

UMOWA NR

Zawarta w dniu w pomiędzy:

.....

reprezentowanym przez:

.....

zwanym w dalszej części umowy „Zamawiającym”

a

.....,

reprezentowanym przez:

.....

zwaną w dalszej części umowy „Wykonawcą”,

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego nr z dnia w na podstawie ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2017r., poz. 1579, z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą P.z.p.”,

zostaje zawarta umowa o następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sprzedaż przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego, zwanego w dalszej części umowy „produktem leczniczym” w łącznej ilości oraz dostawa produktu leczniczego do Bezpośrednich Odbiorców (Regionalnych Centrów Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa).
Produkt leczniczy zostanie dostarczony wraz zestawem do podawania.
2. Dostawa produktu leczniczego w ilości, o której mowa w ust. 1, będzie realizowana w terminie określonym w umowie i na podstawie rozdzielnika przekazanego Wykonawcy przez Zamawiającego; rozdzielnik zostanie przekazany Wykonawcy w terminie uzgodnionym z Wykonawcą.
3. Wykonawca oświadcza, że produkt leczniczy jest produktem firmy, a Zamawiający powyższą okoliczność przyjmuje i akceptuje.
4. Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze produktu leczniczego będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami.

§ 2.

WARTOŚĆ UMOWY

1. Strony uzgadniają łączną wartość przedmiotu umowy określonego w § 1 na kwotę brutto (słownie:
2. Jako podstawę obliczenia wartości określonej w ust. 1 przyjęto następującą cenę jednostkową brutto produktu leczniczego: za 1 (słownie:
3. Cena, o której mowa w ust. 2 obejmuje w szczególności:
 - 1) wartość produktu leczniczego;
 - 2) koszt zestawu do podawania;
 - 3) wszelkie koszty transportu zagranicznego i krajowego produktu leczniczego do Bezpośrednich Odbiorców;
 - 4) koszty ubezpieczenia produktu leczniczego za granicą i w kraju do chwili jego przekazania do Bezpośrednich Odbiorców;
 - 5) koszty pakowania i znakowania wymaganego do transportu; koszty załadunku i rozładunku u Bezpośrednich Odbiorców;
 - 6) wszelkie koszty opłat pośrednich (np. koszty rewizji generalnej, opłaty lotniskowe, koszty badań kontroli międzynarodowej);
 - 7) koszty odprawy celnej, cła (.....) i podatku VAT (.....).

§ 3.

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność za realizację przedmiotu umowy (należycie wykonaną dostawę) będzie dokonywana po dostarczeniu przez Wykonawcę faktur VAT wraz z załączonymi oryginałami protokołów dostawy i odbioru potwierdzających, bez zastrzeżeń, dostawę produktu leczniczego do Bezpośrednich Odbiorców.
2. Płatność należności, o której mowa w ust. 1, nastąpi w terminie dni, licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionych dokumentów, o których mowa w ust. 1, na rachunek bankowy Wykonawcy w banku: nr

3. Faktury winny być wystawione oddzielnie dla każdej dostawy, ze wskazaniem konkretnego Bezpośredniego Odbiorcy (zgodnie z rozdzielnikiem przekazanym Wykonawcy przez Zamawiającego) i niezwłocznie przekazane Zamawiającemu razem z protokołami dostawy i odbioru, podpisanymi przez Wykonawcę oraz poszczególnych Bezpośrednich Odbiorców, do których został dostarczony produkt leczniczy.
4. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się datę złożenia w banku Zamawiającego „dyspozycji zapłaty”.
5. Koszty obsługi bankowej powstałe w banku Zamawiającego pokrywa Zamawiający, koszty obsługi bankowej powstałe poza bankiem Zamawiającego pokrywa Wykonawca.
6. Cena jednostkowa netto nie podlega zmianie przez cały czas trwania umowy.
7. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie zobowiązań płatniczych Zamawiającego bez jego uprzedniej zgody wyrażonej na piśmie.
8. Wykonawca zobowiązany jest do umieszczenia na fakturze symbolu i numeru niniejszej umowy oraz oznaczenia kolejnego numeru dostawy.
9. Płatności będą realizowane w PLN.

§ 4. DOSTAWA

1. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostawy produktu leczniczego w następujących opakowaniach: opakowań po, opakowań
2. Wykonawca zobowiązany jest do wykonania dostawy produktu leczniczego w terminach:
 - 1) I dostawa: najpóźniej do dnia
 - 2) II dostawa: najpóźniej do dnia
 - 3) ... dostawa: najpóźniej do dnia
3. Wykonawca zobowiązany jest do dokonania dostawy produktu leczniczego do Bezpośrednich Odbiorców zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi w pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu na terenie RP lub pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanym przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
4. Bezpośredni Odbiorca potwierdzi dostawę produktu leczniczego protokołem dostawy, podpisanym przez obie strony (załącznik nr 1 do umowy); protokół dostawy powinien zawierać numer niniejszej umowy oraz nazwę miejscowości, w której siedzibę ma Bezpośredni Odbiorca.
5. Bezpośredni Odbiorca sprawdzi dostarczony produkt leczniczy w terminie 3 dni roboczych od daty podpisania protokołu dostawy, o którym mowa w ust. 4. Najpóźniej w czwartym dniu roboczym, w przypadku braku zastrzeżeń, Bezpośredni Odbiorca zobowiązany jest dokonać odbioru produktu leczniczego, podpisując wraz z Wykonawcą protokół odbioru (załącznik nr 2 do umowy) lub też strony sporządzą i podpiszą protokół zastrzeżeń (załącznik nr 3 do umowy), na realizację których Wykonawcy przysługuje 5 dni roboczych od daty podpisania protokołu zastrzeżeń.
6. Za prawidłowo wykonaną dostawę uznaje się dostawę spełniającą wszelkie wymogi prawne umożliwiające wprowadzenie produktu leczniczego do obrotu, w szczególności dostawa powinna nastąpić wraz z dokumentacją, o której mowa w § 4 ust 8, potwierdzoną protokołem odbioru bez zastrzeżeń.
7. Wykonawca zobowiązany jest uzgadniać z Bezpośrednimi Odbiorcami szczegółowy termin dostawy produktu leczniczego z uwzględnieniem ust. 2, przy czym dostawa powinna nastąpić w dni robocze, w godzinach pracy Bezpośredniego Odbiorcy, tj. w godz.: 7:30-14:30.
8. Wykonawca dostarczy Bezpośrednim Odbiorcom wraz z produktem leczniczym:

- 1) potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na terenie RP lub potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską, wraz z charakterystyką produktu leczniczego,
 - 2) do każdej dostarczonej serii – potwierdzoną za zgodność z oryginałem kopię dokumentu OCABR, tj. zwolnienie wstępne dla każdej serii wytworzonego produktu leczniczego – dotyczy produktów leczniczych, w stosunku do których prawem wymagane jest posiadanie takiego dokumentu,
 - 3) ulotkę w języku polskim zawierającą wszystkie niezbędne informacje, zgodnie z wymogami określonymi w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania produktu leczniczego oraz treści ulotki (Dz. U. Nr 39, poz. 321), dołączoną do każdego opakowania.
9. Wykonawca na każde żądanie Bezpośredniego Odbiorcy przedstawi dokumenty potwierdzające, że warunki transportu i przechowywania dostarczonego produktu leczniczego były zgodne z wymaganiami, o których mowa w § 4 ust. 3.
10. Wykonawca na każde żądanie Zamawiającego przedstawi oryginały dokumentów, o których mowa w ust. 8 pkt 1 - 2.

§ 5. GWARANCJA

1. Zamawiający zastrzega, że dostarczony przez Wykonawcę produkt leczniczy musi mieć określoną datę końca okresu ważności.
2. Okres ważności produktu leczniczego oznaczony datą końcową, o której mowa w ust. 1 nie może być krótszy niż miesięcy, licząc od daty podpisania protokołu odbioru produktu leczniczego bez zastrzeżeń.
3. Termin ważności zestawu do podawania, o którym mowa w § 1 ust. 1 musi być co najmniej równy faktycznemu okresowi ważności dostarczonego produktu leczniczego. W przypadku dostarczenia zestawu do podawania, z terminem ważności krótszym niż termin ważności produktu leczniczego, Wykonawca najpóźniej na dwa miesiące przed upływem terminu ważności zestawu do podawania, dokona jego wymiany na zestaw z terminem ważności co najmniej równym terminowi ważności produktu leczniczego.
4. Wykonawca udziela Zamawiającemu gwarancji i zapewnia, że dostarczony produkt leczniczy jest dobrej jakości, a w razie stwierdzenia w okresie gwarancji wady produktu leczniczego, zostanie on bezpłatnie wymieniony przez Wykonawcę na wolny od wad, w terminie do 30 dni od daty zawiadomienia Wykonawcy przez Zamawiającego lub Bezpośredniego Odbiorcę.
5. Okres gwarancji jest równy faktycznemu okresowi ważności dostarczonego produktu leczniczego.
6. Wykonawca jest odpowiedzialny względem Zamawiającego z tytułu rękojmi za wady, jeżeli produkt leczniczy ma wadę zmniejszającą jego wartość lub użyteczność, nie ma właściwości określonych w charakterystyce produktu leczniczego lub jeżeli został wydany w stanie niezupełnym.
7. Od daty potwierdzenia przyjęcia produktu leczniczego przez Bezpośredniego Odbiorcę, Wykonawca nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe na skutek niewłaściwego postępowania Bezpośredniego Odbiorcy, tzn. postępowania niezgodnego z instrukcją producenta.

8. W razie odrzucenia przez Wykonawcę reklamacji lub żądania dostarczenia zamiast rzeczy wadliwych takiej samej ilości rzeczy wolnych od wad, Zamawiający może wystąpić z wnioskiem o przeprowadzenie ekspertyzy, przy czym, jeżeli reklamacja lub żądanie Zamawiającego, o którym mowa wyżej, okaże się uzasadnione, koszty związane z przeprowadzeniem ekspertyzy ponosi Wykonawca. Stosowną ekspertyzę wykona Narodowy Instytut Leków w Warszawie.
9. Wykonawca oświadcza, że produkt leczniczy jest wolny od wad prawnych. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich związanych z produktem leczniczym odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu ponosić będzie Wykonawca.
10. Wykonawca ponosi pełny koszt leczenia powikłań nowopowstałego krążącego inhibitora czynnika krzepnięcia, u chorego na hemofilię
11. Wykonawca ma obowiązek dostarczyć czynnik krzepnięcia do wywołania tolerancji immunologicznej, zgodnie z ust. 10, do Bezpośredniego Odbiorcy wskazanego przez Zamawiającego. Czynnik krzepnięcia do wywoływania immunotolerancji musi zawierać zestaw do podawania, o którym mowa w § ust. 1 ust. 1 albo zestaw zawierający igły kompatybilne do podawania poprzez port naczyniowy założony u pacjenta poddanego immunotolerancji (jeśli u pacjenta port naczyniowy założono).

§ 6.

ZABEZPIECZENIE NALEŻYTEGO WYKONANIA UMOWY

1. W celu zapewnienia należytego wykonania umowy Wykonawca, najpóźniej w dniu podpisania umowy, wniesie zabezpieczenie należytego wykonania umowy w wysokości ceny całkowitej podanej w ofercie (łącznie wartości przedmiotu umowy), określonej w § 2 ust.1, tj. zł (słownie:
2. Na zabezpieczenie roszczeń z tytułu „gwarancji jakości” (rozszerzona rękojmia za wady produktu) Zamawiający zatrzyma% kwoty zabezpieczenia, o której mowa w ust. 1, o ile zabezpieczenie zostało wniesione w pieniądzu. Jeśli zabezpieczenie zostanie wniesione w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej, Wykonawca zobowiązany jest zapewnić w tych dokumentach odpowiednie zapisy, zabezpieczające realizację roszczeń Zamawiającego z tytułu „gwarancji jakości” w ustalonej wysokości.
3. Zabezpieczenie może być wniesione w jednej lub kilku formach, o których mowa w art. 148 ust. 1 ustawy P.z.p., tj. pieniądzu, poręczeniach bankowych lub poręczeniach spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej, z tym że zobowiązanie kasy jest zawsze zobowiązaniem pieniężnym, gwarancjach bankowych, gwarancjach ubezpieczeniowych, poręczeniach udzielanych w trybie art. 6b ust. 5 pkt 2 ustawy z dnia 9 listopada 2000 r. o utworzeniu Polskiej Agencji Rozwoju Przedsiębiorczości.
4. Jeżeli zabezpieczenie wniesione zostanie w pieniądzu, Wykonawca wpłaca wartość zabezpieczenia na oprocentowany rachunek bankowy Zamawiającego prowadzony w banku, nr: Zamawiający zwraca Wykonawcy zabezpieczenie wniesione w pieniądzu z odsetkami wynikającymi z umowy rachunku bankowego, na którym było ono przechowywane, pomniejszone o koszt prowadzenia tego rachunku oraz prowizji bankowej za przelew pieniędzy na rachunek bankowy Wykonawcy, prowadzony w banku nr
5. Jeżeli zabezpieczenie wniesione zostanie w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej należytego wykonania kontraktu, jako beneficjent gwarancji wskazane zostanie

6. Jeżeli zabezpieczenie roszczeń z tytułu „gwarancji jakości” zostanie wniesione w formie gwarancji bankowej lub ubezpieczeniowej, a okres ważności dostarczonego produktu leczniczego będzie dłuższy niż minimalny okres ważności przewidziany w umowie, okres ważności gwarancji będzie równy faktycznemu okresowi ważności dostarczonego produktu leczniczego. W wypadku, gdy Wykonawca na etapie podpisywania umowy nie będzie w stanie wykazać faktycznego okresu ważności produktu leczniczego, okres ważności gwarancji powinien odpowiadać okresowi ważności produktu wynikającemu z charakterystyki produktu leczniczego, licząc od daty ostatniej dostawy.
7. Zwrot wniesionego zabezpieczenia, o którym mowa w ust. 1 i 2 następuje zgodnie z art. 151 ust. 1 i 3 ustawy Prawo zamówień publicznych.

§ 7.

KLAUZULA SPOŁECZNA

1. W przypadku oświadczenia przez Wykonawcę w ofercie, iż w trakcie realizacji zamówienia czynności będą wykonywane przez osobę posiadającą stopień niepełnosprawności, Wykonawca zobowiązany jest podać niezbędne dane umożliwiające weryfikację informacji, w szczególności numer orzeczenia o niepełnosprawności w terminie 7 dni od podpisania umowy, a następnie wraz z każdą fakturą.
2. W przypadku rozwiązania stosunku pracy przez osobę niepełnosprawną lub przez pracodawcę przed upływem realizacji umowy, Wykonawca jest obowiązany do zatrudnienia na to miejsce innej osoby niepełnosprawnej.

§ 8.

KARY UMOWNE I ODSZKODOWANIA

1. Zamawiający ma prawo obciążyć Wykonawcę karą umowną w wysokości 0,2% wartości niedostarczonego w terminie produktu leczniczego za każdy dzień opóźnienia w jego dostawie ponad terminy określone w § 4 ust. 2 i 5.
2. W przypadku nie podania przez wykonawcę danych, o których mowa w § 7 lub podania danych nieprawdziwych, Zamawiający wezwie Wykonawcę do podania danych prawidłowych. W przypadku nie podania danych lub nie podania danych prawidłowych na wezwanie Zamawiającego – Zamawiający naliczy karę umowną w wysokości 10% ceny całkowitej umowy.
3. Kary umownej, o której mowa w ust. 2 nie nalicza się, jeżeli Wykonawca w ofercie nie zobowiązał się do zatrudnienia osoby niepełnosprawnej przy realizacji zamówienia.
4. W przypadku nienależytego wykonania umowy w inny sposób, niż ten o którym mowa w ust. 1, w szczególności nie wywiązywania się z innych terminów zakreślonych w umowie, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości 1 % wartości umowy.
5. W przypadku 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 umowy, o której mowa w § 2 ust.1. Powyższe nie wyklucza obowiązku zapłaty kar umownych na podstawie ust. 1. i 4. naliczonych do dnia odstąpienia od umowy.
6. W przypadku zwłoki w dostawie produktu leczniczego (§ 4 ust 2) lub realizacji zastrzeżeń (§ 4 ust 5) przekraczającej 5 dni, Zamawiający zastrzega sobie prawo odstąpienia od umowy w terminie 7 dni licząc od dnia, w którym upływa 5 dniowy czas zwłoki, bez konieczności wyznaczenia

dotatkowego terminu do dostarczenia produktu leczniczego lub realizacji zastrzeżeń, albo też dokona zakupu interwencyjnego, zgodnie z zapisami ust. 9.

7. W przypadku, gdy w wyniku nie wykonania lub nienależytego wykonania umowy, powstanie szkoda dla Zamawiającego, Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania przewyższającego wartość kar umownych.
8. Zamawiający ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Wykonawcy, na podstawie noty wystawionej przez Zamawiającego.
9. W przypadku zwłoki Wykonawcy w dostarczeniu produktu leczniczego ponad terminy określone w § 4 ust. 2 i 5, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu takiej samej ilości produktu leczniczego u innego dostawcy (zakup interwencyjny). Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego, a ceną za jaką produkt leczniczy zostałby dostarczony przez Wykonawcę oraz wszelkich kosztów wynikających z konieczności dokonania zakupu interwencyjnego.

§ 9.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Wykonawca nie może przenosić na osoby trzecie praw i obowiązków wynikających z tytułu niniejszej umowy, bez uprzedniej zgody Zamawiającego wyrażonej na piśmie.
2. W przypadku, gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwią chwilowe wykonanie zobowiązań umownych którejkolwiek ze Stron umowy, ustalone terminy zobowiązań umownych będą przesunięte o czas trwania okoliczności „siły wyższej” oraz odpowiednio, o czas trwania jej skutków, z uwzględnieniem następujących postanowień:
 - 1) jako siłę wyższą rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezależne od woli i intencji którejkolwiek ze Stron umowy,
 - 2) w przypadku gdy którakolwiek ze Stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych w związku z okolicznościami „siły wyższej” druga Strona musi być poinformowana w formie pisemnej w terminie 14 dni od momentu zaistnienia ww. okoliczności,
 - 3) gdy okoliczności „siły wyższej” uniemożliwiają jednej ze Stron umowy wywiązanie się ze swych zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 30 dni, Strony umowy są upoważnione do odstąpienia od umowy,
 - 4) w przypadku odstąpienia od umowy w okolicznościach „siły wyższej” jej wykonanie i końcowe rozliczenie musi być uzgodnione i potwierdzone przez obie Strony umowy na piśmie.
3. Zmian umowy dokonuje się w formie pisemnej pod rygorem nieważności, przy czym zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy P.z.p. istotna zmiana postanowień zawartej umowy może nastąpić jedynie w sytuacji obiektywnej konieczności wprowadzenia zmiany, w niżej przedstawionym zakresie, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy P.z.p.:
 - 1) zmiana nazwy własnej produktu leczniczego – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a produkt będzie spełniał wszelkie wymagania lecznicze, wymagania prawne i jakościowe określone przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia,
 - 2) zmiana dokumentów wymaganych przy dostawie – w przypadkach uzasadnionych ochroną zdrowia publicznego, gdy występują poważne trudności w zakresie dostępności

produktu leczniczego, który posiada kategorię dostępności, o której mowa w art. 23a ust. 1 pkt 3 i 5 Ustawy z dnia 6 września 2001r.- Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008r. Nr 45, poz. 271, z późn.zm.) Prezes Urzędu Rejestracji Leków, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, z uwzględnieniem bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego, może na czas określony wyrazić zgodę na zwolnienie w całości albo w części z obowiązku sporządzenia oznakowania opakowania i ulotki dołączanej do opakowania w języku polskim;

- 3) zmiana wielkości dostarczanych opakowań produktu leczniczego – zmiana ta może być związana ze zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a produkt będzie spełniał wszelkie wymagania lecznicze, wymagania prawne i jakościowe określone przez Zamawiającego w specyfikacji istotnych warunków zamówienia, jak również pod warunkiem, że całkowita ilość produktu leczniczego pozostanie bez zmian, przy czym wielkość opakowania może ulec zmianie, pod warunkiem, iż Wykonawca w chwili przystąpienia do postępowania o udzielenia zamówienia publicznego, nie wiedział, iż takie zmiany będą wprowadzone,
- 4) zmiana terminów ważności produktu leczniczego – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, trudnościami transportowymi, trudnościami produkcyjnymi, trudnościami celnymi, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii, jak również trudnościami w dystrybucji i magazynowaniu preparatu, przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania, i nie będzie miała wpływu na stopień wykorzystania preparatu,
- 5) zmiana warunków i terminów poszczególnych dostaw produktu leczniczego (liczba, miejsce dostawy, opakowanie preparatu w tym opakowanie zewnętrzne) – zmiana ta możliwa jest jedynie w przypadku uzyskania przez Zamawiającego zgody na wydatkowanie środków budżetowych ponad określony termin dostawy, oraz zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności, niezawinionych przez Wykonawcę, mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, produkcyjnych, celnych, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu preparatu oraz uwarunkowań społecznych (petycje, protesty, strajki),
- 6) zmiana terminu na przedłożenie Zamawiającemu dokumentów stanowiących podstawę do dokonania zapłaty, tj. faktury VAT i posiadanych oryginałów protokołów dostawy odbioru – zmiana ta jest możliwa w przypadku posiadania przez Zamawiającego środków finansowych umożliwiających dokonanie zapłaty po określonym terminie zapłaty.
- 7) zmiany warunków i terminów płatności – zmiany wynikające ze stopnia wykorzystania środków budżetowych i terminów ich wydatkowania, zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i cel, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej brutto przedmiotu zamówienia,
- 8) zmiana danych Wykonawcy (np. zmiana siedziby, adresu i nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Wykonawcy, np. w formie sukcesji uniwersalnej,
- 9) zmiany wynikające z wystąpienia niezgodności pomiędzy zapisami umowy, a treścią oferty i/lub SIWZ.

4. Zamawiający zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy P.z.p., w przypadku:
 - 1) zmiany w obowiązujących przepisach prawa mającej wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiany sytuacji prawnej lub faktycznej Wykonawcy i/lub Zamawiającego, skutkującej niemożliwością realizacji przedmiotu umowy,
 - 2) powstania nadzwyczajnych okoliczności (niebędących „siłą wyższą”), grożących rażąco strata, których strony nie przewidziały przy zawarciu umowy;
5. Zamawiający zastrzega sobie możliwość odstąpienia od umowy ze skutkiem ex nunc bez odszkodowania dla Wykonawcy w przypadku gdy wystąpi co najmniej jedna z nw. przesłanek:
 - 1) Zamawiający nie otrzyma finansowania na realizację programu polityki zdrowotnej pn „*Narodowy Program Leczenia Chorych na Hemofilię i Pokrewne Skażony Krwotoczny na lata 2017-2018*” w 2018 roku.
 - 2) Minister Zdrowia zdecyduje o odstąpieniu od realizacji „*Narodowego Programu Leczenia Chorych na Hemofilię i Pokrewne Skażony Krwotoczny na lata 2012-2018*” lub dokona zmiany treści programu skutkującej wykreśleniem koncentratu czynnika krzepnięcia
 - 3) Minister Zdrowia nie będzie realizował po 2018 roku programu polityki zdrowotnej w zakresie finansowania koncentratów czynników krzepnięcia.
 - 4) Minister Zdrowia po 2018 roku w programie polityki zdrowotnej w zakresie finansowania koncentratów czynników krzepnięcia nie wprowadzi do stosowania koncentratu czynnika
6. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy kodeksu cywilnego oraz ustawy P.z.p.
7. 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.
8. Integralną część niniejszej umowy stanowią załączniki nr 1-3, obejmujące wzór protokołu dostawy, protokołu odbioru i protokołu zastrzeżeń.
9. Umowę sporządzono w 4 jednobrzmiących egzemplarzach po 2 egzemplarze dla Zamawiającego i Wykonawcy.

ZAMAWIAJĄCY:

WYKONAWCA:

WZÓR**Protokół dostawy produktu leczniczego nr(nr umowy/ nr dostawy/ RCKiK)**

W dniu firma dostarczyła do siedziby produkt leczniczy na podstawie umowy nr z dnia w łącznej ilości:.....

Pkt 1

Ilość dostarczonego produktu leczniczego:

Produkt leczniczy	Wielkość opakowań	Ilość opakowań	Ilość	Seria

Cena brutto za 1 produktu leczniczego:

Ze strony Wykonawcy:

-
-

Ze strony Bezpośredniego Odbiorcy :

-
-

Pkt 2

1. Bezpośredni Odbiorca, zgodnie z §4 ust. 5 Umowy nr z dnia zobowiązuje się sprawdzić zgodność dostarczonego produktu leczniczego z powołaną wyżej Umową w terminie 3 dni roboczych.
2. Bezpośredni Odbiorca, zgodnie z §4 ust. 5 Umowy nr - z dnia zobowiązuje się:
 - a) w przypadku braku zastrzeżeń podpisać wraz z Wykonawcą protokół odbioru produktu leczniczego w ramach realizacji §4 ust. 5 Umowy nr z dnia, lub
 - b) w przypadku zastrzeżeń dotyczących dostarczonego produktu leczniczego przekazać Wykonawcy protokół zastrzeżeń i podpisać go wraz z Wykonawcą.

Pkt 3

Niniejszy protokół potwierdza jedynie dostarczenie do siedziby Bezpośredniego Odbiorcy ilość opakowań dostarczonego produktu leczniczego, określoną w umowie i nie stanowi podstawy do wystawienia faktury VAT.

Pkt 4.

Protokół sporządzono w 3 egzemplarzach – 1 dla Bezpośredniego Odbiorcy, 2 dla Wykonawcy.

Protokół podpisali:

Ze strony Wykonawcy:

Ze strony Bezpośredniego Odbiorcy:

WZÓR**Protokół odbioru produktu leczniczego nr(nr umowy/ nr dostawy/ RCKiK)**

Dnia w siedzibie(Bezpośredni Odbiorca) dokonano odbioru następujących produktów leczniczych, zgodnie z Umową nr z dnia

Odbioru dokonały następujące osoby:

Ze strony Wykonawcy:

-

-

Ze strony Bezpośredniego Odbiorcy:

-

-

Pkt 1.

Bezpośredni Odbiorca potwierdza, że dostarczony produkt leczniczy jest zgodny z Umową nrz dnia

Produkt leczniczy	Wielkość opakowań	Ilość opakowań	Ilość	Seria	Data ważności

Pkt 2.

Produkty lecznicze zostały dostarczone, zgodnie z umową nr z dn..... tj. w ilości, asortymencie (rodzaj produktu leczniczego) i w opakowaniach w zamówionej wielkości.

Wraz z produktem leczniczym została dostarczona dokumentacja, o której mowa §4 ust.8 umowy, tj.

- 1) potwierdzona za zgodność z oryginałem kopia ważnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na terenie RP lub potwierdzona za zgodność z oryginałem pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską, wraz z charakterystyką produktu leczniczego,
- 2) do każdej dostarczonej serii – potwierdzona za zgodność z oryginałem kopia dokumentu OCABR, tj. zwolnienie wstępne dla każdej serii wytworzonego produktu leczniczego – dotyczy produktów leczniczych, w stosunku do których prawem wymagane jest posiadanie takiego dokumentu,
- 3) ulotka w języku polskim zawierająca wszystkie niezbędne informacje, zgodnie z wymogami określonymi w rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009 r. w sprawie wymagań dotyczących oznakowania produktu leczniczego oraz treści ulotki (Dz. U. Nr 39, poz. 321), dołączoną do każdego opakowania.

Produkt leczniczy spełnia wszelkie wymogi prawne umożliwiające wprowadzenie go do obrotu bezpośrednio po podpisaniu niniejszego protokołu.

Pkt 3.

Z dniem podpisania niniejszego protokołu, Bezpośredni odbiorca uznaje, że dostawa produktu leczniczego, na podstawie Umowy nr..... z dnia została odebrana bez zastrzeżeń.

Pkt 4.

Podpisanie przez Bezpośredniego Odbiorcę niniejszego protokołu bez zastrzeżeń uprawnia Wykonawcę do wystawienia i przekazania Zamawiającemu faktury VAT zgodnie z Umową nr z dnia

Pkt 5.

Protokół sporządzono w 3 egzemplarzach – 1 dla Bezpośredniego Odbiorcy, 2 dla Wykonawcy.

Protokół podpisali:

Ze strony Wykonawcy :

Ze strony Bezpośredniego Odbiorcy :

.....

.....

.....

.....

WZÓR

Protokół Zastrzeżeń nr (nr umowy/ nr dostawy/ RCKiK)

Dnia w siedzibie (Bezpośredni Odbiorca) strony:

Ze strony Wykonawcy:

-
-

Ze strony Bezpośredniego Odbiorcy:

-
-

dokonały spisania zastrzeżeń, dotyczących realizacji dostawy produktu leczniczego z dn....., zgodnie z umową nr..... z dnia

Pkt 1.

Bezpośredni Odbiorca zgłasza następujące zastrzeżenia dotyczące realizacji dostawy produktu leczniczego z dn.:

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

Pkt 2.

Wykonawcy, zgodnie z §4 ust. 5 Umowy nr ... z dnia przysługuje 5 dni roboczych na usunięcie zastrzeżeń, wskazanych przez Bezpośredniego Odbiorcę w pkt 1.

Pkt 3.

Protokół sporządzono w 3 egzemplarzach – 2 dla Bezpośredniego Odbiorcy, 1 dla Wykonawcy .

Protokół podpisali:

Ze strony Wykonawcy:

Ze strony Bezpośredniego Odbiorcy:

.....

.....