

UMOWA

Wzór

NR

...../2020/P
nr umowy / rok

NA DOSTAWY

leku onkologicznego –OZYMERTYNIB

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 19/ZP/2020/P)

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 Rejestacyjny	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 Rejestacyjny		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 z późn. zm.), nr spr. **19/ZP/2020/P**.

§ 1

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa przez Wykonawcę do siedziby Zamawiającego leku onkologicznego OZYMERTYNIB zgodnie z przedstawioną ofertą z dnia2020 r., 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 - Formularz asortymentowo-cenowy - stanowiący integralną część niniejszej umowy.
4. Wykonawca zobowiązuje się do przedłożenia we wskazanym przez Zamawiającego terminie polisy OC w zakresie prowadzonej działalności, aktualnej na cały okres trwania umowy, pod rygorem rozwiązania umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy.

§ 2

1. Wykonawca oświadcza, że leki 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 oraz posiada aktualne na dzień złożenia oferty 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 produkt objęty 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. Wykonawca zobowiązuje się do zachowania ciągłości dostaw – realizowania dostaw zgodnie z zamówieniami.

§ 3

1. Dostawy leków będą się odbywały na podstawie sukcesywnych zamówień Zamawiającego.
2. Zamówienie, o którym mowa w pkt. 1 może być składane drogą elektroniczną. Strony dopuszczają możliwość zamówienia w formie telefonicznej. Zamówienie takie musi zostać niezwłocznie potwierdzone e-mailem.
3. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć przedmiot umowy:
 - a) sukcesywnie, do **48** godz. od chwili złożenia pisemnego zamówienia, za pomocą poczty elektronicznej (e-mail), 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 - z tym zastrzeżeniem, że pracownikowi Wykonawcy wykonującemu swoje obowiązki zapewnione zostanie bezpieczeństwo m.in. poprzez unikanie bliskich kontaktów z personelem medycznym oraz z chorymi, w szczególności poprzez zapewnienie i przestrzeganie rozdzielnych dróg dostępu/kontaktów przeznaczonych odrębnie do obsługi pacjentów oraz odrębnie do obsługi dostaw produktów leczniczych przez pracowników hurtowni farmaceutycznych.
 - b) każdorazowo potwierdzony fakturą zakupu podpisaną przez upoważnione do odbioru zamówienia osoby.

Osobami upoważnionymi do odbioru zamówienia są:

.....

Inny upoważniony pracownik.

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) 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) Zamawiającego,

jednocześnie nie będzie rościł prawa wyłączności realizacji zamówień dokonywanych przez Zamawiającego na podstawie niniejszej umowy.

7. 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 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, Zamawiający może dokonać zakupu zamówionych, a nie dostarczonych przez Wykonawcę leków we 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 leku zawarte w ofercie zawierają wszystkie koszty związane z dostawą loco magazyn Zamawiającego (transport, opakowanie, czynności związane z przygotowaniem dostawy, ubezpieczenie, przesyłka, rozładunek itp.).
14. W razie wątpliwości co do warunków przewożenia leków w trakcie transportu Wykonawca wyraża zgodę na przeprowadzenie kontroli – 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 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 na dostawy leku onkologicznego **OZYMERTNIB** wynosi: netto (słownie: ..) + VAT tj. **brutto** (słownie:).
2. Cena jednostkowa netto określona 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 sporządzania aneksu do umowy.
5. Wykonawca winien wystawić jedną fakturę VAT za dostarczony towar w danym dniu zgodnie ze złożonym zamówieniem. Wyjątek stanowią odrębne faktury dla produktów przewożonych w niskiej temperaturze.
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.
9. Płatność za przedmiot umowy będzie realizowana z zastosowaniem mechanizmu podzielnej płatności.

§ 5

1. Zamawiający wymaga od Wykonawcy zapewnienia szpitalowi zamiennego równoważnego produktu leczniczego o tej samej nazwie międzynarodowej, dawce i postaci farmaceutycznej. 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

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 zbycie 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 5 % łącznej wartości zamówionej partii towaru za każdy dzień opóźnienia ponad określony § 3 termin dostawy,
 - 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 5 % wartości brutto umowy.
 - c) w przypadku niewykonania dostawy Wykonawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Zamawiającego kary pieniężnej w wysokości 5 % 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 ust. 1a naliczane będą od dnia, w którym winna być zrealizowana dostawa do dnia faktycznej dostawy.
3. Kary pieniężne podlegają sumowaniu i są potrącane z bieżącego wynagrodzenia, 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.

§ 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 sposobu oraz godzin dokonywania dostaw, składania zamówień oraz zmiany dokumentów, które są wymagane przy dostawie przedmiotu zamówienia oraz zasad ich wystawiania – zmiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
 - c) 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 – zmiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
 - d) 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 – zmiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
- e) wystąpienia siły wyższej, przez którą strony rozumieją zdarzenie nagłe, nieprzewidziane i niezależne od woli Stron, którego skutki są niemożliwe do zapobieżenia, uniemożliwiające wykonanie umowy w całości lub części, na stałe lub na pewien czas, któremu nie można zapobiec ani przeciwdziałać przy zachowaniu należytej staranności. W szczególności za siłę wyższą uznaje się pożar, powódź, epidemię, trzęsienia ziemi, awarię zasilania lub naturalnych źródeł energii, huragany i inne katastrofy naturalne, a także stany nadzwyczajne i wyjątkowe, w tym stan wojny, stan wojenny, stan klęski żywiołowej, stan epidemii, stan zagrożenia epidemicznego, a także strajki, bojkoty, zamachy terrorystyczne, blokady komunikacyjne o charakterze ponadregionalnym, a także przypadki wydawania przez władze krajowe i lokalne aktów prawnych wprowadzających ograniczenia, nakazy lub zakazy określonego zachowania się, niezależnie od formy takiego aktu oraz tego czy zagrażają w chwili obecnej – zmiana wymaga podpisania aneksu przez Strony.
 - f) z powodu okoliczności związanych z wystąpieniem skutków COVID-19 – zmiana wymaga poinformowania i 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 – zmiana wymaga poinformowania i uzyskania zgody Zamawiającego.
 - h) obniżenia przez Wykonawcę cen towaru będącego przedmiotem umowy – zmiana wymaga poinformowania.
 - i) 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.
 - j) umowa nie podlega zmianom w razie zmian powszechnie obowiązujących przepisów, chyba że powszechnie obowiązujące przepisy przewidują zmiany wpływające na treść umowy.
 - k) Zamawiający dopuszcza możliwość przedłużenia lub skrócenia terminu realizacji umowy do chwili wyczerpania ilościowego leku - zmiana wymaga poinformowania i ew. sporządzenia aneksu.

§ 8

1. Niniejsza umowa zostaje zawarta na czas: **od dnia podpisania umowy do 31.12.2020r. lub do wyczerpania ilości leku, określonej w ofercie.**
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 w przypadku nieterminowej, powyżej 24 godzin, 2-krotnej realizacji dostaw.
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.
e-mail:
2. Ze strony Zamawiającego nadzór nad realizacją umowy wykonywać będzie:
.....
e-mail:

§ 10*

(* W przypadku zadeklarowania w ofercie, że Wykonawca nie powierzy podwykonawcom żadnej części zamówienia – w § 10 wpisuje się: „NIE DOTYCZY”).

1. Wykonawca oświadcza (wg oferty), że powierzy podwykonawcom wykonanie następującej części zamówienia:
.....
2. Zamawiający dopuszcza wprowadzenie lub zmianę podwykonawcy na etapie realizacji zamówienia pod warunkiem, że nowy podwykonawca wykaże spełnianie warunków udziału w postępowaniu w zakresie nie mniejszym niż wskazany na etapie postępowania o udzielenie zamówienia publicznego, dotychczasowy podwykonawca. Zamawiający może żądać okazania umowy z podwykonawcą.
3. Wykonawca ponosi wobec Zamawiającego pełną odpowiedzialność za prace, które wykonuje przy pomocy podwykonawców, w szczególności zgodnie z treścią art. 415, 429, 430 i 474 Kodeksu cywilnego.

§ 11

4. Strony umowy zgodnie oświadczają, że w związku z zawartą umową, mogą wystąpić przypadki przetwarzania danych osobowych. W związku z powyższym każda ze stron zobowiązana jest realizować wszelkie obowiązki wynikające z przepisów prawa jakie na niej spoczywają w związku z przetwarzaniem danych osobowych.
5. W przypadku wystąpienia naruszenia przepisów dotyczących Ochrony Danych Osobowych przez jedną ze Stron, jest ona zobowiązana pokryć wszelkie koszty poniesione w związku z tym naruszeniem.
6. Zamawiający jest administratorem danych osobowych Wykonawcy oraz osób fizycznych występujących w jego imieniu, biorących udział w wykonaniu umowy oraz w odniesieniu do danych pozyskanych w związku z niniejszą umową.
7. Zamawiający zobowiązuje Wykonawcę do przekazania w jego imieniu informacji (załącznik nr 4 do umowy) na temat przetwarzania danych osobowych oraz przysługujących praw w związku z przetwarzaniem tych danych, o których mowa w art. 14 RODO, wszystkim osobom biorącym udział w wykonaniu Umowy, w tym wskazanym do bieżącego kontaktu, koordynacji, nadzoru oraz obsługi wszelkich formalności w ramach realizacji Umowy.

§ 12

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

§ 13

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

§ 14

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

§ 15

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 – klauzula informacyjna dotycząca przetwarzania danych osobowych

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 Wykonawcy

Wynik Reklamacji

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

Data i Podpis osoby upoważnionej -
stwierdzającej niezgodność

.....

Data przyjęcia i podpis osoby przyjmującej protokół
do **Działu Zamówień Publicznych**

KLAUZULA INFORMACYJNA DOTYCZĄCA PRZETWARZANIA DANYCH OSOBOWYCH

1. Administratorem Pani/Pana danych osobowych jest Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach, ul. Dworcowa 31, 44-145 Pilchowice, tel. 32 33 19 903, e-mail: szpital@szpital-pilchowice.pl(dalej: Administrator).
2. Szpital Chorób Płuc im. Św. Józefa w Pilchowicach wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym może się Pani/Pan skontaktować za pomocą poczty elektronicznej: iod@szpital-pilchowice.pl lub za pośrednictwem danych kontaktowych Szpitala.
3. Administrator przetwarza Pani/Pana dane osobowe na podstawie i zgodnie z przepisami ustawy z dnia 10 maja 2018r. o ochronie danych osobowych oraz Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 roku w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (dalej „RODO”).
4. Przetwarzaniem danych osobowych objęte są Pani/Pana imię, nazwisko, numer telefonu kontaktowego oraz adres email.
5. Pani/Pana dane osobowe przetwarzane będą w celu kontaktowania się z Panią/Panem jako osoby do realizacji, bądź osoby upoważnionej do reprezentacji (Nazwa Wykonawcy) w związku z zawarciem i wykonaniem Umowy z Administratorem (art. 6 ust. 1 lit. f RODO), a także w celu ewentualnego ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń związanych z zawartą Umową (art. 6 ust. 1 lit. f RODO).
6. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane w sposób zapewniający odpowiednie bezpieczeństwo tych danych, w tym ochronę przed niedozwolonym lub niezgodnym z prawem przetwarzaniem oraz przypadkową utratą, zniszczeniem lub uszkodzeniem.
7. Pani/Pana dane osobowe mogą być przekazywane pracownikom i współpracownikom Administratora, dostawcom systemów informatycznych i usług IT, podmiotom świadczącym na rzecz Administratora usługi księgowe i prawne, a także innym podmiotom świadczącym na rzecz Administratora inne usługi niezbędne do wykonania Umowy. W zakresie określonym w przepisach prawa dane osobowe mogą być przekazywane i udostępniane innym osobom i podmiotom uprawnionym na podstawie przepisów prawa, w tym organom lub sądom.
8. Pani/Pana dane osobowe będą przetwarzane przez okres niezbędny do wykonania Umowy lub innych stosunków prawnych, które zostaną nawiązane w związku z jej realizacją, a po ich zakończeniu jedynie w przypadku gdy będzie to niezbędne do realizacji praw stron wynikających z Umowy bądź tych stosunków prawnych, w tym w celu ewentualnego ustalenia, dochodzenia lub obrony roszczeń –przez okres przedawnienia takich roszczeń przewidziany przepisami prawa.
9. Pani/Pana dane osobowe nie będą przekazywane do państw trzecich, tj. do państw spoza Europejskiego Obszaru Gospodarczego, ani nie będą przedmiotem zautomatyzowanego podejmowania decyzji, w tym profilowania.
10. Ma Pani/Pan prawo żądania dostępu do swoich danych osobowych, w tym uzyskiwania ich kopii, sprostowania i poprawiania danych nieprawidłowych, żądania uzupełnienia niekompletnych danych osobowych, jak również do zgłoszenia Administratorowi żądania usunięcia swoich danych osobowych lub ograniczenia ich przetwarzania. Ma Pani/Pan także prawo zgłoszenia Administratorowi sprzeciwu wobec dalszego przetwarzania swoich danych osobowych, a także przeniesienia danych osobowych.
11. Ma Pani/Pan prawo cofnąć zgodę na przetwarzanie danych osobowych w każdym czasie, przy czym nie wpływa to na zgodność z prawem przetwarzania danych dokonanego na podstawie udzielonej zgody przed jej wycofaniem.
12. W przypadku wątpliwości co do prawidłowości przetwarzania danych osobowych, ma Pani/Pan prawo wniesienia skargi do organu nadzorczego zajmującego się ochroną danych

osobowych, tj. Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych (ul. Stawki 2, 00-193 Warszawa).