedmiotowe – zmiana wymaga podpisania aneksu przez Strony,
- g) zmiany na nowy produkt leczniczy równoważny (zgodnie z definicją zawartą w ustawie z dnia 06 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne) po cenie nie wyższej niż zaoferowana w ofercie w przypadku: przejściowego braku oferowanego produktu leczniczego z przyczyn leżących po stronie producenta, zaprzestania produkcji, wycofania z obrotu, utraty refundacji leku – zamiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
- h) zmiany ilości poszczególnych produktów w ramach pakietów (części) będących przedmiotem niniejszej umowy przy zachowaniu cen jednostkowych zawartych w ofercie i łącznej wartości pakietu i umowy – zamiana wymaga poinformowania Wykonawcy.
- i) obniżenia przez Wykonawcę cen towaru będącego przedmiotem umowy – zamiana wymaga poinformowania.
- j) zmiany wynagrodzenia w przypadku ustawowej zmiany stawki podatku VAT, przy czym wartość netto wynagrodzenia Wykonawcy się nie zmieni, a określona w aneksie wartość brutto wynagrodzenia zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów. Powyższa zmiana obowiązuje od chwili wejścia w życie powszechnie obowiązujących przepisów prawa w tym zakresie.
- k) umowa nie podlega zmianom w razie zmian powszechnie obowiązujących przepisów, chyba że powszechnie obowiązujące przepisy przewidują zmiany wpływające na treść umowy.

§ 8

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas od do
2. Zamawiający może odstąpić od umowy lub rozwiązać ją bez zachowania okresu wypowiedzenia w przypadku jeżeli Wykonawca wykonuje ją w sposób nienależyty lub narusza postanowienia SIWZ, w szczególności:
 - a) w przypadku nieterminowej, powyżej 24 godzin, 2-krotnej realizacji dostaw,
 - b) innego rodzaju nienależyte, zależne od Wykonawcy, wykonywanie umowy.
3. W razie istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach.
4. W przypadkach, o których mowa w pkt 3 nin. paragrafu, Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
5. Zamawiający może rozwiązać niniejszą umowę z zachowaniem 30 dniowego okresu wypowiedzenia w przypadku zaistnienia zmian organizacyjnych powodujących ograniczenie zakresu świadczonych usług w szczególności w przypadku likwidacji jednostek lub komórek organizacyjnych udzielających określonych świadczeń lub postawienia go w stan likwidacji.

§ 9

1. Ze strony Wykonawcy nadzór nad realizacją umowy wykonywać będzie:
 tel.
 nr fax....., e-mail:
2. Ze strony Zamawiającego nadzór nad realizacją umowy wykonywać będzie:
 Adam Naczyński – tel. 32 331 99 72, nr fax. 32 331 99 08,
 e-mail: farmacja@szpital-pilchowice.pl .

§ 10

Wykonawca nie może bez pisemnej zgody podmiotu tworzącego, właściwego dla Zamawiającego przenosić wierzytelności wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie ani rozporządzać nimi w jakiegokolwiek formie prawem przewidzianej.

§ 11

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Ustawy Prawo Zamówień Publicznych a w sprawach nie uregulowanym w PZP mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

§ 12

Wszelkie spory wynikłe z realizacji umowy rozstrzyga Sąd miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.

§ 13

Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Wykaz załączników do umowy:

Załącznik nr 1 – Oferta Wykonawcy

Załącznik nr 2 - Formularz asortymentowo-cenowy.

Załącznik nr 3 – Protokół wadliwych dostaw

Załącznik nr 4 – Informacja o przetwarzaniu danych

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa
w Pilchowicach

QED-012

**PROTOKÓŁ WADLIWYCH
DOSTAW / USŁUG
Nr/**

Nazwa i adres dostawcy wadliwej dostawy/wykonanej usługi

.....
.....
.....

Data przyjęcia wadliwej dostawy/wykonanej usługi

Nazwa i/lub typ dostarczonego towaru/wykonanej dostawy/usługi

.....
.....
.....

Rodzaj i/lub numer dowodu dostawy/wykonanej usługi, umowy

Stwierdzone Usterki / Niezgodności

.....
.....
.....
.....

.....
Podpis dostawcy

Wynik Reklamacji

.....
.....
.....
.....
.....

Data i Podpis osoby upoważnionej -
stwierdzającej niezgodność

.....
Data przyjęcie do **Działu Inwestycji**

.....
Podpis osoby przyjmującej protokół do **Działu Inwestycji**

Informacja o przetwarzaniu danych

Zamawiający, zgodnie z art. 13 ust. 1 i 2 rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych) (Dz. Urz. UE L 119 z 04.05.2016, str. 1), dalej „RODO”, informuje, że:

- a) w celu prowadzenia postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ” **dostawy leków i innych produktów leczniczych dla szpitala w Pilchowicach**” – znak sprawy: **15/ZP/2019**, prowadzonego w trybie art. 39 ustawy PZP – przetargu nieograniczonego, przetwarzane będą dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO;
- b) administratorem Pani/Pana danych osobowych jest:
Szpital Chorób Płuc im Św. Józefa w Pilchowicach
ul. Dworcowa 31 44-145 Pilchowice
Tel.: 32 331-99-01
Faks: 32 331-99-08
e-mail: szpital@szpital-pilchowice.pl.
- c) reprezentantem administratora w Szpitalu Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach jest inspektor ochrony danych osobowych - Pan Krzysztof Hawrylak Tel 32 331 99 41, iod@szpital-pilchowice.pl;
- d) odbiorcami Pani/Pana danych osobowych będą osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy Pzp;
- e) Pani/Pana dane osobowe będą przechowywane, zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy;
- f) obowiązek podania przez Panią/Pana danych osobowych bezpośrednio Pani/Pana dotyczących jest wymogiem ustawowym określonym w przepisach ustawy Pzp, związanym z udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia publicznego; konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp;
- g) w odniesieniu do Pani/Pana danych osobowych decyzje nie będą podejmowane w sposób zautomatyzowany, stosowanie do art. 22 RODO;
- h) posiada Pani/Pan:
 - na podstawie art. 15 RODO prawo dostępu do danych osobowych Pani/Pana dotyczących;
 - na podstawie art. 16 RODO prawo do sprostowania Pani/Pana danych osobowych, z tym że skorzystanie z prawa do sprostowania nie może skutkować zmianą wyniku postępowania o udzielenie zamówienia publicznego ani zmianą postanowień umowy w zakresie niezgodnym z ustawą Pzp oraz nie może naruszać integralności protokołu oraz jego załączników;
 - na podstawie art. 18 RODO prawo żądania od administratora ograniczenia przetwarzania danych osobowych, z tym że prawo do ograniczenia przetwarzania danych osobowych, nie ma zastosowania w odniesieniu do przechowywania, w celu zapewnienia korzystania ze środków ochrony prawnej lub w celu ochrony praw innej osoby fizycznej lub prawnej, lub z uwagi na ważne względy interesu publicznego Unii Europejskiej lub państwa członkowskiego;
 - prawo do wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych, gdy uzna Pani/Pan, że przetwarzanie danych osobowych Pani/Pana dotyczących narusza przepisy RODO;
- i) nie przysługuje Pani/Panu:

- w związku z art. 17 ust. 3 lit. b, d lub e RODO prawo do usunięcia danych osobowych;
 - prawo do przenoszenia danych osobowych, o którym mowa w art. 20 RODO;
 - na podstawie art. 21 RODO prawo sprzeciwu, wobec przetwarzania danych osobowych, gdyż podstawą prawną przetwarzania Pani/Pana danych osobowych jest art. 6 ust. 1 lit. c RODO;
- j) Zamawiający dołoży wszelkich starań, aby zapewnić odpowiednie środki ochrony danych osobowych przed ich przypadkowym lub umyślnym zniszczeniem, przypadkową utratą, zmianą, nieuprawnionym ujawnieniem, wykorzystaniem czy dostępem, zgodnie z obowiązującymi przepisami prawa