

L.p.	Przedmiot zamówienia	Kryterium jakościowe
1.	<p>Butelki do hodowli komórkowej</p> <ul style="list-style-type: none"> • Powierzchnia 75 cm², 250 mL • Z korkiem z filtrem • Grubość porów filtra 0,2 uM • Sterylne • Szyjka zygzakowata, • Drukowane pole podziałki i etykiety z boku (w skali 20-125 ml) • Polistyrenowe (PS), korek wykonany z PET • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne 	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Wysoka jakość materiału, z którego zostały wykonane butelki (do hodowli komórkowych)</u> • <u>Spełnienie poniższej specyfikacji:</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ Powierzchnia 75 cm², 250 mL ✓ Z korkiem z filtrem ✓ Grubość porów filtra 0,2 uM ✓ Sterylne ✓ Szyjka zygzakowata, ✓ Drukowane pole podziałki i etykiety z boku (w skali 20-125 ml) ✓ Polistyrenowe (PS), korek wykonany z PET ✓ Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów ✓ Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne
2.	<p>Płytki do hodowli komórkowej, 6-dołkowe</p> <ul style="list-style-type: none"> • z pokrywką pojedynczą z pierścieniami kondensacyjnymi • sterylne • wykonane z polistyrenu (PS) • z otworami wentylacyjnymi • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne 	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Wysoka jakość materiału, z którego zostały wykonane płytki (do hodowli komórkowych)</u> • <u>Spełnienie poniższej specyfikacji:</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ z pokrywką pojedynczą z pierścieniami kondensacyjnymi ✓ sterylne ✓ wykonane z polistyrenu (PS) ✓ z otworami wentylacyjnymi ✓ Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów ✓ Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne
3.	<p>Pipety serologiczne, poj. 5 ml,</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; • skalowane z podziałką o gradacji 0,1 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 2,5 ml; • znakowane granatowym paskiem poniżej filtra oraz granatowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne 	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Wysoka jakość materiału, z którego zostały wykonane pipety serologiczne (do hodowli komórkowych)</u> • <u>Spełnienie poniższej specyfikacji:</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ wykonane z polistyrenu; ✓ sterylizowane radiacyjnie; ✓ niepirogenne, nietoksyczne, ✓ jednorazowe, ✓ pakowane indywidualnie; ✓ z filtrem wykonanym z poliestru; ✓ skalowane z podziałką o gradacji 0,1 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 2,5 ml; ✓ znakowane granatowym paskiem poniżej filtra oraz granatowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; ✓ Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów ✓ Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne

4.	<p>Pipety serologiczne, poj. 25 ml, sterylne,</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; skalowane z podziałką o gradacji 0,1 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 10 ml; • znakowane pomarańczowym paskiem poniżej filtra oraz pomarańczowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne 	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Wysoka jakość materiału, z którego zostały wykonane pipety serologiczne (do hodowli komórkowych)</u> • <u>Spełnienie poniższej specyfikacji:</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ wykonane z polistyrenu; ✓ sterylizowane radiacyjnie; ✓ niepirogenne, nietoksyczne, ✓ jednorazowe, ✓ pakowane indywidualnie; ✓ z filtrem wykonanym z poliestru; skalowane z podziałką o gradacji 0,1 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 10 ml; ✓ znakowane pomarańczowym paskiem poniżej filtra oraz pomarańczowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; ✓ Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów ✓ Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne
5.	<p>Pipety serologiczne, poj. 10 ml</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; • skalowane z podziałką o gradacji 0,2 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 3 ml; • znakowane czerwonym paskiem poniżej filtra oraz czerwonym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne 	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Wysoka jakość materiału, z którego zostały wykonane pipety serologiczne (do hodowli komórkowych)</u> • <u>Spełnienie poniższej specyfikacji:</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ wykonane z polistyrenu; ✓ sterylizowane radiacyjnie; ✓ niepirogenne, nietoksyczne, ✓ jednorazowe, ✓ pakowane indywidualnie; ✓ z filtrem wykonanym z poliestru; ✓ skalowane z podziałką o gradacji 0,2 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 3 ml; ✓ znakowane czerwonym paskiem poniżej filtra oraz czerwonym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; ✓ Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów ✓ Nie-cytotoksyczne, bicompatybilne
6.	<p>Pipety serologiczne, poj. 50 ml</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; • skalowane z podziałką o gradacji 0,5 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 10 ml; • znakowane fioletowym paskiem poniżej filtra oraz fioletowym 	<ul style="list-style-type: none"> • <u>Wysoka jakość materiału, z którego zostały wykonane pipety serologiczne (do hodowli komórkowych)</u> • <u>Spełnienie poniższej specyfikacji:</u> <ul style="list-style-type: none"> ✓ wykonane z polistyrenu; ✓ sterylizowane radiacyjnie; ✓ niepirogenne, nietoksyczne, ✓ jednorazowe, ✓ pakowane indywidualnie; ✓ z filtrem wykonanym z poliestru; ✓ skalowane z podziałką o gradacji 0,5 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 10 ml;

	<p>paskiem Schellbacha wzdłuż skali;</p> <ul style="list-style-type: none">• Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów• Nie-cytotoksyczne, biekompatybilne	<ul style="list-style-type: none">✓ znakowane fioletowym paskiem poniżej filtra oraz fioletowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali;✓ Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów✓ Nie-cytotoksyczne, biekompatybilne
--	---	--

(pieczęć Wykonawcy)

FORMULARZ OFERTOWY

Dotyczy: Zapytania Ofertowego na. *dostawę plastików laboratoryjnych.*

OFERTĘ SKŁADA:

Nazwa Wykonawcy	
<u>wpisany do:</u>	<ul style="list-style-type: none">• <u>Rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy</u> pod nr KRS• <u>lub do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej</u>
NIP	
REGON	
Adres:	
Telefon:	
Fax:	
e-mail:	
Osoba do kontaktów: e-mail, telefon	
To małe/średnie przedsiębiorstwo	TAK/NIE* (odpowiednie skreślić)

II. OFERTA WYKONAWCY

My, niżej podpisani, niniejszym oświadczamy, co następuje: oferujemy, zgodnie z wymaganiami zawartymi w Zapytaniu Ofertowym (dalej: ZO) oraz postanowieniami projektu umowy wykonanie przedmiotu zamówienia za kwotę:

Wartość zamówienia:

L.p	Przedmiot zamówienia	Ilość szt.	Cena jednostkowa netto w PLN	Wartość netto pozycji asortymentowej (kol.3 x kol. 4)	Stawka podatku VAT [%]	Kwota podatku VAT	Wartość brutto pozycji asortymentowej
1.	2.	3.	4.	5.	6.	7.	8.
1.	<p>Butelki do hodowli komórkowej</p> <ul style="list-style-type: none"> • Powierzchnia 75 cm², 250 mL • Z korkiem z filtrem • Grubość porów filtra 0,2 µm • Sterylne • Szyjka zygzakowata, • Drukowane pole podziałki i etykiety z boku (w skali 20-125 ml) • Polistyrenowe (PS), korek wykonany z PET • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, biekompatybilne 	120					
2.	<p>Płytki do hodowli komórkowej, 6-dołkowe</p> <ul style="list-style-type: none"> • z pokrywką pojedynczą z pierścieniami kondensacyjnymi • sterylne • wykonane z polistyrenu (PS) • z otworami wentylacyjnymi • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, biekompatybilne 	200					
3.	<p>Pipety serologiczne, poj. 5 ml,</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z 	400					

	<ul style="list-style-type: none"> • poliestru; • skalowane z podziałką o gradacji 0,1 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 2,5 ml; • znakowane granatowym paskiem poniżej filtra oraz granatowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, biekompatybilne 						
4.	<p>Pipety serologiczne, poj. 25 ml, sterylne,</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; skalowane z podziałką o gradacji 0,1 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 10 ml; • znakowane pomarańczowym paskiem poniżej filtra oraz pomarańczowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, biekompatybilne 	400					
5.	<p>Pipety serologiczne, poj. 10 ml</p> <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; • skalowane z podziałką o gradacji 0,2 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 3 ml; • znakowane czerwonym paskiem poniżej filtra oraz czerwonym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; 	400					

	<ul style="list-style-type: none"> • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bikompatybilne 						
6.	Pipety serologiczne, poj. 50 ml <ul style="list-style-type: none"> • wykonane z polistyrenu; • sterylizowane radiacyjnie; • niepirogenne, nietoksyczne, • jednorazowe, • pakowane indywidualnie; • z filtrem wykonanym z poliestru; • skalowane z podziałką o gradacji 0,5 ml, ze skalą przedłużoną względem wartości maksymalnej o 10 ml; • znakowane fioletowym paskiem poniżej filtra oraz fioletowym paskiem Schellbacha wzdłuż skali; • Wolne od DNaz, RNaz, ludzkiego DNA, pirogenów • Nie-cytotoksyczne, bikompatybilne 	100					

RAZEM WARTOŚĆ ZAMÓWIENIA:

NETTO PLN:

BRUTTO PLN:

Oświadczamy, że w cenie naszej oferty zostały uwzględnione wszystkie koszty wykonania zamówienia.

III. Oświadczenia

1. Oświadczamy, że zapoznaliśmy się ze ZO i nie wnosimy do niego żadnych zastrzeżeń. Tym samym zobowiązujemy się do spełnienia wszystkich warunków zawartych w ZO.
2. Oferujemy termin płatności dni od daty otrzymania faktury
3. Oświadczamy, że akceptujemy projekt umowy. Jednocześnie zobowiązujemy się w przypadku wyboru naszej oferty podpisać umowę bez zastrzeżeń, w terminie i miejscu wyznaczonym przez Zamawiającego.
4. Termin realizacji zamówienia – do 14 dni od daty zawarcia umowy.

Miejsca wykonywania dostawy:

CENTRUM ONKOLOGII–INSTYTUT im. Marii Skłodowskiej – Curie w Warszawie,
ul. W.K. Roentgena 5 , 02-781 Warszawa.

5. Oświadczamy, że osoby bezpośrednio uczestniczące w realizacji zamówienia posiadają doświadczenie i kwalifikacje gwarantujące należyte i fachowe wykonywanie dostawy
6. Oświadczamy, że złożona oferta jest ważna przez 60 dni od dnia składania ofert.
7. Informujemy, że zamierzamy* / nie zamierzamy* powierzyć części zamówienia podwykonawcom (jeżeli TAK, należy wskazać w ofercie części zamówienia, których wykonanie zostanie powierzone podwykonawcom):

1)

2)

8. Informacje zawarte na stronach stanowią tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu art. 11 ust. 4 ustawy o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji i nie mogą być udostępniane przez Zamawiającego.
9. Oświadczam, że wypełniłem obowiązki informacyjne przewidziane w art. 13 lub art. 14 RODO¹⁾ wobec osób fizycznych, od których dane osobowe bezpośrednio lub pośrednio pozyskałem w celu ubiegania się o udzielenie zamówienia publicznego w niniejszym postępowaniu (jeśli nie dotyczy skreślić).

¹⁾ rozporządzenie 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).

10. Osobą/osobami upoważnionymi do reprezentowania naszej firmy przy ewentualnym podpisaniu umowy w sprawie udzielenia niniejszego zamówienia będą:

▪
/imię, nazwisko, pełniona funkcja/

11. Załącznikami do niniejszego formularza stanowiącymi integralną część oferty są:

1/.....

2/.....

../

.....
Miejscowość i data

.....
Czytelny podpis osób uprawnionych do składania
oświadczeń woli w imieniu Wykonawcy
lub pieczętka wraz z podpis

[pieczęć firmowa]

W Y K A Z DOSTAW

Dotyczy Zapytania Ofertowego – dostawa plastików laboratoryjnych

.....

.....

.....

(nazwa i adres Wykonawcy)

przedstawiam wykaz wykonanych dostaw, w okresie ostatnich trzech lat przed upływem terminu składania ofert:

L.p.	Przedmiot dostawy	Wartość brutto dostawy (PLN)	Termin realizacji dostaw		Podmiot, na rzecz którego dostawy zostały wykonane
			Data rozpoczęcia	Data zakończenia	

data.....

.....
czytelny podpis lub podpis z pieczęcią imienną osoby/osób
upoważnionej/upoważnionych do reprezentowania Wykonawcy

WZÓR UMOWY

zawarta w dniu2017 r. w Warszawie pomiędzy:

Centrum Onkologii - Instytutem im. Marii Skłodowskiej – Curie z siedzibą w Warszawie, adres : 02-034 Warszawa, ul. Wawelska 15B, wpisanym do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000144803, NIP 525-000-80-57, Regon 000288366, zwanym dalej „Zamawiającym”, w imieniu którego działa:

.....

a

.....

wpisaną do Rejestru Przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez pod nr KRS, Regon, NIP, o kapitale zakładowym *

przedsiębiorcą prowadzącym działalność gospodarczą pod firmą „.....”, wpisanym do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej, NIP, Regon, *

zwaną/zwanym dalej „Wykonawcą”, w imieniu którego działa:

1.
2.

Do umowy nie stosuje się ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych ze względu na wartość przedmiotu zamówienia na podstawie art. 4 pkt. 8 ustawy Prawo zamówień publicznych.*

§ 1 Przedmiot umowy

Wykonawca sprzedaje, a Zamawiający nabywa aparaturę/drobny sprzęt medyczny (określić nazwę i rodzaj), zwane dalej „towarem” (Pakiet nr ...), którego opis, ilość oraz cenę brutto i ceny jednostkowe określa załącznik do umowy.

§ 2 Obowiązki Wykonawcy

1. Wykonawca oświadcza, że towar będący przedmiotem umowy jest dobrej jakości, dopuszczony został do obrotu i do używania zgodnie z przepisami ustawy z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych .
2. Termin przydatności towaru do użytku nie może być krótszy niż 12 miesięcy od daty dostawy.
3. Towar opakowany będzie w odpowiednie opakowania jednostkowe i zbiorcze.
4. Towar dostarczony będzie Zamawiającemu na podstawie odrębnych zamówień częściowych
5. Wykonawca dostarczy towar Zamawiającemu na swój koszt do magazynu lub innego miejsca wskazanego przez Zamawiającego.
6. Wykonawca zobowiązany jest na fakturach umieścić numer umowy i ceny jednostkowe brutto towaru.

§ 3 Odbiór towaru

1. Odbiór towaru dokonywany będzie w miejscu określonym przez Zamawiającego. Wykonawcę reprezentuje przy dostawie osoba dostarczająca towar, a Zamawiającego upoważniony pracownik odbierający towar.
2. Dowodem dostawy towaru jest dokument podpisany przez osobę odbierającą towar w imieniu Zamawiającego, w którym potwierdzony będzie odbiór towaru oraz data odbioru.

§ 4 Zmiany ilości zamawianego towaru

1. W przypadku stwierdzenia przez Zamawiającego w okresie obowiązywania niniejszej umowy mniejszych potrzeb w zakresie ilości zamawianego towaru niż określone w Załączniku do niniejszej umowy, Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia maksymalnie o 20% ilości zamawianego towaru w stosunku do ilości określonych w załączniku do niniejszej umowy i z tego tytułu Wykonawcy nie przysługują żadne roszczenia.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmiany ilości w danej pozycji zamawianego towaru w ramach jednego pakietu, określonego w Załączniku nr... do niniejszej umowy do wysokości wynagrodzenia brutto danego pakietu oraz wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy, stosownie do potrzeb Zamawiającego stwierdzonych w trakcie okresu obowiązywania niniejszej umowy, przy zachowaniu następujących warunków:
 - 1) zmiany wynikają z potrzeb Zamawiającego, a konieczności ich wprowadzenia nie można było przewidzieć w chwili zawarcia niniejszej umowy,
 - 2) zmiany następują w obrębie jednego pakietu określonego w Załączniku do niniejszej umowy,
 - 3) zmiany nie powodują przekroczenia wartości wynagrodzenia brutto danego pakietu i wynagrodzenia brutto, określonego w § 5 ust. 1 niniejszej umowy.

§ 5 Cena towaru

1. Za dostarczony towar Zamawiający zapłaci Wykonawcy kwotę stanowiącą iloczyn cen jednostkowych określonych w załączniku do umowy i liczby/ilości dostarczonego towaru. Łączna wartość towaru będącego przedmiotem umowy nie może przekroczyć kwoty zł brutto (słownie złotych:)
2. Koszty dostawy, opakowania i ubezpieczenia wliczone są w cenę towaru.
3. Zapłata za dostarczony towar nastąpi przelewem w terminie 60 dni od dnia prawidłowo wystawionej i dostarczonej Zamawiającemu faktury VAT, na rachunek bankowy Wykonawcy wskazany w fakturze VAT.
4. Wykonawca dostarczy fakturę VAT do Kancelarii Zamawiającego w Warszawie ul. Roentgena 5 lub do Działu Księgowości Zamawiającego w Warszawie przy ul. Wawelskiej 15B.
5. Za datę zapłaty Strony przyjmują datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 6 Terminy dostaw

1. Dostawa nastąpi jednorazowo dodni od daty zawarcia umowy / następować będzie sukcesywnie*, w okresie miesięcy od daty zawarcia umowy bądź w przypadku nie zamówienia przez Zamawiającego całości towaru w tym terminie do czasu pełnego wykonania umowy, jednak nie dłużej niż przez okres 24 miesięcy z zastrzeżeniem postanowień § 4 ust 1.
2. Terminy dostaw, rodzaj i ilość towaru oraz inne szczegółowe warunki dostawy Zamawiający określi w zamówieniach przekazywanych Wykonawcy faxem na numer....., co najmniej nadni robocze przed terminem dostawy. Jeżeli dostawa wypadłaby w dniu wolnym od pracy

lub poza godzinami pracy Apteki Szpitalnej/magazynu* tj. w dniu roboczym po godz....., dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym przypadającym po wyznaczonym terminie. Do składania zamówień Zamawiający upoważnia pracownika, o którym mowa w § 3 ust. 2 umowy.

3. W przypadku gdy w okresie o którym mowa w ust. 1 Zamawiający nie zamówi towaru w łącznej wartości określonej w § 5 ust. 1, umowa wygasa w odniesieniu do tej części towaru, która nie została zamówiona przez Zamawiającego.
4. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w zamówieniu, Zamawiający może dokonać zastępczego zakupu towaru. Jeżeli cena zakupu zastępczego przewyższy cenę Wykonawcy określoną w niniejszej umowie, różnicę w cenie towaru zapłaci Wykonawca. Różnicę cen towaru, Zamawiający może potrącić z kolejnych płatności dla Wykonawcy.

§ 7 Wady dostawy i reklamacje

1. O stwierdzonych wadach ilościowych i jakościowych w dostarczonym towarze Zamawiający zawiadomi Wykonawcę niezwłocznie, nie później niż w terminie 7 dni od daty ich stwierdzenia.
2. Wykonawca jest zobowiązany do załatwienia reklamacji Zamawiającego w terminie 5 dni roboczych, liczonych od dnia jej otrzymania. W przypadku dostawy towaru wadliwego lub braków ilościowych w dostarczonym towarze, Wykonawca na własny koszt wymieni ten towar na wolny od wad lub uzupełni brakującą ilość towaru, w powyżej określonym terminie.
3. Zamawiającemu przysługuje prawo odmowy przyjęcia towaru w przypadku:
 - dostarczenia towaru niezgodnego z umową lub zamówieniem, w tym nie posiadającego określonego w umowie terminu przydatności do użycia,
 - dostarczenia towaru z opóźnieniem,
 - dostarczenia towaru w uszkodzonym opakowaniu lub transportowanego w nieodpowiednich warunkach (np. temperatura, światło)
4. W przypadku wystąpienia osoby trzeciej przeciwko Zamawiającemu z tytułu wad towaru, Zamawiający powiadomi niezwłocznie Wykonawcę, który przejmie zobowiązania wynikające za zgłoszonych roszczeń i ponosić będzie odpowiedzialność z tego tytułu.

§ 8 Kary umowne

1. W przypadku nie dostarczenia towaru w terminie określonym w umowie lub w zamówieniu, o którym mowa w § 6 ust. 2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1 % wartości brutto towaru nie dostarczonego w terminie za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
2. W przypadku nie dokonania wymiany towaru wadliwego na wolny od wad lub nieuzupełnienia brakującej ilości towaru w terminie określonym w § 7 ust. 2 Wykonawca zapłaci Zamawiającemu w wysokości 1 % wartości brutto zareklamowanego/brakującego towaru za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
3. W przypadku odstąpienia przez Zamawiającego od umowy z powodu nienależytego wykonania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę, Zamawiający ma prawo domagać się zapłaty tytułem kary umownej w wysokości 20 % wartości brutto niewykonanej części umowy.
5. Zamawiający może potrącać wymagalne kary umowne z należności za dostarczony towar, na podstawie noty obciążeniowej doręczonej Wykonawcy.
6. Zamawiający może dochodzić na zasadach ogólnych odszkodowania za szkodę, której wysokość przekracza zastrzeżone kary umowne.

§ 9 Odstąpienie od umowy

Zamawiający może odstąpić od umowy:

- 1) na podstawie art. 145 ustawy Prawo Zamówień Publicznych, składając Wykonawcy odpowiednie oświadczenie na piśmie;
- 2) w przypadku nienależytego wykonywania lub niewykonania umowy przez Wykonawcę z przyczyn zależnych od Wykonawcy, w tym w szczególności co najmniej dwukrotnego

niedostarczenia, co najmniej dwukrotnego dostarczenia towaru z opóźnieniem lub dostarczenia towaru o złej jakości.

3) W przypadku zmiany sposobu leczenia lub mniejszej liczby pacjentów, lub braku zgody NFZ na finansowanie kosztów zakupu towaru, czego nie można było przewidzieć przed zawarciem umowy.

§ 10 Zmiany treści umowy

1. Strony dopuszczają możliwość zmiany umowy w zakresie:
 - numeru katalogowego towaru przy zachowaniu jego parametrów;
 - nazwy towaru przy zachowaniu jego parametrów;
 - sposobu konfekcjonowania towaru,
 - liczby opakowań towaru,
 - zastąpienia towaru odpowiednikiem, w przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji, wycofania odczynnika z obrotu lub wstrzymania dystrybucji.
 - w sytuacji zastąpienia towaru odpowiednikiem, w przypadku zakończenia lub wstrzymania produkcji, wycofania towaru z obrotu lub wstrzymania dystrybucji, z zastrzeżeniem, że odpowiednik będzie posiadał parametry nie gorsze niż określone w specyfikacji istotnych warunków zamówienia.
 - zmiany ilości zamawianego towaru w ramach wartości i asortymentu określonego w niniejszej umowie, w przypadku zmiany potrzeb Zamawiającego. Zmiana może być dokonana w ramach pakietu.
2. Powyższe zmiany nie mogą skutkować wzrostem wartości umowy i być niekorzystne dla Zamawiającego.
3. Zmiana ceny towaru może nastąpić w przypadku:
zmian, w trakcie realizacji umowy, stawek podatku VAT, związanych z przedmiotem zamówienia, zmian wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej ustalonej na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r., o minimalnym wynagrodzeniu za pracę, oraz zmian zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne, jeżeli będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez Wykonawcę, nie wcześniej niż z dniem wejścia w życie przepisów, z których wynikają w/w zmiany,**
4. Każdorazowo przed wprowadzeniem zmiany wynagrodzenia netto/brutto, o której mowa w ust. 3, Wykonawca jest zobowiązany przedstawić Zamawiającemu na piśmie, wpływ zmian stawek podatku VAT, zmiany wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę oraz zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne na koszty wykonania zamówienia oraz propozycje nowego wynagrodzenia, potwierdzone powołaniem się na stosowne przepisy, z których wynikają w/w zmiany. Zmiana wynagrodzenia netto/brutto, o których mowa w niniejszym paragrafie następuje po uzyskaniu akceptacji Zamawiającego w formie aneksu do umowy**.
5. Strony dopuszczają zmianę cen jednostkowych towaru w przypadku zmiany wielkości opakowania przez producenta z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny określonej w umowie.
6. Zmiany ceny towaru z przyczyn określonych w ust. 3 – 5 dokonywana jest na podstawie aneksu do umowy na wniosek jednej ze Stron, w terminie do 14 dni od dnia dostarczenia wniosku.
7. W przypadku, kiedy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany ceny, z przyczyn określonych w ust. 3 - 5, dopuszczają możliwość rozwiązania umowy w całości lub w spornej części.

8. Zamawiającemu przysługuje prawo żądania obniżenia ceny zakupionego towaru do wysokości ceny promocyjnej ustalonej przez jego producenta. W przypadku nie uwzględnienia tego prawa przez Wykonawcę, Zamawiający może od umowy odstąpić.

§ 11 Klauzula poufności

1. Strony zobowiązują się do:
 - 1) zachowania w poufności wszelkich nieujawnionych do publicznej wiadomości informacji technicznych, technologicznych, organizacyjnych oraz innych informacji posiadających wartość gospodarczą udostępnianych wzajemnie w związku z niniejszą Umową;
 - 2) podjęcia wszelkich niezbędnych kroków dla zapewnienia, że żadna z osób otrzymujących informacje nie ujawni tych informacji, w całości jak i w części, stronom trzecim bez uzyskania uprzedniej zgody na piśmie od Strony, której informacja dotyczy. Strona, która otrzymuje informacje drugiej strony, odpowiada za osoby, którym te informacje zostają udostępnione jak za własne działanie lub zaniechanie, w szczególności ponosi odpowiedzialność za przestrzeganie postanowień ust. 1 pkt 1);
 - 3) ujawniania informacji o których mowa ust. 1 pkt 1) jedynie tym pracownikom, którym będą one niezbędne do wykonywania powierzonych im czynności i tylko w zakresie, w jakim odbiorca informacji musi mieć do nich dostęp dla celów realizacji Umowy;
2. Obowiązek zachowania poufności nie dotyczy informacji które:
 - 1) zostały podane do publicznej wiadomości w sposób nie stanowiący naruszenia niniejszej Umowy i innych przepisów powszechnie obowiązującego prawa;
 - 2) są znane Stronom z innych źródeł i nie naruszają postanowień niniejszej Umowy;
 - 3) zostaną ujawnione przez jedną ze Stron za uprzednią pisemną zgodą drugiej Strony;
 - 4) zostaną ujawnione przez jedną ze Stron ze względu na obowiązujące wymogi prawa lub zgodnie z prawomocnym orzeczeniem sądu lub prawomocną decyzją administracyjną.

§ 12 Obowiązek informacyjny

1. Administratorem danych osobowych Wykonawcy jest Centrum Onkologii-Instytut im. Marii Skłodowskiej-Curie z siedzibą w Warszawie .
2. Dane osobowe Wykonawcy przetwarzane będą w celu realizacji Umowy, na podstawie obowiązujących przepisów.
3. Dane osobowe Wykonawcy nie są i nie będą udostępniane innym odbiorcom poza przypadkami, gdy taki obowiązek wynika z powszechnie obowiązujących przepisów prawa lub została na to wyrażona zgoda Wykonawcy.
4. Dane osobowe Wykonawcy będą przechowywane przez okres 5 lat od dnia wykonania Umowy.
5. Wykonawca posiada prawo dostępu swoich danych osobowych oraz prawo ich sprostowania, usunięcia, ograniczenia przetwarzania, prawo do przenoszenia danych, prawo wniesienia sprzeciwu, o ile jest to zgodne z przepisami powszechnie obowiązującego prawa.
6. Wykonawca ma prawo wniesienia skargi do Prezesa Urzędu Ochrony Danych Osobowych) gdy uzna, iż przetwarzanie jego danych osobowych narusza przepisy powszechnie obowiązującego prawa.
7. Dane osobowe Wykonawcy nie będą przetwarzane w sposób zautomatyzowany w tym również w formie profilowania.

§ 13 Cesja

1. Wykonawca nie może przenieść praw i obowiązków wynikających z niniejszej umowy na osoby trzecie, bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego, w szczególności na podstawie umowy przelewu wierzytelności, umowy poręczenia, umowy zastawu ani żadnej innej podobnej umowy, wskutek której dochodzi do przeniesienia praw i obowiązków Wykonawcy na osobę trzecią, w tym do zarządzania i administrowania wierzytelnością Wykonawcy.

2. Czynność dokonana z naruszeniem ust. 1 jest nieważna.

§ 14 Postanowienia końcowe

1. Za dni robocze strony przyjmują dni od poniedziałku do piątku.
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Wszelkie spory wynikłe z niniejszej umowy podlegać będą rozstrzygnięciu sądu właściwego miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
4. W sprawach nie uregulowanych w niniejszej umowie zastosowanie znajdują przepisy prawa, w szczególności ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo Zamówień Publicznych, Kodeksu Cywilnego, ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

** niepotrzebne skreślić*

*- zapisy oznaczone * *nie mają zastosowania przy umowach na okres do 12 miesięcy*

Załączniki: