

UMOWA - projekt

Nr ZP 5/2018 – ZADANIE Nr

z dnia2018 r.

zawarta zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych pomiędzy:

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Opolu

z siedzibą przy ul. Kośnego 55, 45-372 Opole,

działającym na podstawie wpisu w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000009878,

w Sądzie Rejonowym w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy

zwanym dalej **Zamawiającym**, w imieniu którego działają:

Dyrektor – Iwona Rajca-Biernacka,

a

.....

wpisaną do Krajowego Rejestru Sądowego pod nr

NIP:

zwanym dalej **Wykonawcą**, w imieniu którego działają:

.....

została zawarta umowa treści następującej:

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa **odczynników**
2. Wszystkie odczynniki stanowiące przedmiot umowy muszą spełniać następujące wymagania:
 - a) pochodzić z bieżącej produkcji - termin przydatności do użycia odczynników wymienionych w zadaniach nr 1 – 7 (z wyjątkiem odczynników i krwinek, dla których warunki terminu ważności zostały określone dla poszczególnych pozycji w załącznikach 1B, 1C, 1D i 1G) - **nie krótszy niż 6 miesięcy od dnia dostawy** do Zamawiającego,
 - b) **dostarczane w jednej dostawie pochodzić z jednej serii**,
 - c) wygląd zewnętrzny odczynnika: brak zmętnienia, osadu, hemolizy,
 - d) dawać wyraźne reakcje (dodatnie, ujemne z odpowiednio dobranymi krwinkami czerwonymi),
 - e) nie mogą stanowić zagrożenia biologicznego dla osób wykonujących badania,
 - f) odczynniki płynne:
 - muszą być konfekcjonowane w przezroczystych, szklanych opakowaniach zaopatrzonych w zakrętkę z umieszczonym w niej szklanym zakraplaczem zakończonym gumową ssawką, chyba że treść w szczegółowym opisie przedmiotu zamówienia stanowi inaczej, zgodnie z zakresem pojemności opisanym w formularzach cenowych (zał. 1A-1G).
 - g) każde opakowanie jednostkowe musi zawierać czytelną etykietę z następującymi informacjami:
 - nazwa producenta,

- nazwa odczynnika,
 - numer serii,
 - data ważności,
 - oznakowanie CE, IVD,
 - ilość/pojemność/objętość,
 - opis warunków przechowywania, zabezpieczających przed uszkodzeniem np.: temperatura przechowywania itp.,
- h) jakość zaoferowanych odczynników musi być zgodna zaleceniami IHiT dotyczącymi ich aktywności i swoistości, reaktywności, mocy oraz miana, opisanymi w obwieszczeniu Ministra Zdrowia z dnia 09 czerwca 2017 r w sprawie wymagań dobrej praktyki pobierania krwi i jej składników, badania, preparatyki, przechowywania, wydawania i transportu dla jednostek organizacyjnych publicznej służby krwi. Wymóg nie dotyczy wyrobów nie umieszczonych w w/w publikacji.
- i) dana seria odczynników musi posiadać aktualne świadectwo kontroli jakości,
- j) w przypadku, gdy walidacja odczynników przeprowadzona przez Zamawiającego nie potwierdzi spełniania opisanych w załączniku 1A-1G wymagań, wykonawca zobowiąże się do poniesienia wszelkich kosztów związanych z wysłaniem i kontrolą odczynnika przeprowadzoną przez jednostkę nadrzędną.
- k) wykonawca zapewni odpowiednie warunki i temperaturę transportu, dostarczając Zamawiającemu przy każdej dostawie dokument potwierdzający monitorowanie temperatury transportu odczynników,
- l) wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego o zmianie w składzie, warunkach przechowywania oraz instrukcji stosowania odczynnika przed jego dostarczeniem do Zamawiającego,
- m) wykonawca zobowiązany jest przez cały okres obowiązywania umowy dostarczać ten sam klon zaoferowanego odczynnika monoklonalnego (*dotyczy poszczególnych pozycji w załączniku 1A*)
- n) oferowane odczynniki muszą być oznakowane znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami zawartymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., nr 107 poz.679 z późn. zmianami),
- o) oferowane odczynniki muszą być zgłoszone do Prezesa Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie przepisami zawartymi w ustawie z dnia 20 maja 2010 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2010 r., nr 107 poz.679 z późn. zmianami).
3. Szczegółowy wykaz i opis odczynników znajduje się w zał. nr, który stanowi integralną część niniejszej umowy.
4. **Zamawiający** zastrzega, iż podane w zał. nr ... ilości odczynników są ilościami docelowymi i będą uzależnione od bieżącego zapotrzebowania **Zamawiającego** w okresie trwania umowy.
5. Umowa zostaje automatycznie rozwiązana w momencie zrealizowania całości zamówienia.

6. Umowa z zastrzeżeniem ust.5 obowiązuje przez okres 12 miesięcy od dnia jej obustronnego podpisania

§ 2

CENA UMOWY

1. Strony uzgadniają łączną cenę przedmiotu umowy na kwotę brutto PLN
(słownie:/100 PLN)
2. Jako podstawę obliczenia ceny określonej w ust. 1 przyjęto ceny określone w zał. nr ... do niniejszej umowy (wycena analityczna ceny).

§ 3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność będzie realizowana sukcesywnie za każdą należycie zrealizowaną dostawę po dostarczeniu **Zamawiającemu** przez **Wykonawcę** oryginału Protokołu Zdawczo-Odbiorczego (wzór Protokołu stanowi załącznik nr 1 do umowy) potwierdzającego dostawę odczynników i wymaganych dokumentów oraz faktury potwierdzającej rozliczenie finansowe, w terminie do 30 dni od daty dostarczenia w/w dokumentów **Zamawiającemu**, na rachunek bankowy wskazany przez **Wykonawcę** na fakturze.
2. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się dzień obciążenia rachunku Zamawiającego.
3. Ceny jednostkowe netto nie ulegną podwyższeniu przez cały czas trwania niniejszej umowy.
4. Jeżeli po dacie podpisania niniejszej umowy nastąpią jakiegokolwiek zmiany w prawie właściwym dla podatków i ceł, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu umowy to w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce, za zgodą Zamawiającego może ona zostać stosownie obniżona lub podwyższona cena jednostkowa przedmiotu umowy.

§ 4

DOSTAWA

1. **Wykonawca** zobowiązany jest do wykonania umowy poprzez dostawę odczynników sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od dnia podpisania umowy.
2. Dostawa o której mowa w ust. 1 odbywać się będzie w terminie
3. W wyjątkowych sytuacjach Wykonawca zapewni dostawy na CITO wybranego asortymentu towaru w terminie dni od momentu złożenia zamówienia przesłanego faksem.
4. W przypadku, gdy Wykonawca nie dostarczy odczynników w terminie określonym w ust.2 lub ust. 3, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu u innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy, a także do obciążenia Wykonawcy ewentualną różnicą w cenie oraz kosztami powstałymi w wyniku tego zakupu.
5. O konkretnym dniu i godzinie realizacji dostawy odczynników wykonawca **zawiadomi Zamawiającego** telefonicznie bądź faksem minimum na **dwadzieścia dni** przed planowaną dostawą (tel/fax 77 44 13 811).

6. **Wykonawca** zobowiązany jest do dokonania dostawy odczynników do **Zamawiającego** zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi w obowiązujących przepisach oraz **odpowiednich dla dostarczanych odczynników**.
7. **Wykonawca** zobowiązany jest dostarczyć każdą partię zamawianych **odczynników** w jednej dostawie.
8. **Wykonawca** wraz z pierwszą dostawą dostarczy **Zamawiającemu** karty charakterystyki dostarczanych odczynników.
9. **Wykonawca** przy każdej dostawie dostarczy **Zamawiającemu** wraz z odczynnikami:
 - 9.1. kopię aktualnego dokumentu dopuszczającego przedmiot umowy do obrotu (stosowania) – certyfikat serii,
 - 9.2. do każdego rodzaju odczynnika **Wykonawca** załączy ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie, niezbędne informacje dot. stosowania, magazynowania i przechowywania dostarczonych odczynników,
 - 9.3. dokument potwierdzający monitorowanie temperatury transportu odczynników.

§ 5

GWARANCJA

1. **Zamawiający** zastrzega, że dostarczone przez **Wykonawcę** odczynniki muszą mieć określoną datę końca ich okresu ważności.
 - 1.1. Okres ważności odczynników oznaczony datą końcową, o której mowa w ust. 1. nie może być krótszy niż od daty dostawy do **Zamawiającego**;
 - 1.2. Okres gwarancji o której mowa w ust. 2. jest równy okresowi ważności odczynników z ust. 1. pkt. 1.1.
2. **Wykonawca** udziela **zamawiającemu** gwarancji, że dostarczone odczynniki są dobrej jakości i zgodne z wymaganiami **Zamawiającego**.
3. **Wykonawca** odpowiada za braki ilościowe i jakościowe stwierdzone bezpośrednio po rozpakowaniu fabrycznie nowych opakowań.
4. Wszelkie szkody i koszty spowodowane niewłaściwym opakowaniem lub warunkami transportu obciążają **Wykonawcę**.
5. **Zamawiający** zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonych wyrobów w przypadku stwierdzenia niezgodności dostawy pod względem ilościowym lub jakościowym, w stosunku do złożonego zamówienia/warunków umowy.
6. Koszty związane ze zwrotem reklamowanej partii towaru pokrywa **Wykonawca**.
7. Do obowiązków **Wykonawcy** należy rozpatrzenie reklamacji nie później niż w ciągu 5 dni od daty otrzymania zgłoszenia o wadzie przedmiotu umowy.
8. **Wykonawca** w terminie 5 dni od daty uznania reklamacji ma obowiązek spełnienia żądań **Zamawiającego** zgłoszonych w protokole reklamacyjnym.
9. **Wykonawca** zobowiązany jest odebrać przedmiot podlegający reklamacji i dostarczyć do siedziby **Zamawiającego** wyrób wolny od wad. Wszelkie koszty i ryzyko związane z reklamacją ponosi **Wykonawca**.

10. Odrzucenie przez **Wykonawcę** reklamacji upoważnia **Zamawiającego** do zasięgnięcia opinii lub ekspertyzy właściwego organu lub skierowania sprawy celem rozstrzygnięcia przez Sąd.
11. Jeżeli reklamacja **Zamawiającego** okaże się uzasadniona, koszty związane z przeprowadzeniem opinii lub ekspertyzy ponosi **Wykonawca**.
12. **Wykonawca** oświadcza, że odczynniki są wolne od wad prawnych.

§ 6

KARY UMOWNE

1. Strony uzgadniają, że w przypadku:
 - 1) opóźnienia dostawy odczynników do **Zamawiającego** ponad terminy określone w §4 ust.2 i ust. 3, **Wykonawca** zapłaci karę umowną w wysokości 0,5% wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki,
 - 2) odstąpienia **Wykonawcy** od wykonania postanowień niniejszej umowy bez zgody **Zamawiającego**, bądź odstąpienia **Zamawiającego** od umowy z przyczyn leżących po stronie **Wykonawcy**, **Wykonawca** zapłaci **Zamawiającemu** karę umowną w wysokości 10% łącznej wartości brutto Umowy,
Powyższe nie wyklucza obowiązku zapłaty kar umownych na podstawie ust. 1 pkt.1.
 - 3) wypowiedzenia umowy przez **Zamawiającego** w trybie §7 ust.2 w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części Umowy,
 - 4) zwłoki w rozpatrzeniu reklamacji (§5 ust.7 umowy) oraz wymianie przedmiotu umowy dotkniętego wadą na wolny od wad (§5 ust.8 umowy) w wysokości 0,05% wartości umowy brutto za każdy dzień zwłoki,
2. W przypadku gdy szkoda powstała z przyczyn, o których mowa w ust. 1 przewyższa ustanowioną karę umowną, **Zamawiający** ma prawo żądać dodatkowo odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
3. **Zamawiający** ma prawo żądać od **Wykonawcy** odszkodowania na zasadach ogólnych, jeżeli **Wykonawca** nie wykonuje, bądź nienależycie wykonuje zobowiązania wynikające z Umowy.
4. W przypadku nie uregulowania przez **Zamawiającego** płatności w terminie określonym w § 3 ust.1, **Wykonawcy** przysługuje prawo naliczania odsetek, w wysokości ustawowej za każdy dzień zwłoki.

§ 7

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. **Zamawiającemu** przysługuje prawo do odstąpienia od umowy w przypadku:
 - 1) wystąpienia istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy; odstąpienie od umowy w tym wypadku może nastąpić w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o powyższych okolicznościach,
 - 2) ogłoszenia upadłości lub likwidacji **Wykonawcy**,
2. **Zamawiający** zastrzega sobie prawo wypowiedzenia umowy ze skutkiem natychmiastowym przy wystąpieniu następujących okoliczności:

- 1) trzykrotnej zwłoki w realizacji dostaw,
 - 2) trzykrotnej uzasadnionej reklamacji jakości przedmiotu umowy,
 - 3) innego rodzaju rażącego nienależytego wykonania lub niewykonania umowy, czyniącego dalsze jej kontynuowanie bezprzedmiotowym,
3. Odstąpienie od umowy powinno nastąpić w formie pisemnej pod rygorem nieważności takiego oświadczenia i powinno zawierać uzasadnienie faktyczne i prawne odstąpienia,

§ 8

ZMIANY W UMOWIE

1. **Zamawiający** dopuszcza zmiany istotnych postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie której dokonano wyboru **Wykonawcy** w zakresie:
 - 1) zmiana nazwy własnej przedmiotu umowy – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego w/w lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania diagnostyczne, wymagania prawne i jakościowe określone przez **Zamawiającego** w specyfikacji istotnych warunków zamówienia,
 - 2) zmiana terminu ważności odczynników – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, opóźnieniem związanym ze zwalnianiem serii, możliwością wcześniejszego wykorzystania odczynników przez **Zamawiającego**,
 - 3) zmiany cen – w następujących przypadkach:
 - a) zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i ceł, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej brutto przedmiotu zamówienia,
 - b) zmiany na korzyść **Zamawiającego** na skutek udzielonych rabatów, promocji, zmiany kursów walutowych,
 - 4) zmiana asortymentu będącego przedmiotem umowy nie wynikłych po stronie **Zamawiającego** m.in. w przypadku zmian przepisów obowiązujących w polskim krwiodawstwie lub zmian wykonywanych procedur medycznych,
 - 5) możliwość dostaw przedmiotu umowy nowszej generacji na skutek postępu i rozwoju technologii medycznych przy nie zmienionych cenach jednostkowych,
 - 6) zmiana terminu obowiązywania umowy – zmiana polegająca na wydłużeniu okresu trwania umowy do momentu całkowitego wykorzystania przedmiotu umowy,
 - 7) zmiana danych **Wykonawcy** (np. siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie **Wykonawcy** np. w formie sukcesji uniwersalnej,
 - 8) zmiany wynikające z powstania niezgodności pomiędzy zapisami umowy a treścią oferty i/lib SIWZ.
2. Zmiana postanowień niniejszej umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obu stron, wyrażoną w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.
3. **Zamawiający** zastrzega sobie prawo do częściowej realizacji Umowy, jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy.

§ 9

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego oraz ustawy Prawo zamówień publicznych.
2. Wszelkie spory między Stronami, których nie da się rozstrzygnąć polubownie, wynikłe w związku albo na podstawie niniejszej Umowy, będą rozstrzygane przez Sąd właściwy dla siedziby **Zamawiającego**.
3. Zmian, uzupełnień Umowy dokonuje się w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
4. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach po 1 dla każdej ze stron.

WYKONAWCA:

ZAMAWIAJĄCY:

.....
miejsowość.....
data**PROTOKÓŁ ZDAWCZO - ODBIORCZY**

1. **Zamawiający:** Regionalne Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Opolu
45- 372 Opole, ul. Kośnego 55, tel. 077 44 10 600
w imieniu którego odbioru dokonuje:

.....
imię i nazwisko.....
stanowiskoniniejszym potwierdza przyjęcie od **Wykonawcy**;.....
reprezentowanego przez.....
imię i nazwisko.....
stanowisko

Przedmiot Umowy	Ilość	Seria	Data ważności

2. Zamawiający potwierdza, że otrzymał wraz z dostarczonymi odczynnikami:

- kopię aktualnego dokumentu dopuszczającego przedmiot umowy do obrotu (stosowania) – certyfikat serii,
- do każdego rodzaju odczynnika Wykonawca załączy ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie, niezbędne informacje dot. stosowania, magazynowania i przechowywania dostarczonych odczynników,
- dokument potwierdzający monitorowanie temperatury transportu odczynników,
- karty charakterystyk dostarczanych odczynników – przy pierwszej dostawie danego odczynnika.

3. Termin ważności dostarczonych odczynników jest zgodny z umową.

4. Warunki transportu odczynników spełniają/nie spełniają¹ wymagania dotyczące warunków transportu określone przez producenta.

5. Informacje o temperaturze transportu:.....

Uwagi i zastrzeżenia:

.....

Zamawiający**Wykonawca**

.....
 (podpis osoby uprawnionej, pieczętka imienna,
 pieczętka zakładowa)

.....
 (podpis, pieczętka imienna i firmowa)

¹ niepotrzebne skreślić