

ZAŁĄCZNIK NR 5b do SIWZ – Projekt umowy – dotyczy Pakietu 43 - 45

UMOWA Nr/ZP/18

zawarta dnia w Tarnobrzegu pomiędzy:

Wojewódzkim Szpitalem im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu, ul. Szpitalna 1, 39-400 Tarnobrzeg, zarejestrowanym przez Sąd Rejonowy w Rzeszowie, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod numerem KRS 0000003145, NIP 867-18-81-486, Regon 000312573, który reprezentuje:

Wiktor Stasiak –

(imię i nazwisko osoby reprezentującej Zamawiającego)

zwanym dalej **Zamawiającym**,

a

..... z siedzibą w wpisaną w
reprezentowanym przez:

..... –

(imię i nazwisko osoby reprezentującej Wykonawcę)

zwanym dalej **Wykonawcą**.

DYREKTOR

(oznaczenie funkcji)

(oznaczenie funkcji)

§ 1

Podstawa umowy

Umowa zostaje zawarta w wyniku przeprowadzonego postępowania, zgodnie z Ustawą Prawo Zamówień Publicznych (tj. Dz. U. z 2017 r. poz. 1579 z późn. zm.) w trybie przetargu nieograniczonego o wartości równej lub przekraczającej kwotę 221 000 euro.

§ 2

Przedmiot umowy

1. Przedmiotem umowy jest dostawa dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu wg zasad określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy. ¹:
 - 1) preparatu Sevofluran wraz z użyczeniem parowników;
 - 2) preparatu Desfluran wraz z użyczeniem parowników;
 - 3) pasków do glukometrów wraz z użyczeniem 50 kompatybilnych glukometrów;

§ 3

Cena i warunki płatności

1. Strony, zgodnie z ofertą przetargową ustalają umowne wynagrodzenie brutto za wykonany przedmiot umowy w kwocie: w tym podatek VAT,
słownie:.....
Wynagrodzenie netto wynosi:.....
słownie:.....
zgodnie z Formularzem cenowym z zaferowanymi przez Wykonawcę cenami. W/w wynagrodzenie obejmuje również użyczenie glukometrów/parowników¹.
2. Na łączną wartość przedmiotu umowy składają się wartości jednostkowe netto poszczególnych pozycji opisanych w Formularzu cenowym, pomnożone przez ilość asortymentu powiększonego o należny podatek VAT.
3. Podane ceny są zgodne z zapisami Ustawy z dnia 12 maja 2011 roku o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. nr 122 z 2011r. poz. 696 z późn.zmian.) – dotyczy przedmiotów zamówienia objętych refundacją.
4. Stopień realizacji umowy w ramach poszczególnych asortymentów uzależniony jest od rzeczywistych potrzeb, wynikających z działalności Zamawiającego.
5. ²Dostawa towaru będzie realizowana zgodnie z zamówieniem Zamawiającego wynikającym z potrzeby zastosowania określonego leku do leczenia pacjenta.
6. ²Powyższy tryb realizacji może spowodować zmniejszenie lub brak zamówień na lek będący przedmiotem niniejszej umowy.
7. ²W przypadku zaprzestania stosowania niektórych rodzajów leków w jednostkach organizacyjnych

1 Niepotrzebne skreślić

2 Dotyczy Preparatu Sevofluran i Desfluran

- Szpitala, Zamawiający zastrzega sobie możliwość odstąpienia od zamówienia wycofanych towarów objętych umową. Zamawiający zastrzega sobie prawo do realizacji poszczególnych asortymentów w mniejszym lub większym zakresie niż to wynika z ilości określonych w formularzu cenowym, przy czym jednostkowa wartość netto danego asortymentu nie ulega zmianie i suma wartości zrealizowanych dostaw nie może przekroczyć wartości umowy określonej w ust. 1 z zastrzeżeniem zapisu w § 7 ust. 4.
8. W przypadku zmniejszenia zamówionych ilości niż wskazane w formularzu cenowym, wysokość wynagrodzenia określonego w ust. 1 może ulec zmniejszeniu, a Wykonawca może żądać należnego wynagrodzenia tylko z tytułu części wykonanej umowy, bez naliczania jakichkolwiek kar.
 9. Kwota, o której mowa w ust. 1 zaspokaja wszelkie roszczenia Wykonawcy wobec Zamawiającego z tytułu wykonania umowy i obejmuje wszelkie koszty związane z jej realizacją, w tym koszt opakowania, koszt dostawy oraz wszelkie należne podatki i opłaty.
 10. Strony ustalają, że zapłata za dostarczony przedmiot zamówienia będzie następować na podstawie faktur wystawianych po każdej zamówionej części. Faktury będą dostarczane w formie papierowej wraz z przekazanym towarem.
 11. Rozliczenia między Zamawiającym a Wykonawcą będą prowadzone w złotych polskich (PLN).
 12. Sprzedawcą towarów objętych niniejszą umową i wystawcą faktury będzie członek konsorcjum..... o numerze NIP...../będzie Wykonawca.
 13. ²Faktura powinna zawierać między innymi: nazwę, dawkę (jeżeli dotyczy), postać (jeżeli dotyczy), wielkości opakowania, datę ważności, EAN, numer serii.
 14. Zamawiający zastrzega sobie prawo do otrzymywania faktur elektronicznych w formacie elektronicznym KTO lub FAK, przekazywanych na adres apteka@szpitaltbg.pl
 15. Zapłata nastąpi w formie przelewu na rachunek bankowy (nr rachunku) w terminie 60 dni od daty otrzymania faktury przez Zamawiającego.
 16. Za datę zapłaty uznaje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
 17. Strony zgodnie postanawiają, że Wykonawca nie może bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego podejmować żadnych czynności, w szczególności zawierać umów, zwłaszcza cesji lub poręczenia, których skutkiem mogłoby być przejęcie na osobę trzecią wierzycielności przysługującej Wykonawcy w stosunku do Zamawiającego albo wstąpienie osoby trzeciej w prawa zaspokojenia wierzyciela w miejsce Wykonawcy (art. 54 ust. 5 Ustawy o działalności leczniczej z dnia 15 kwietnia 2011 r.).
 18. Wykonawca oświadcza, że zna sytuację finansową Zamawiającego i w przypadku nieterminowego regulowania płatności przez Zamawiającego, wykonawca nie może wstrzymać wykonywania dostaw w zakresie przedmiotu zamówienia.

§ 4

Dostawa i realizacja umowy

1. Towar dostarczany będzie zgodnie z potrzebami Zamawiającego zgłaszanymi u Wykonawcy w formie pisemnej, bądź faksem.
2. Towar będzie dostarczany w terminie dni (max do 3 dni) od daty złożenia zamówienia, ²z uwzględnieniem dostaw nadzwyczajnych „na CITO” w ciągu 12 godzin od chwili złożenia zamówienia.
3. Wykonawca dostarczy towar własnym transportem lub za pośrednictwem firmy kurierskiej.
4. Towar zostanie dostarczony na koszt i ryzyko Wykonawcy do siedziby Zamawiającego – Apteka Szpitalna, od poniedziałku do piątku w godzinach 7.00 – 13.00.
5. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać produkty objęte niniejszą umową w odpowiednich opakowaniach oraz transportem zapewniającym należyte zabezpieczenie jakościowe.
6. Dostarczany towar będzie posiadał termin ważności (min. 12 miesięcy) od daty dostarczenia go do siedziby Zamawiającego.
7. Osobami upoważnionymi do odbioru towaru w imieniu Zamawiającego są pracownicy Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu.
8. Odbioru towaru dokonuje się wyłącznie na piśmie – na fakturze lub dokumencie WZ – biorąc pod uwagę jego jakość i ilość.
9. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw w okresie trwania umowy. W przypadku wystąpienia okoliczności niezależnych od Wykonawcy, np.: zakończenia produkcji, czasowego wstrzymania produkcji, braku importu do Polski, Sprzedający niezwłocznie zaproponuje Zamawiającemu inne, dostępne w obrocie produkty o takiej samej nazwie międzynarodowej i postaci o takich samych parametrach. Wykonawca podejmie również wszelkie możliwe działania w celu ustalenia czy na rynku produktów objętych niniejszą umową, są przedsiębiorcy posiadający na stanie

- przedmiotowe produkty (w tzw. zapasach) i jeżeli tak, to wówczas Wykonawca dokona stosownej transakcji celem ich pozyskania i dalszego odsprzedania Zamawiającemu. Cena zamiennego produktu, nie może być wyższa od ceny produktu objętego niniejszą umową, z zastrzeżeniem ust. 10.
10. W sytuacji gdy w obrocie brak będzie produktów (odpowiedników), brak będzie również tzw. zapasów u podmiotów trzecich, które mogłyby być zaproponowane Zamawiającemu w cenach obowiązujących w umowie, a są produkty, których cena jest wyższa od ceny produktu objętego umową (a ewentualna sprzedaż w cenie z niniejszej umowy groziłaby powstaniem rażącej straty u Wykonawcy), Wykonawca niezwłocznie poinformuje o tym Zamawiającego, załączając do pisemnej informacji dokumenty na dowód istnienia takiej sytuacji (np.: pisma od producenta, od podmiotów trzecich, itp.). Wykonawca ma również obowiązek przedstawić pisemne uzasadnienie wystąpienia ewentualnej rażącej straty po jego stronie i załączyć stosowne dokumenty.
 11. Zmiana produktu na zasadach, o których mowa w ust. 9 lub ust. 10 jest możliwa wyłącznie za pisemną zgodą Zamawiającego. W przypadku braku zgody Zamawiającego na zmianę produktu, na zasadach określonych w ust. 9 lub ust. 10, Wykonawca bądź Zamawiający ma prawo odstąpić od umowy w części dotyczącej tego produktu.
 12. ²W przypadku odstąpienia w trakcie realizacji umowy od refundacji leku objętego umową, na podstawie decyzji administracyjnej Ministra Zdrowia wydanej w oparciu o Ustawę z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, Zamawiający wymaga zastąpienia leku odpowiednikiem chemicznym zgodnym z nazwą międzynarodową przedmiotu zamówienia wykazaną przez Zamawiającego w kol. nr 2 Formularza cenowego, a objętego aktualną refundacją zgodnie z obowiązującymi Obwieszczeniami Ministra Zdrowia w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych, w cenie zgodnej z obowiązującymi obwieszczeniami, o których mowa powyżej. Zmiana ta wymaga powiadomieniu pisemnego Kierownika Apteki Zamawiającego, wymaga podpisania aneksu do umowy.
 13. W przypadku, gdy Zamawiający nie będzie dostarczał produktu będącego przedmiotem umowy bądź też niezwłocznie nie zaproponuje dostarczania zamiennika produktu czy też produktu z tzw. zapasów, w sytuacji o której mowa w ust. 9, Zamawiający będzie miał prawo dokonać zakupu produktu (odpowiednika) u innego dostawcy. Jeżeli koszt zakupu będzie wyższy od kosztu zakupu w ramach niniejszej umowy, powstałą różnicą zostanie obciążony Wykonawca..
 14. W trakcie obowiązywania umowy, dopuszcza się również w uzasadnionych wypadkach, zmianę wielkości opakowania dostarczanych produktów z zachowaniem zasady proporcjonalności. Zmiana wielkości opakowania nie może mieć wpływu na zmianę ogólnej ilości (sztuk) produktów objętych przedmiotową umową. Zmiana może nastąpić po uprzedniej, pisemnej akceptacji Zamawiającego.
 15. ²Wykonawca nie może w żadnym przypadku odmówić dostawy leku „na ratunek”.
 16. Przedmiot umowy będzie realizowany do wartości określonej w § 3 ust. 1.

§ 5 Opcja

1. Zamawiający wprowadza opcję polegającą na zwiększeniu zapotrzebowania do 10% pozycji ujętych w danym Pakiecie, zgodnie z Formularzem cenowym, o którym mowa w ust. 4, przedstawionym przez Wykonawcę po złożeniu przez Zamawiającego oświadczenia, o którym mowa w ust. 3, z zastrzeżeniem § 3 ust. 5 niniejszej umowy.
2. Opcja będzie realizowana na warunkach i zasadach określonych w niniejszej umowie.
3. Opcja wejdzie w życie pod warunkiem, złożenia Wykonawcy przez Zamawiającego oświadczenia o skorzystaniu z prawa opcji. Oświadczenie zostanie złożone w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania prawa opcji.
4. W przypadku skorzystania przez Zamawiającego z prawa opcji, Wykonawca zobowiązany jest przedstawić formularz cenowy (na załączniku nr 2 do SIWZ) uwzględniający opcję, sporządzony na zasadach i warunkach cenowych takich jak oferta Wykonawcy. Opcja będzie obowiązywała w terminie realizacji zamówienia podstawowego.
5. Zmiana postanowień zawartej umowy uwzględniająca prawo opcji nastąpi pisemnie, w formie aneksu do umowy pod rygorem nieważności, na podstawie przedstawionego przez Wykonawcę i zaakceptowanego przez Zamawiającego formularza cenowego, o którym mowa w ust. 4.

§ 6

Zmiana cen i sposobu płatności

1. Wartość brutto asortymentu nie wzrosie przez okres obowiązywania umowy, z zastrzeżeniem ust. 2 – 4.
2. W przypadku zmiany stawki VAT zmianie ulegnie kwota podatku VAT i cena netto, cena brutto pozostanie niezmienna.
3. Zmiany cen, o których mowa wyżej, mogą nastąpić od daty wejścia w życie stosownych przepisów prawa. Na dokonanie zmiany cen, o których mowa w ust. 2 musi być sporządzony i podpisany przez obie strony aneks.
4. Podstawę do wystąpienia z wnioskiem o zmianę wartości jednostkowych brutto/netto stanowią zmiany w przepisach podatkowych związanych z przedmiotem umowy.
5. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany polegającej na wzroście ceny (wartości brutto), Wykonawca jest obowiązany przedstawić Zamawiającemu/Kierownikowi Apteki uzasadnienie nowych cen, potwierdzone powołaniem się na stosowne przepisy, z których te zmiany wynikają. Zmiana cen polegająca na wzroście może nastąpić po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego w formie aneksu do umowy.
6. Obniżenie cen może nastąpić bez uzasadnienia w każdym czasie, ale również wymaga aneksu do umowy.
7. Zmiana cen może nastąpić również w przypadkach wymienionych niżej:
 - 1) wprowadzenia do obrotu w okresie realizacji umowy przedmiotu umowy równoważnego, przy czym strony ustalą jego cenę jednostkową, która nie może być wyższa niż cena asortymentu uwzględnionego pierwotnie w umowie;
 - 2) zmiany sposobu konfekcjonowania (wielkości opakowania), przy czym nastąpi przeliczenie ilości na odpowiednią ilość opakowań albo ilości sztuk w opakowaniu oraz proporcjonalnie do zmiany nastąpi korekta ceny opakowania;
 - 3) wystąpienia braku przedmiotu umowy na rynku z przyczyn niezależnych od Wykonawcy (np. Zaprzestanie produkcji, wycofania z obrotu) i wówczas istnieje możliwość zastąpienia go asortymentem równoważnym, ale przy cenie nie wyższej niż cena leku wycofanego lub brakującego;
 - 4) Korekta cen w przypadku obniżenia cen urzędowych lub limitu nie ma zastosowania, jeśli w ramach Umowy towar oferowany jest po cenie niższej.
8. Zmiany sposobu płatności w przypadku zmiany Ustawy o podatku od towaru i usług (VAT) w zakresie mechanizmu split payment.
9. W przypadku dopuszczenia do obrotu na terytorium RP leków generycznych, które spowodują obniżenie cen leków objętych przedmiotem niniejszej umowy Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany ilości leków określonych w Formularzu cenowym, będącym częścią oferty Wykonawcy, bez zmiany wynagrodzenia określonego w § 3 ust. 1.

§ 7

Zmiana przedmiotu umowy

1. Zamawiający przewiduje możliwość zmiany przedmiotu niniejszej umowy w przypadku gdy:
 - 1) producent zaprzestanie produkcji przedmiotu zamówienia o nazwie handlowej wskazanej w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy, lub
 - 2) ²przedmiot zamówienia o nazwie handlowej wskazanej w formularzu cenowym stanowiącym załącznik nr 2 do niniejszej umowy, będzie niedostępny na rynku polskim i możliwe będzie jego zastąpienie przedmiotem zamówienia biorównoważnym, tj.: zawierającym tę samą substancję czynną zgodną z nazwą międzynarodową, i występującym w tej samej postaci farmaceutycznej ale innego producenta
 - 3) ²Zamawiający musi wyrazić zgodę na zastąpienie, w formie określonej w pkt 2). Wykonawca pisemnie powiadomi Zamawiającego/Kierownika Apteki o powyższym i zachowa: termin dostawy, wartość jednostkową netto, jak w ofercie lub wartości jednostkowej niższej). Przedmiotowa zmiana wymaga podpisania aneksu do umowy.
2. Jeżeli w czasie realizacji umowy zmianie ulegnie nazwa handlowa asortymentu objętego umową Zamawiający dopuszcza taką zmianę. Zmiana wymaga akceptacji Zamawiającego/Kierownika Apteki.
3. W przypadku wskazanym w ust. 2 cena jednostkowa netto tego przedmiotu zamówienia nie może ulec zwiększeniu.
4. ²Przedmiot umowy o tej samej nazwie chemicznej i postaci, a różnej dawce ma być tego samego producenta.
5. Zapisy § 6 ust. 11 obowiązują.

§ 8²

Dopuszczenia do obrotu

1. Wykonawca oświadcza, że oferowany przedmiot zamówienia jest produktem leczniczym w rozumieniu Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo Farmaceutyczne (tj. Dz. U. 2016 r. poz. 2142, z póź. zm.), jest dopuszczony do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie z przepisami tej ustawy i posiadają:
 - 1) aktualne, ważne na dzień składania oferty pozwolenie na dopuszczenie do obrotu na terenie RP wydane przez Ministra Zdrowia, lub pozwolenie na dopuszczenie do obrotu wydane przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.aktualną kartę charakterystyki produktu leczniczego;
 - 2) aktualną kartę charakterystyki produktu leczniczego.
2. Dokumenty wymienione w ust.1 Wykonawca dostarczy Zamawiającemu na każde pisemne żądanie w terminie 3 dni od daty otrzymania wezwania. Przedstawione dokumenty będą potwierdzone „za zgodność z oryginałem” przez uprawnione osoby Wykonawcy.
3. W przypadku ukończenia okresu ważności danego dokumentu w czasie realizacji umowy, Wykonawca powiadomi natychmiast Kierownika Apteki Zamawiającego,
4. Wszelkie konsekwencje finansowe i prawne wynikające z tytułu wprowadzenia do obrotu towaru nie spełniającego wymogów określonych obowiązującymi przepisami i normami ponosi Wykonawca.

§ 8a³

Dopuszczenia do obrotu

1. Wykonawca oświadcza, że oferowane produkty posiadają odpowiednie dokumenty i są one aktualne dla przedmiotowego postępowania oraz mogą być stosowane w służbie zdrowia zgodnie z Ustawą dla wyrobów kwalifikowanych jako wyroby medyczne zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.) z późniejszymi zmianami i przepisami wykonawczymi.
2. Wykonawca oświadcza, że oferowane produkty kwalifikowane jako wyroby medyczne, zgodnie z Ustawą z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2017 r. poz. 211 z późn. zm.), zostały wprowadzone do obrotu i stosowania na terenie Polski, zgodnie z art. 58 w/w Ustawy.
3. Wykonawca oświadcza, że przedłożymy wyżej wymienione dokumenty na każde żądanie Zamawiającego, w terminie 5 dni od daty wezwania.

§ 9

Reklamacje

1. W razie stwierdzenia wad lub usterek dostarczonego towaru Zamawiający jest uprawniony do żądania wymiany w części określonej zamówieniem, ²w terminie 24 godzin na CITO, w przypadku pozostałych dostaw w terminie do 48 godzin – od chwili zgłoszenia reklamacji.
2. Zamawiający ma prawo do reklamacji w terminie jednego miesiąca od dnia dostawy w przypadku stwierdzonych jawnych wad towaru, zachowując uprawnienia wskazane w ust. 1, natomiast w przypadku stwierdzonych braków ilościowych dostarczonego towaru reklamacje będą zgłaszane w ciągu 5 dni od przyjęcia dostawy.
3. Wykonawca rozpatrzy reklamację i udzieli na nią odpowiedzi z zachowaniem terminów wskazanych w ust.1. Wykonawca na własny koszt odbierze zareklamowany towar i dostarczy nowy bez wad.
4. Reklamacje jakościowe w przypadku stwierdzenia wad lub usterek ukrytych dostarczonego towaru będą wnoszone w okresie terminu ważności według zasad określonych w Ustawy z dnia 6 września 2001r. Prawo farmaceutyczne (tj. Dz. U. 2016 r. poz. 2142, z póź. zm.)
5. Reklamacje mogą być składane faksem i potwierdzone pisemnie. Zamawiający uzna, że reklamacje składane za pomocą faksu dotarły czytelnie do Wykonawcy w dniu i godzinie ich nadania (zgodnie z raportem transmisji). Wszelkie terminy dotyczące reklamacji liczy się od dnia nadania faksu.
6. W przypadku opóźnienia w dostarczeniu przedmiotu zamówienia wolnego od wad, t.j.: nie dotrzymania terminów, o których mowa § 4 ust. 2, która przekroczy 2 dni, Zamawiający zakupi dany towar u innego dostawcy, a różnicą kosztów wynikającą z ceny przetargowej i ceny nabycia u innego dostawcy, obciąży Wykonawcę.
7. Wykonawca ponosi całkowitą odpowiedzialność za dostawę towaru, stosując zalecenia producenta.

3 Dotyczy pasków do glukometrów

§ 10

Odpowiedzialność Stron umowy

1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w § 6 ust. 2, Zamawiający ma prawo naliczyć karę umowną w wysokości 0,1 % wynagrodzenia brutto za część dostawy wykonanej z opóźnieniem, w przypadku towaru na CITO za każde² 12 godzin opóźnienia, a w przypadku pozostałych towarów, za każde zakończone 24 godziny.
2. W przypadku stwierdzenia braków ilościowych i asortymentowych oraz nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad w terminie opisanym w § 9 ust. 1, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 0,3 % wartości brutto za część dostawy wykonanej nienależycie, w przypadku asortymentu na² CITO za każdą godzinę opóźnienia, a w przypadku pozostałego asortymentu, za każde zakończone 24 godziny.
3. W przypadku odstąpienia od umowy przez Wykonawcę zapłaci on Zamawiającemu karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
5. W przypadku określonym w ust.1 i 2 gdy opóźnienie przekroczy trzykrotnie co najmniej 2 dni, Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy i naliczenia kary umownej w wysokości 5 % wartości brutto niezrealizowanej części przedmiotu umowy. § 9 ust. 6 obowiązuje.
6. Zamawiającemu przysługuje prawo do dochodzenia odszkodowania przewyższającego wysokość kar umownych.
7. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie kar umownych z wynagrodzenia Wykonawcy.

§ 11

Odstąpienie od umowy

1. Odstąpienie od umowy przez Zamawiającego może nastąpić w każdej chwili w przypadku zaistnienia jednego z wymienionych przypadków:
 - 1) W trybie określonym w art. 145 Ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych, o którym mowa w § 12 ust. 4.
 - 2) W przypadku dostarczania przez Wykonawcę towaru złej jakości lub ze zwłoką, określoną w § 10 ust. 5.
 - 3) Jeżeli Wykonawca odmówi dostarczenia towaru Zamawiającemu z jakiegokolwiek przyczyny za wyjątkiem sytuacji kryzysowej, ogólnokrajowej, niezależnej od Wykonawcy, dotyczącej zaprzestania produkcji danego przedmiotu zamówienia lub braku odnowienia pozwolenia na obrót, a Wykonawca na piśmie udowodni, że wynika to z przyczyn nieleżących po jego stronie.
2. Odstąpienie od umowy w przypadku określonym w ust. 1 pkt 2 i 3 przez Zamawiającego poprzedzone zostanie co najmniej 3 – krotnym upomnieniem Wykonawcy na piśmie (art. 491 i następane Kodeksu Cywilnego stosuje się).
3. W przypadku odstąpienia od umowy na podstawie ust. 2 nie będą przysługiwały Wykonawcy żadne inne roszczenia poza roszczeniem o zapłacenie za rzeczy już dostarczone Zamawiającemu.
4. W przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z winy Wykonawcy, kary umowne określone w § 10 ust. 4 obowiązują.
5. Wykonawca ma prawo do odstąpienia od umowy za 1 – miesięcznym wypowiedzeniem w przypadku zmiany stawki podatku VAT z 8% na 23%.

§ 12

Zmiana stron umowy oraz podwykonawstwo

1. Wykonawca nie może powierzyć wykonania zamówienia podwykonawcy w zakresie innym niż wskazany przez Wykonawcę w złożonej w postępowaniu ofercie.
2. Jeżeli Wykonawca zamierza zmienić lub zrezygnować z podwykonawcy, a podmiot ten zobowiązał się do udzielenia Wykonawcy swoich zasobów na zasadach określonych w art. 22a ust. 1 Ustawy – w celu wykazania spełnienia warunków udziału w postępowaniu – zobowiązany jest poinformować o tym fakcie Zamawiającego w ciągu 5 dni od wypowiedzenia umowy z dotychczasowym podwykonawcą, z jednoczesnym wykazaniem iż proponowany nowy (inny) podwykonawca lub Wykonawca samodzielnie spełnia warunki udziału w postępowaniu w stopniu nie mniejszym niż w ogłoszeniu i SIWZ.
3. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność za działania lub zaniechania osób, którym zleca wykonanie części lub całości przedmiotu umowy. W razie naruszenia przez Wykonawcę ust. 1 Zamawiającemu

przysługuje prawo odstąpienia od umowy ze skutkiem natychmiastowym oraz żądania kary umownej określonej w § 10 ust. 3.

4. Powierzenie wykonania części zamówienia podwykonawcom nie zwalnia Wykonawcy z odpowiedzialności za należyte wykonanie zamówienia objętego niniejszą umową.

§ 13

Postanowienia końcowe

1. Umowa obowiązuje przez okres **od dnia r. do dnia 31.08.2019 r.**
2. W przypadku, gdy Zamawiający nie zamówi w okresie obowiązywania niniejszej umowy, całości przedmiotu zamówienia, okres obowiązywania umowy może ulec przedłużeniu do czasu całkowitego zrealizowania umowy, nie dłużej jednak niż na okres 2 miesięcy, z zastrzeżeniem § 3 ust. 3 niniejszej umowy.
3. W przypadku zrealizowania wartości umowy określonej w § 3 ust.1, umowa wygasa.
4. W razie zaistnienia 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. W takim przypadku Wykonawca może żądać wyłącznie wynagrodzenia należnego z tytułu wykonania części umowy.
5. Wszelkie spory, jakie mogą powstać w związku z realizacją umowy będą rozpatrywane przez sąd właściwy miejscowo dla Zamawiającego.
6. Umowa zostaje sporządzona w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.
7. W zakresie nieuregulowanym niniejszą umową zastosowanie mają przepisy prawa polskiego, w szczególności Kodeksu cywilnego oraz ustawy – Prawo zamówień publicznych.

Integralną część umowy stanowi oferta Wykonawcy wraz z formularzem cenowym oraz Zasady użyczenia glukometrów/parowników¹ – Załącznik nr 1.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

Zasady użyczenia glukometrów/parowników*

§ 1

Wykonawca zobowiązuje się użyczyć Zamawiającemu 50 szt. kompatybilnych glukometrów wraz z instrukcją obsługi/parowniki wyposażone w złącza kompatybilne z aparatami do znieczulania posiadanymi przez Zamawiającego*, wykorzystywane podczas świadczeń medycznych z zastosowaniem towaru, zakupionego na podstawie Umowy nr/ZP/18 z dnia na dostawę w/w asortymentu dla Wojewódzkiego Szpitala im. Zofii z Zamoyskich Tarnowskiej w Tarnobrzegu – Pakiet -

§ 2

Glukometry/parowniki* przez cały czas trwania umowy są własnością Wykonawcy.

§ 3

1. Wykonawca użyczy glukometry/parowniki* Zamawiającemu na podstawie protokołu odbioru podpisanego przez osoby upoważnione do reprezentowania Zamawiającego w tym zakresie.
2. Wykonawca jest zobowiązany do przeszkolenia pracowników Zamawiającego do prawidłowego korzystania z glukometrów/parowników*.
3. Uszkodzenia i usterki przedmiotu niniejszych zasad użyczenia spowodowane przez Zamawiającego w skutek użytkowania go w sposób sprzeczny z przeznaczeniem lub przeszkoleniem pracowników, użytkujących glukometry/parowniki*, będą usuwane przez Wykonawcę na koszt Zamawiającego, po uprzednim uzgodnieniu zakresu i kosztów usunięcia usterek.
4. Wykonawca dostarczy glukometry/parowniki* do Zamawiającego razem z pierwszą dostawą przedmiotu zamówienia.
5. Po okresie obowiązywania Umowy nr/ZP/18 z dnia, Zamawiający rozliczy się z Wykonawcą poprzez remanent końcowy potwierdzony przez obie strony.
6. Wykonawca ustala wartość glukometrów/parowników w wysokości zł. netto, zł. brutto.

§ 4

1. Zamawiający zobowiązany jest używać glukometrów/parowników* zgodnie z jego przeznaczeniem.
2. Zamawiający nie będzie dokonywał żadnych napraw, zmian ani trwale demontował jakichkolwiek części glukometrów/parowników*. Wykonawca ponosi pełną odpowiedzialność względem Zamawiającego i osób trzecich za szkody powstałe w związku z wadami użyczonych glukometrów, jak również za szkody powstałe w związku z niewykonaniem lub nienależytym wykonaniem niniejszych zasad użyczenia glukometrów/parowników*.
3. Wykonawca ma prawo do kontrolowania prawidłowości używania glukometrów/parowników* przez Zamawiającego. W przypadku naruszenia przez Zamawiającego zasad, o których mowa w § 2 i § 4 ust. 1 zasad użyczenia glukometrów/parowników*, Wykonawca ma prawo rozwiązać umowę ze skutkiem natychmiastowym.
4. Zamawiający ponosi odpowiedzialność za działania własne powodujące nieprawidłowe używanie lub uszkodzenie, zniszczenie, utratę. W takim przypadku Wykonawca ma prawo żądać od Zamawiającego, zapłaty kwoty, stanowiącej równowartość glukometrów/parowników*.
5. Zmiana miejsca użytkowania glukometrów/parowników* jest możliwa za zgodą Wykonawcy na piśmie.

§ 5

1. Wykonawca zobowiązuje się do bezpłatnych napraw użyczonych glukometrów/parowników* wynikających z ich normalnego używania w terminie 2 dni od zgłoszenia potrzeby dokonania naprawy.

* niepotrzebne skreślić

Oznaczenie sprawy: Wsz – II.4.291.37.2018

W przypadku braku możliwości dokonania naprawy w tym terminie, Wykonawca ma obowiązek dostarczyć takie same glukometry/parowniki* zamienne na czas potrzebny do zakończenia naprawy.

§ 6

5. Zawiadomienia dotyczące niniejszych zasad dokonywane będą w formie pisemnej i doręczane drogą pocztową lub drogą mailową przy wykorzystaniu poniższych adresów elektronicznych:
Zamawiający: Wykonawca:
6. Osobami upoważnionymi do realizacji niniejszych zasad ze strony Zamawiającego jest:
.....
7. Osobami upoważnionymi do realizacji niniejszych zasad ze strony Wykonawcy jest:
.....

Zamawiający

Wykonawca