

-PROJEKT-
Umowa nrU/ZP/202....

Zawarta w dniu roku w Krakowie pomiędzy:

Szpitałem Specjalistycznym im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o.

os. Złotej Jesieni 1, 31 – 826 Kraków,
KRS 0000352784, NIP 6783105119,
reprezentowaną przez :

Prezesa Zarządu Spółki – Artura Asztabskiego,

dalej jako „NABYWCA”

a

.....
dalej jako „SPRZEDAWCA”.

Umowę zawarto w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z ustawą z dnia 11 września 2019 roku - Prawo zamówień publicznych.

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem niniejszej umowy jest sukcesywna sprzedaż wymienionych w **załączniku nr 1** do umowy produktów leczniczych [**Pakiet nr ...**], wraz z ich dostarczeniem do Apteki Szpitalnej, do siedziby Nabywcy (Kraków, os. Złotej Jesieni 1), w ilości / liczbie i za cenę określoną w tym załączniku.
2. Sprzedawca zobowiązuje się dostarczyć wymienione w załączniku nr 1 produkty lecznicze z zamówień składanych emailem, **przez okres 12 miesięcy** od daty zawarcia umowy.
3. Każdorazowo w zamówieniu podawana będzie dawka i liczba zamawianego produktu leczniczego w poszczególnych pozycjach.
4. Nabywca może zrezygnować z części zamówienia, jeżeli z uwagi na okoliczności niezależne od Nabywcy, jego realizacja nie leży w interesie publicznym, przy czym łączna wartość zamówionego asortymentu będzie nie mniejsza niż:
 - 10% wartości umowy wskazanej w §1 ust. 5 – dotyczy pakietu 13,
 - 20% wartości umowy wskazanej w §1 ust. 5 – dotyczy pakietu 12,
 - 30% wartości umowy wskazanej w §1 ust. 5 – dotyczy pakietu 1-11, 14-22,Gdy przedmiotem zamówienia są programy lekowe lub chemioterapia, tj. w zakresie Pakietu nr 23,24,25-32. Nabywca nie gwarantuje odbioru towaru, gdyż zamówienie w tym pakiecie stanowi jedynie zabezpieczenie dostępności towaru dla potrzeb Nabywcy. W przypadku braku realizacji całości Umowy, Sprzedawcy nie przysługuje roszczenie o dostawę niezamówionego asortymentu.
5. Wartość netto przedmiotu umowy wynosi: PLN, plus podatek Vat %, tj. wartość brutto: PLN (słownie:), płatne zgodnie z § 5 umowy, po dostarczeniu zamówionego produktu leczniczego, potwierdzonego przez Aptekę Szpitalną.
6. Podana wartość brutto zawiera: wartość produktów leczniczych, podatek VAT, cło (jak występuje), koszty transportu i ubezpieczenia do Nabywcy.
7. Ceny i nazwy na fakturze muszą odpowiadać cenom i nazwom ujętym w załączniku nr 1 do umowy.
8. Ceny na fakturze będą rozbite na poszczególne pozycje dostarczonych produktów leczniczych z wyszczególnionym podatkiem VAT.
9. Sprzedawca zobowiązuje się do zagwarantowania stałości cen przez cały okres obowiązywania umowy. Zmiana podatku VAT następuje z mocy prawa – w takim przypadku kwota netto pozostaje bez zmian, kwota brutto ulega odpowiedniej zmianie.

10. W przypadku zmiany cen urzędowych, lub na listach refundacyjnych NFZ, Sprzedawca zobowiązany jest uwzględnić je od dnia obowiązywania nowych cen. Korekta cen, w przypadku obniżenia cen urzędowych, nie ma zastosowania, jeśli w ramach umowy produkt leczniczy oferowany jest po cenie niższej.
11. W przypadku zaprzestania produkcji lub braku produktu leczniczego na rynku polskim Sprzedawca zobowiązany jest niezwłocznie przedstawić dokument potwierdzający ten fakt od producenta i powiadomić o tym fakcie Nabywcę. Jednocześnie Sprzedawca zobowiązany jest dostarczyć zamiennik danego produktu leczniczego, po wcześniejszym uzgodnieniu z Kierownikiem Apteki Szpitalnej. Cena zamiennika nie może być wyższa od ceny produktu leczniczego podanego w załączniku nr 1 do umowy. W przypadku braku zamiennika lub zaprzestania jego produkcji umowa ulega rozwiązaniu, w części niemożliwej do zrealizowania przez Wykonawcę.
12. W przypadku prowadzenia promocji w stosunku do innych odbiorców produktów leczniczych objętych umową, Sprzedawca zobowiązany jest objąć promocją produkty lecznicze z niniejszej umowy.
13. Ilości poszczególnych produktów leczniczych określonych w opisie przedmiotu zamówienia mają charakter szacunkowy. Nabywca zastrzega sobie możliwość zmniejszenia przyjętych w umowie ilości i częstotliwości dostaw stosownie do swoich potrzeb.
14. Niewykonanie przez Nabywcę umowy w zakresie do: 90% (dot. pakietu: 13), 80% (dot. Pakietu: 12), 70% (dot. Pakietu: 1-11, 14-22) łącznej ceny brutto nie wymaga podania przyczyn i nie stanowi podstawy jego odpowiedzialności z tytułu niewykonania lub nienależytego wykonania umowy. W przypadku gdy przedmiotem zamówienia są programy lekowe / chemioterapia (dotyczy Pakietu: 23, 24, 25-32) Nabywca nie gwarantuje realizacji Umowy, gdyż wyszczególniony w tych przypadkach produkt leczniczy stanowi jedynie zabezpieczenie jego dostępności dla potrzeb Nabywcy.

§ 2.

TERMIN DOSTARCZENIA

1. Sprzedawca zobowiązuje się dostarczyć produkty lecznicze wraz z fakturą do siedziby Nabywcy w Krakowie (os. Złotej Jesieni 1) na własny koszt i ryzyko, w terminie do 3 dni roboczych od daty złożenia zamówienia potwierdzonego e-mailem.
2. W przypadku dostarczenia produktu leczniczego „na ratunek życia” - tzw. w trybie pilnym, Sprzedawca zobowiązany jest dostarczyć produkt leczniczy w jak najkrótszym czasie uzgodnionym z Apteką Szpitalną, jednak nie dłuższym niż w ciągu 24 godzin od daty złożenia zamówienia e-mailem.

§ 3.

1. Dostarczenie, o którym mowa w § 2 ust. 1 musi być dokonane jednorazowo zgodnie ze złożonym zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym asortymentowym **(w godzinach 7:30 -12:00 (dot. pakietów 1-30 oraz 32) / 7:30-14:00 (dot. pakietu 31))**. Zamówienia nie mogą być dzielone. Jeżeli dostarczenie przypadnie w dzień ustawowo wolny od pracy lub sobotę, dostarczenie produktów leczniczych nastąpi w terminie pierwszego dnia roboczego następującego po tych dniach.
2. Niedostarczenie faktury wraz z produktami leczniczymi lub podzielenie zamówienia spowoduje obciążenie Sprzedawcy karami pieniężnymi, o których mowa w § 8 ust.1a).
3. Na Sprzedawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty produktów leczniczych aż do chwili potwierdzenia odbioru przez Nabywcę.
4. Produkty lecznicze powinny być wniesione do Apteki Szpitalnej Nabywcy i rozładowane. Odbioru produktów leczniczych dokonywać będzie osoba upoważniona przez Kierownika Apteki Szpitalnej.
5. Dopuszcza się maksymalnie 2 numery serii danego produktu leczniczego dla jednego zamówienia.
6. W przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przy użyciu podwykonawcy, Sprzedawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania podwykonawcy tak, jak za własne działania, uchybienia i zaniedbania w tym za przestrzeganie przez podwykonawcę wymogu określonego w ust. 3.
7. Produkty lecznicze dostarczane będą do Nabywcy zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (tj. z dnia 24.05.2022 r. Dz. U. z 2022 r. poz. 1287) (odpowiednia temperatura udokumentowana wskaźnikiem temperatury).

8. W przypadku konieczności zwrotu zakupionych produktów leczniczych Sprzedawcy, Nabywca udostępni Sprzedawcy kopię rejestru warunków przechowywania produktów leczniczych w aptece, od dnia dostarczenia do dnia zwrotu produktów leczniczych.
9. W przypadku programów lekowych, gdy produkt leczniczy zostanie zamówiony indywidualnie dla danego pacjenta, gdy pacjent nie kwalifikuje się do podania produktu leczniczego, Nabywca zastrzega sobie prawo zwrotu produktu leczniczego do 7 dni, przy zachowaniu zapisów § 3 ust. 8.
- 10. Zamawiający dokonuje utylizacji zużytych fiolek, opakowań i ulotek Produktu WYŁĄCZNIE po uzyskaniu zlecenia od Wykonawcy, na podstawie przesłanego protokołu zużycia/utylizacji załącznik nr 2 część A.**
- 11. Utylizacja zużytych fiolek, opakowań i ulotek Produktu nastąpi zgodnie z wewnętrzną procedurą utylizacyjną Zamawiającego.**
- 12. Zamawiający potwierdza Wykonawcy przekazanie odpadów do utylizacji w protokole utylizacyjnym załącznik nr 2 część B**
- 13. Z ramienia Zamawiającego osobą odpowiedzialną za prawidłowe przeprowadzenie procesu utylizacji jest (Pielęgniarka Oddz. Neurologii), numer telefonu, adres e-mail i, numer telefonu, adres e-mail**

§ 4.

DOKUMENTY ZWIĄZANE Z DOSTARCZENIEM

1. Wszystkie dokumenty winny być wystawione przez Sprzedawcę w języku polskim. W przypadku dostarczenia oryginalnych dokumentów producenta zagranicznego, muszą one posiadać tłumaczenia na język polski.
2. Sprzedawca dostarczy charakterystyki produktów leczniczych, stanowiących przedmiot zamówienia, na żądanie Nabywcy w terminie do 3 dni od dnia zgłoszenia zapotrzebowania na ww. dokumenty.
3. Sprzedawca w przypadku, gdzie przedmiotem zamówienia są cytostatyki, wraz z realizacją pierwszego zamówienia, dostarczy dokumenty określające:
 - dla substancji suchych – masy substancji czynnej i masy dodatków;
 - dla roztworów i koncentratów – gęstości.

§ 5.

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność dokonywana będzie w terminie 30 dni od daty otrzymania prawidłowo wystawionej faktury, na rachunek bankowy Sprzedawcy. W przypadku gdy termin płatności przypadnie w dzień ustawowo wolny od pracy lub sobotę, płatność nastąpi w pierwszym dniu roboczym następującym po tych dniach.
2. W przypadku nieterminowej zapłaty wynagrodzenia (lub jego części), Sprzedawca może naliczać odsetki ustawowe za opóźnienie w transakcjach handlowych (wg Ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych z dn. 08.03.2013 Dz.U. z 2013 poz. 403 ze zm.) za każdy dzień opóźnienia w zapłacie.
3. Sprzedawcy przysługuje płatność tylko z tytułu faktycznie zrealizowanego zamówienia.
4. Sprzedawca oświadcza, że numer rachunku rozliczeniowego, jest zgłoszony do właściwego organu podatkowego i widnieje w wykazie, o którym mowa w art. 96b ust. 1 Ustawy z dn. 11.03.2004 r. o podatku od towarów i usług. Sprzedawca zobowiązuje się również do niezwłocznego informowania Nabywcy o wszystkich zmianach jego numeru rachunku bankowego w trakcie trwania Umowy, tj. zmiany numeru rachunku bankowego lub wykreślenia go z ww. wykazu przez organ podatkowy, najpóźniej w ciągu 2 dni od zaistnienia tego zdarzenia (jeżeli dotyczy).
5. Nabywca ma prawo w terminie płatności, o którym mowa powyżej zweryfikować ujawnienie w Wykazie prowadzonym przez Szefa KAS wskazanego przez Sprzedawcę numeru rachunku bankowego, o którym mowa powyżej. Jeżeli wskazany przez Sprzedawcę rachunek bankowy nie będzie istniał w Wykazie na dzień zlecenia przelewu, Nabywca ma prawo do zapłaty należności na wybrany przez Nabywcę inny rachunek bankowy Sprzedawcy, który widnieje w Wykazie. W przypadku, jeśli w Wykazie nie będzie żadnego rachunku bankowego sprzedawcy, wtedy Nabywca przekazuje środki na rachunek bankowy wskazany przez Sprzedawcę na wystawionej fakturze pomimo jego braku

w Wykazie, pod rygorem ujemnych skutków finansowych określonych w art. 117ba § 3 ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. - Ordynacja podatkowa (Dz.U. z 2021 r. poz. 1540 z późn. zm.).

§ 6.

Sprzedawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości realizacji zamówień w okresie obowiązywania umowy.

§ 7.

TERMIN WAŻNOŚCI

1. Sprzedawca gwarantuje, że produkty lecznicze są wolne od wad i posiadają wymagane prawem świadectwa. Termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy od daty dostarczenia (uwaga: dla produktów do żywienia dojelitowego i doustnego Nabywca dopuszcza datę ważności krótszą niż 12 miesięcy, jednak nie krótszą niż 6 miesięcy).
2. W przypadku dostarczenia produktu leczniczego wadliwego lub niezgodnego z fakturą, Nabywca sporządzi na tę okoliczność protokół i powiadomi Sprzedawcę. Sprzedawca zobowiązuje się, po uzgodnieniu z Apteką Szpitalną w możliwie najkrótszym czasie, ale nie dłuższym niż 5 dni roboczych dokonać wymiany produktu leczniczego na pełnowartościowy pod rygorem nie uiszczenia zapłaty za zamawianą partię produktu leczniczego.

§ 8.

KARY

1. Za niewykonanie lub niewłaściwe wykonywanie Umowy (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Nabywca) lub uchybienie terminom, o których mowa w niniejszej Umowie (bez względu na przyczynę, z wyłączeniem okoliczności, za które wyłączną odpowiedzialność ponosi Nabywca), Nabywca jest uprawniony do żądania od Sprzedawcy zapłaty na swoją rzecz kar umownych, na podstawie art. 483 Kodeksu Cywilnego w nw. przypadkach:
 - a) w razie uchybienia terminowi w dostarczeniu produktu leczniczego (w tym na podstawie zamówienia w trybie pilnym) lub dostarczenia niezgodnie z zamówieniem (w tym podzielenie zamówienia na części), w wysokości 4 % wartości brutto zamówienia, którego dotyczy uchybienie, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki lub dostarczeniu niezgodnie z zamówieniem,
 - b) w razie wcześniejszego rozwiązania umowy lub odstąpienia od niej z przyczyn zawinionych, leżących po stronie Sprzedawcy, zobowiązany jest on do zapłaty na rzecz Nabywcy kary umownej, w wysokości 30% wartości brutto pozostałej do wykonania umowy,
 - c) w razie dostarczenia produktu leczniczego niezgodnie z § 3 ust. 1-7 nin. umowy, Sprzedawca zostanie obciążony karą w wysokości 4 % wartości brutto zamówienia, którego dotyczy uchybienie, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,
 - d) w razie niedostarczenia dokumentów (w tym wymaganych tłumaczeń na język polski), o których mowa w § 4 – w wysokości 10 % wartości brutto pierwszego zamówienia, za każdy kalendarzowy dzień zwłoki,
 - e) w przypadku niedokonania zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom z tytułu zmiany wysokości wynagrodzenia, o której mowa w § 11 ust. 6 Umowy Sprzedawca zobowiązany jest do zapłaty na rzecz Nabywcy kary umownej – w wysokości 0,1% wynagrodzenia umownego brutto, za przypadek naruszenia.
2. Sprzedawca oświadcza, że wyraża zgodę na potrącanie wierzytelności należnych z tytułu kar umownych z wierzytelności Sprzedawcy przysługującymi Sprzedawcy wobec Nabywcy.
3. Strony uzgadniają, że kary umowne przewidziane w niniejszej Umowie podlegają sumowaniu i potrącane będą z jakiegokolwiek wierzytelności przysługującej Sprzedawcy w stosunku do Nabywcy, a gdyby okazało się to niemożliwe, Sprzedawca zobowiązany jest do zapłaty kar umownych na rachunek bankowy Nabywcy w okresie 7 dni od dnia otrzymania (w tym e-mail) noty obciążeniowej lub wezwania do zapłaty kar umownych. Łączna wysokość kar umownych naliczonych na rzecz Sprzedawcy nie może przekraczać 40% wynagrodzenia.
4. W przypadku gdy szkoda poniesiona przez Nabywcę przekroczy wysokość zastrzeżonej na tę okoliczność kary umownej, Nabywca jest uprawniony do dochodzenia odszkodowania na zasadach ogólnych.

§ 9.

1. Nabywcy przysługuje prawo do odstąpienia od umowy, jeżeli Sprzedawca realizuje umowę w sposób niezgodny z warunkami określonymi przez Nabywcę i postanowieniami niniejszej umowy. Nabywcy przysługuje prawo odstąpienia od umowy w terminie 7 dni kalendarzowych od daty powzięcia wiadomości o zaistnieniu okoliczności, o których mowa w pierwszym zdaniu.
2. Odstąpienie od umowy przez Nabywcę ma skutek na przyszłość i nie umniejsza żadnych uprawnień Nabywcy z tytułu umowy (w tym uprawnienia do naliczenia kar umownych, także za opóźnienia w wykonywaniu przedmiotu umowy, jego nie wykonaniu lub nienależytem wykonaniu).

§ 10.

1. Umowa została zawarta do dnia
2. Oprócz przypadków określonych w Kodeksie cywilnym Nabywca może odstąpić od umowy w razie wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym. Odstąpienie od umowy w tym przypadku powinno nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach.
3. Nabywcy przysługuje prawo rozwiązania umowy z powodu trudności finansowych, w terminie 14 dni od daty powzięcia wiadomości o przesłance uprawniającej do jej rozwiązania.

§ 11.

1. Zakazuje się zmian postanowień umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru Sprzedawcy z zastrzeżeniem zapisów ust. 2-5 niniejszego paragrafu.
2. Nabywca przewiduje możliwość dokonania zmian postanowień zawartej umowy w zakresie:
 - a. terminu wykonania umowy, w szczególności w związku z zaistnieniem odpowiednio udokumentowanych przez Sprzedawcę okoliczności od niego niezależnych,
 - b. zmniejszenia ceny jednostkowej poszczególnych produktów leczniczych, określonych w umowie - w przypadku zaistnienia okoliczności wynikających z funkcjonowania rynku, w szczególności zmniejszenia ceny zbytu, rabat czy upust,
 - c. zmiany ceny produktów leczniczych objętych umową - w przypadku produktów leczniczych objętych ich refundacją na podstawie decyzji administracyjnej, z której wynika zmiana dotychczasowej ceny,
 - d. zmiany ceny brutto produktów leczniczych w przypadku zmiany stawki VAT,
 - e. przedmiotu umowy w szczególności w związku z zaprzestaniem produkcji lub dystrybucji pod warunkiem zaoferowania produktu leczniczego o parametrach równorzędnych lub wyższych,
 - f. osób kluczowych do realizacji umowy oraz osób reprezentujących Strony z uwagi na niezależne do Stron okoliczności (tj. choroba, wypadki losowe, nieprzewidziane zmiany organizacyjne),
 - g. danych teleadresowych Stron zapisanych w umowie,
 - h. wydłużenia terminu obowiązywania umowy do czasu wyczerpania kwoty wynagrodzenia określonej w §1 ust. 5 umowy.
3. Nabywca dopuszcza również zmianę w przypadku zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia. Poziom zmiany ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia uprawniający Strony Umowy do żądania zmiany wynagrodzenia ustala się na 25 % w stosunku do poziomu cen tych samych materiałów lub kosztów z dnia zawarcia umowy. Początkowy termin ustalenia zmiany wynagrodzenia ustala się na dzień zaistnienia przesłanki w postaci wzrostu wynagrodzenia ceny materiałów lub kosztów związanych z realizacją zamówienia o 25 %.
4. W przypadku zaistnienia przesłanki będącej podstawą zmiany wynagrodzenia, określa się następujące okresy, w których Sprzedawca może zwrócić się w formie pisemnej do Nabywcy o zmianę wynagrodzenia: po upływie 6 miesięcy licząc od dnia zawarcia Umowy, przy czym zmiana wynagrodzenia nie może być dokonywana częściej niż co sześć miesięcy.
5. Wysokość zmiany wynagrodzenia będzie ustalona w oparciu o wskaźnik zmiany ceny materiałów lub kosztów ogłaszany w komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego. Maksymalna łączna wartość zmiany wynagrodzenia, jaką dopuszcza Nabywca w efekcie zastosowania postanowień o zasadach wprowadzania zmian wysokości wynagrodzenia stanowi 10% wynagrodzenia brutto, o którym mowa w § 1 ust. 5.

6. W przypadku gdy Sprzedawca realizuje przedmiot Umowy z pomocą podwykonawców, w sytuacji zmiany wynagrodzenia opisanej ust. 3 - 5 niniejszego paragrafu, Sprzedawca zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego podwykonawcy, z którym zawarł Umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom cen materiałów lub kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki: (i) przedmiotem Umowy są dostawy; (ii) okres obowiązywania Umowy przekracza 6 miesięcy.
7. W przypadku trudności finansowych Nabywcy, Strony mogą zmienić umowę zmniejszając liczbę / ilość zamówionych produktów leczniczych.
8. Powyższe zmiany nie mogą być niekorzystne dla Nabywcy.
9. Nabywca dopuszcza również możliwość zmiany zapisów umowy w przypadku zmiany obowiązujących przepisów prawa.
10. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.

§ 12

Bezpieczeństwo Informacji, Poufność

1. Sprzedawca oświadcza i potwierdza, że zapoznał się i przeanalizował treść załączników stanowiącą integralną część umowy, udostępnionych przez Nabywcę na stronie internetowej tj. www.szpitalrydygier.pl, a to: Zasady związane z bezpieczeństwem informacji obowiązujące Dostawców (Sprzedawców) Szpitala Specjalistycznego im. Ludwika Rydygiera w Krakowie Sp. z o.o. oraz z Informacją o Przetwarzaniu Danych Osobowych i nie zgłasza oraz nie zgłosił do nich żadnych zastrzeżeń oraz że zna wynikające z nich wymagania w zakresie wykonania przedmiotu umowy i zobowiązuje się przestrzegać zasad wynikających z tego dokumentu podczas realizacji umowy.
2. Sprzedawca zobowiązuje się przy wykonywaniu przedmiotu umowy do zachowania procedur i instrukcji obowiązujących w Szpitalu w tym m. in. spełniających wymagania normy PN-EN ISO/IEC 27001:2017.
3. Wszelkie dane udostępnione Sprzedawcy przez Nabywcę są nadal jego wyłączną własnością. Rozporządzenie nimi przez Sprzedawcę niewynikające z realizacji Umowy wymaga pisemnej pod rygorem nieważności zgody Nabywcy.
4. Sprzedawca zobowiązany jest zapewnić poufność informacji dotyczących Nabywcy uzyskanych w związku z realizacją umowy i nie ujawniać tych informacji bez uprzedniej pisemnej pod rygorem nieważności zgody Zamawiającego.
5. Sprzedawca zobowiązuje się wykorzystać dane wskazane w ust. 4 wyłącznie w celu należytego wykonania umowy.
6. Strony zobowiązują się do utrzymywania w tajemnicy i nieujawniania, niepublikowania, nieprzekazywania i nieudostępniania w żaden inny sposób osobom trzecim, jakichkolwiek danych o przedsiębiorstwach, transakcjach i klientach Stron, jak również:
 - a) informacji i danych dotyczących podejmowanych przez jedną ze Stron czynności w toku realizacji umowy,
 - b) informacji i danych stanowiących tajemnicę stron w rozumieniu ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji,
 - c) innych informacji prawnie chronionych, które to informacje uzyskują w trakcie lub w związku z realizacją umowy, bez względu na sposób i formę ich utrwalania lub przekazania."

§13.

1. Sprzedawca zobowiązany jest do świadczenia usługi zgodnie z niniejszą umową, SWZ oraz obowiązującymi w tym zakresie przepisami prawa (*sensu largo*).
2. W przypadku rozbieżności (np. interpretacyjnych) pomiędzy postanowieniami zawartymi w poszczególnych dokumentach lub rozbieżności pomiędzy dokumentami a przepisami prawa (*ius dispositivum*), Strony umowy przyjmują następującą hierarchię ważności norm i dokumentów:
 - a. przepisy prawa powszechnie obowiązującego (*sensu largo*);
 - b. umowa zawarta pomiędzy Sprzedawcą, a Nabywcą;
 - c. oferta Sprzedawcy;
 - d. Specyfikacja Warunków Zamówienia.

§ 14.

W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie odpowiednie przepisy Kodeksu cywilnego, o ile przepisy ustawy Prawo zamówień publicznych nie stanowią inaczej.

§ 15.

Ewentualne spory rozstrzygane będą przez sąd właściwy dla siedziby Nabywcy.

§ 16.

Sprzedawca nie może, bez pisemnej zgody Nabywcy, zbywać żadnych wierzytelności wynikających z niniejszej umowy, w tym również odsetek za zwłokę, przy czym Nabywca nie może odmówić zgody bez uzasadnionej przyczyny.

§ 17.

Umowę sporządzono w trzech jednobrzmiących egzemplarzach, jeden dla Sprzedawcy, dwa dla Nabywcy.

NABYWCA

SPRZEDAWCA

SPINRAZA 12 mg iniekcja z roztworem 1x
Formularz rozliczenia

A) Monitorowanie szklanej fiołki i pudełek kartonowych po zużytych produkcie leczniczym SPINRAZA (wypełnia pracownik szpitala, który uczestniczył w podaniu produktu leczniczego)

Po podaniu produktu leczniczego SPINRAZA pacjentowi proszę potwierdzić w poniższych polach, że szklana fiołka oraz kartonowe pudełko zostały umieszczone w pojemniku na odpadki przewidzianym do tego celu. Dla każdej zużytej sztuki produktu leczniczego proszę użyć nowego wiersza.

UWAGA: Tylko opakowania produktu leczniczego SPINRAZA mogą zostać umieszczone w pojemniku na odpady zapewnionym przez Biogen lub hurtownię farmaceutyczną. Igły lub odpady po innych produktach leczniczych nie mogą zostać umieszczone w pojemniku na odpady!

Jeśli zaznaczono "nie" proszę podać powód w polu "Uwagi".

Nazwa instytucji: _____

Okres monitorowania od _____ do _____

Położenie/data umieszczenia jako odpad:	Numer serii produktu (LOT):	Termin ważności:	Czy pudełko kartonowe zostało umieszczone w pojemniku na odpady?	Czy szklana fiołka została umieszczona w pojemniku na odpady?	Uwagi:	Podpis	Czy dostarczono pudełko kartonowe/fiołkę? Czy termin ważności/numer serii produktu (LOT) zgadzają się? (wypełnia pracownik hurtowni)	Nazwisko drukowanymi literami i podpis (wypełnia pracownik hurtowni)
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	

Położenie/data umieszczenia jako odpad:	Numer serii produktu (LOT):	Termin ważności:	Czy pudełko kartonowe zostało umieszczone w pojemniku na odpady?	Czy szklana fiolka została umieszczona w pojemniku na odpady?	Uwagi:	Podpis	Czy dostarczono pudełko kartonowe/fiolkę? Czy termin ważności/numer serii produktu (LOT) zgadzają się? (wypełnia pracownik hurtowni)	Nazwisko drukowanymi literami i podpis (wypełnia pracownik hurtowni)
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	
			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie	<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie			<input type="checkbox"/> tak <input type="checkbox"/> nie (uwaga)	

B) Odesłanie pojemnika zawierającego odpady

Nazwisko osoby przekazującej opakowanie (wypełnia szpital)
Nazwisko drukowanymi literami i podpis

Data przekazania

Nazwisko pracownika Szpitala,

Data odbioru

potwierdzającego przekazanie pojemnika do utylizacji wewnątrzszpitalnej
Nazwisko drukowanymi literami i podpis

Data przekazania do utylizacji:	Numer serii produktu (LOT):	Termin ważności:	Ilość opakowań danej serii:	Uwagi:	Podpis

Załącznik nr 2 część B do Umowy

Część B. Przekazanie do utylizacji

..... dane szpitala.....

.....

Nazwisko pracownika Szpitala,
potwierdzającego przekazanie pojemnika do utylizacji wewnętrzzszpitalnej
Nazwisko drukowanymi literami i podpis

Data odbioru

Data przekazania do utylizacji:	Numer serii produktu (LOT):	Termin ważności:	Ilość opakowań danej serii:	Uwagi:	Podpis