

UMOWA NR...../ZZP -/20

W dniu.....w pomiędzy:

....., reprezentowanym przez..... –.....

z siedzibą w.....

zwanym w dalszej części umowy „Kupującym”

a

..... S.A./Sp. z o.o., z siedzibą w.....

zarejestrowaną przez Sąd Rejonowy dla..... w.....,..... Wydział Gospodarczy Krajowego

Rejestru Sądowego pod numerem KRS.....,NIP 000-00-00-000, REGON.....,

reprezentowanym przez:

1/..... –.....

zwanym w dalszej części umowy „Sprzedającym”

Zgodnie z wynikami postępowania o udzielenie zamówienia publicznego przeprowadzonego w trybie „przetargu nieograniczonego” Nr ZZP-..../19 z dnia/2019 r. na podstawie ustawy z dnia 29.01.2004r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019r., poz. 1843, z późn. zm.) zwana dalej „ustawą P.z.p.”,

zostaje zawarta Umowa o następującej treści:

§ 1.

PRZEDMIOT UMOWY

1. **Przedmiotem Umowy jest sprzedaż i dostawa przez Sprzedającego na rzecz Kupującego : Preparat rekombinowanego ludzkiego hormonu wzrostu do podawania w automatycznych wstrzykiwaczach (penach)**

Część 1: Dla pacjentów leczonych w ramach programów lekowych pn.: „Leczenie niskorosłych dzieci z somatotropinową niedoczynnością przysadki (SNP)

wkłady fiolka/ampulka poniżej (<7 mg) w łącznej ilości mg,

Część 2: Dla pacjentów leczonych w ramach programów lekowych pn.: „Leczenie niskorosłych dzieci z somatotropinową niedoczynnością przysadki (SNP)

wkłady fiolka/ampulka powyżej lub równe (≥ 7 mg) w łącznej ilości mg,

zwanego w dalszej części umowy hormonem wzrostu.

2. Sprzedający zobowiązany jest do przeprowadzenia szkolenia personelu medycznego Kupującego prowadzącego terapię hormonem wzrostu oraz dostarczenie materiałów naukowych związanych z wdrażaniem i monitorowaniem terapii hormonem wzrostu.
3. Zawarty w fiolkach lub ampulkach hormon wzrostu może być w formie proszku do rozpuszczania, jak również w formie już rozpuszczonego preparatu do bezpośredniego użycia. Preparat ten może być także podawany w automatycznych wstrzykiwaczach (penach) wielorazowego użytku, jak i wstrzykiwaczach (penach), z odpowiednią kalibracją do określenia dawki leku, jednorazowego użytku.
4. W przypadku fiolek/ampulek do podawania leku w automatycznych wtryskiwaczach (penach), Sprzedający zabezpiecza pacjentów w takie wtryskiwacze w ilości uzgodnionej z Kupującym.
5. Sprzedający oświadcza, że hormon wzrostu jest produktem firmy część 1:, część 2: a Kupujący powyższą okoliczność akceptuje.
6. Oznakowanie opakowania zewnętrznego i bezpośredniego hormonu wzrostu oraz ulotek spełniać będą wymagania określone w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 20 lutego 2009r. *w sprawie wymagań dotyczących oznakowania produktu leczniczego oraz treści ulotek* (Dz. U. z 2015 r., poz. 1109).
7. Skład opakowania hormonu wzrostu będzie zgodny z pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, bądź pozwoleniem na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanym przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
8. Sprzedający pokrywa w całości koszty badania dopuszczającego do obrotu każdą dostarczoną partię hormonu wzrostu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001r. *Prawo farmaceutyczne*

(Dz. U. z 2019 r., poz. 499, z późn. zm.) i każdorazowo zapewnia odpowiednią ilość hormonu wzrostu przeznaczoną do badania.

§ 2.

WARTOŚĆ PRZEDMIOTU UMOWY

1. Strony ustalają, że łączna wartość Umowy wyniesie brutto:
..... PLN (słownie złotych:/100).
2. Jako podstawę obliczenia wartości określonej w ust. 1 przyjęto następującą cenę jednostkową brutto:
Część 1: rekombinowany, ludzki hormon wzrostu dla pacjentów leczonych w ramach programów lekowych pn.: „*Leczenie niskorosłych dzieci z somatotropinową niedoczynnnością przysadki (SNP) wkłady fiolka/ ampułka poniżej (<7 mg)* PLN.
Część 2: rekombinowany, ludzki hormon wzrostu dla pacjentów leczonych w ramach programu lekowego pn.: „*Leczenie niskorosłych dzieci z somatotropinową niedoczynnnością przysadki (SNP) wkłady fiolka/ ampułka powyżej lub równe (≥ 7 mg)* PLN.
3. Łączna cena umowy, o której mowa w ust.1 jest skalkulowana w sposób jednoznaczny bez podziału na wartości zależne od wielkości zamówienia, obejmuje wszelkie koszty i obciążenia powstające w wyniku realizacji przedmiotu umowy, w tym m.in.:
 - 3.1. transportu zagranicznego i krajowego do bezpośredniego odbiorcy,
 - 3.2. ubezpieczenia towaru za granicą i w kraju do czasu przekazania go do Kupującego,
 - 3.3. opłat pośrednich np.: opłaty lotniskowe, koszty rewizji generalnej,
 - 3.4. pakowania i znakowania wymaganego od przewoźnika,
 - 3.5. załadunku i rozładunku u Kupującego,
 - 3.6. automatycznych wstrzykiwaczy (penów),
 - 3.7. należności i opłat celnych (o ile dotyczą),
 - 3.8. cła (.....),
 - 3.9. kontroli międzynarodowej (o ile wystąpi),
 - 3.10. podatku VAT (.....).
 - 3.11. odbioru i utylizacji odpadów związanych z realizacją umowy, w szczególności wykorzystanych wstrzykiwaczy (penów).
4. W przypadku skorzystania przez Kupującego z prawa do zmniejszenia zamawianego wolumenu na podstawie § 7 ust. 1 pkt 1.6, łączna cena umowy, o której mowa w ust. 1, ulegnie zmniejszeniu o wartość niezrealizowanego wolumenu.

§ 3.

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność będzie sukcesywnie dokonywana w terminie do 60 dni od dnia doręczenia faktury VAT potwierdzającej dostawę hormonu wzrostu, która może być wystawiona po dostarczeniu Kupującemu przez Sprzedającego oryginału Protokołu Zdawczo-odbiorczego, potwierdzającego każdą należycie zrealizowaną dostawę, na rachunek bankowy wskazany przez Sprzedającego.
2. Oryginał faktury winien być przekazany Kupującemu razem z Protokołem Zdawczo-Odbiorczym następnego dnia po dostarczeniu hormonu wzrostu.
3. Jako datę zapłaty faktury rozumie się datę złożenia przez Kupującego w banku dyspozycji zapłaty.
4. Koszty obsługi bankowej powstałe w banku Kupującego pokrywa Kupujący, koszty obsługi bankowej powstałe poza bankiem Kupującego pokrywa Sprzedający;
5. Cena jednostkowa nie podlega zmianie przez cały czas trwania umowy.

UWAGA: SZCZEGÓŁOWE ZAPISY ODNOŚNIE WARUNKÓW PŁATNOŚCI MUSZA BYĆ UZGODNIONE PRZEZ WYKONAWCĘ Z KAŻDYM Z ODBIORCÓW Z UWZGLĘDNIENIEM PRZEPISÓW ZAWARTYCH W ART. 144 USTAWY PRAWO ZAMÓWIEŃ PUBLICZNYCH.

§ 4.

DOSTAWA

1. Sprzedający zobowiązany jest do zakończenia dostaw hormonu wzrostu do dnia 202... r.
2. Sprzedający zobowiązany jest uzgodnić z Kupującym terminy każdorazowej dostawy hormonu wzrostu (wielkość, ilość i rodzaj wkładów fiolek/ampulek) każdej z dostaw na piśmie, na co najmniej 3 dni przed terminem dostawy, jednakże dostawy muszą zostać zrealizowane maksymalnie w ciągu 7 dni od daty pisemnego zgłoszenia zapotrzebowania przez Kupującego.
3. Sprzedający zobowiązuje się przekazać hormon wzrostu do Kupującego na podstawie Protokołu Zdawczo – Odbiorczego (wzór protokołu stanowi Załącznik nr 1 do umowy), którego oryginał załącza do faktury.
4. Za termin realizacji dostawy, rozumie się datę podpisania Protokołu Zdawczo-Odbiorczego o dostawie hormonu wzrostu przez Kupującego.
5. Sprzedający zobowiązany jest do dostawy hormonu wzrostu do Kupującego, w sposób zgodny z warunkami transportu i przechowywania określonymi w pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, bądź pozwoleniu na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanym przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.
6. Sprzedający zobowiązany jest do dostarczenia do Kupującego wraz z dostawą:

- 6.1. faktury (dopuszcza się kopię),
 - 6.2. kopii aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, bądź kopii aktualnego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską,
 - 6.3. ulotki w języku polskim zawierającej wszystkie niezbędne dla bezpośredniego, użytkownika informacje (w tym materiałów edukacyjnych dla pacjentów i ich rodziców),
 - 6.4. instrukcje w języku polskim dla personelu medycznego dotyczącej magazynowania i przechowywania oraz stosowania preparatu.
7. Preparat dostarczany będzie Kupującemu na koszt i ryzyko Sprzedawcy. W szczególności Sprzedawca ponosi pełną odpowiedzialność za szkody wynikłe w czasie transportu oraz spowodowane niewłaściwym opakowaniem.

§ 5.

GWARANCJA

1. Kupujący zastrzega, że na każdym opakowaniu jednostkowym musi być podana przez Sprzedającego data końca okresu ważności hormonu wzrostu.
 - 1.1. Okres ważności przedmiotu umowy, o którym mowa w ust.1 nie może być krótszy niż ... miesięcy od daty dostawy do bezpośredniego odbiorcy, a po rozpuszczeniu minimum ... dni.
 - 1.2. Sprzedający oświadcza, że okres gwarancji hormonu wzrostu jest równy okresowi jego ważności.
2. Sprzedający udziela Kupującemu gwarancji i zapewnia, że hormon wzrostu jest dobrej jakości, a w razie wystąpienia wady w okresie gwarancji zostanie on na koszt Sprzedającego wymieniony na wolny od wad w terminie do 7 dni od daty zawiadomienia Sprzedającego, przez Kupującego o wadach.
 - 2.1. Okres gwarancji dla automatycznego wstrzykiwacza wynosi minimum ... miesiące.
3. Sprzedający jest odpowiedzialny względem Kupującego z tytułu rękojmi za wady fizyczne hormonu wzrostu zmniejszające jego wartość lub użyteczność albo wynikające z nienależycie wykonanej dostawy.
4. Sprzedający oświadcza, że hormon wzrostu jest wolny od wad prawnych.
5. W przypadku wystąpienia osób trzecich z roszczeniami z tytułu praw patentowych lub autorskich związanych z hormonem wzrostu odpowiedzialność i wszelkie koszty z tego tytułu ponosić będzie Sprzedający.

6. Od daty podpisania Protokołu Zdawczo - Odbiorczego o przyjęciu hormonu wzrostu przez Kupującego, Sprzedający nie ponosi odpowiedzialności za wady powstałe w skutek postępowania odbiorcy niezgodnego z zaleceniami zapisanymi w ulotce producenta.

§ 6.

KARA UMOWNA I ODSZKODOWANIE

1. Strony uzgadniają, że w przypadku opóźnienia dostawy hormonu wzrostu do Kupującego ponad terminy określone w § 4 ust.2, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 0,2% od wartości niewykonanej części dostawy, uzgodnionej w trybie §4 ust. 2, za każdy dzień opóźnienia.
2. Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną za opóźnienie w wymianie hormonów wzrostu na wolne od wad ponad termin określony w § 5 ust. 2, w wysokości 0,2 % wartości brutto wadliwych hormonów wzrostu za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia.
3. W przypadku, gdy szkoda powstała z przyczyn, o których mowa w ust. 1 lub 2 przewyższa wysokość zastrzeżonych kar umownych, Kupujący ma prawo żądać dodatkowo odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych.
4. W przypadku, gdy Sprzedający nie dostarczy przedmiotu umowy w terminie dostawy, określonym w trybie § 4 ust. 2, Kupujący zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego od innego dostawcy w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy.
 - 3.1 W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wielkość przedmiotu umowy o wielkość tego zakupu.
 - 3.2 W przypadku zakupu interwencyjnego Sprzedający zobowiązany jest do zwrotu Kupującemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną dostawy.
5. W przypadku odstąpienia Sprzedającego od wykonania postanowień niniejszej umowy bez zgody Kupującego, bądź odstąpienia Kupującego od umowy z przyczyn leżących po stronie Sprzedającego, Sprzedający zapłaci Kupującemu karę umowną w wysokości 10% wartości niezrealizowanej części przedmiotu umowy.
6. Kupujący ma prawo do potrącenia należności naliczonych z tytułu kar umownych z płatności za faktury Sprzedającego, na podstawie noty wystawionej przez Kupującego.
7. Sprzedający nie może przenosić na osoby trzecie zobowiązań płatniczych Kupującego z tytułu niniejszej umowy bez jego uprzedniej zgody wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności, ani ustanawiać na nich zastawów bez zgody Kupującego.
8. Każda czynność prawna dokonana przez Sprzedającego, oprócz wymienianej w ust. 7, polegająca w szczególności na zawarciu umowy factoringu, umowy gwarancyjnej – w tym umowy poręczenia

umowy gwarancyjnej – w tym umowy poręczenia, umowy zabezpieczającej w tym umowy zastawu rejestrowego, w efekcie której nastąpi zmiana wierzyciela, wymaga zgody Kupującego wyrażonej na piśmie pod rygorem nieważności.

§ 7.

DOPUSZCZALNE ZMIANY UMOWY

1. Zmian Umowy dokonuje się w formie pisemnej pod rygorem nieważności, przy czym zgodnie z art. 144 ust. 1 ustawy P.z.p 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.:
 - 1.1. zmiana nazwy własnej preparatu rekombinowanego ludzkiego hormonu wzrostu – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego preparatu lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji preparatu, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego preparatu, a produkt będzie spełniał wszelkie wymagania lecznicze, wymagania prawne i jakościowe, określone w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
 - 1.2. 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*. Prezes Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, 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;
 - 1.3. zmiana terminów ważności preparatu rekombinowanego hormonu wzrostu i terminu przydatności preparatu po jego rozpuszczeniu – zmiana ta może być związana z koniecznością przyspieszenia dostawy, trudności transportowych, trudności produkcyjnych, celnych, opóźnieniami związanymi ze zwalnianiem serii, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu preparatu, przedłużającym się czasem akceptacji wyników postępowania, i nie będzie miała wpływu na stopień wykorzystania preparatu;
 - 1.4. zmiana warunków i terminów poszczególnych dostaw preparatu rekombinowanego hormonu wzrostu (liczba, miejsce dostaw/-y, opakowanie zewnętrzne) – zmiana ta jest możliwa jedynie w przypadku uzyskania przez Kupującego zgody na wydatkowanie

- środków budżetowych ponad określony termin dostawy, oraz zmiany te mogą wystąpić na skutek negatywnych okoliczności mających bezpośredni wpływ na organizację dostaw, trudności transportowych, celnych, opóźnień związanych ze zwalnianiem serii, jak również trudności w dystrybucji i magazynowaniu preparatu oraz uwarunkowań społecznych (petycje, protesty, strajki, itp.);
- 1.5. zmiana w zakresie liczby jednostek hormonu wzrostu oraz miejsc poszczególnych dostaw – w przypadku zwiększenia liczby pacjentów lub zmian w zakresie zapotrzebowania na hormon wzrostu w poszczególnych szpitalach, pod warunkiem niewyczerpania łącznej liczby jednostek wskazanej w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia oraz nieprzekroczenia łącznej wartości zamówienia wskazanej w ofercie Wykonawcy
 - 1.6. Kupujący zastrzega możliwość zmniejszenia zamawianego wolumenu – maksymalnie o 20% wielkości podstawowego przedmiotu zamówienia (dotyczy każdej z części zamówienia) – zmiana ta zależy od wewnętrznych potrzeb Kupującego, w szczególności wynikających ze zmiany zapotrzebowania wśród pacjentów, które mogą pojawić się w trakcie realizacji zamówienia i pozostawia ją wyłącznie do swojej decyzji. Sprzedający oświadcza, że akceptuje możliwość występowania różnych okoliczności wpływających na zmiany zapotrzebowania w zakresie określonym powyżej i akceptuje powyższe oraz oświadcza, że w przypadku decyzji Zamawiającego o zmniejszeniu zamawianego wolumenu zgadza się na zmianę umowy we wskazanym zakresie;
 - 1.7. zmiana terminu na przedłożenie Kupującemu dokumentów stanowiących podstawę do dokonania zapłaty tj. faktury VAT i podpisanego przez Bezpośredniego odbiorcę oryginału Protokołu Zdawczo-Odbiorczego – zmiana ta jest możliwa w przypadku posiadania przez Kupującego środków finansowych umożliwiających dokonanie zapłaty po określonym terminie dostawy;
 - 1.8. zmiana warunków i terminów płatności – zmiany wynikające ze stopnia wykorzystania środków budżetowych i terminów ich wydatkowania, zmiany wynikające ze zmian w prawie właściwym dla podatków i cel, które podwyższą lub obniżą wartość przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian jakie będą miały miejsce będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej przedmiotu zamówienia;
 - 1.9. zmiana danych Sprzedającego (np. zmiana siedziby, adresu i nazwy) związana z wewnętrzną reorganizacją w ramach prowadzonej działalności lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie Sprzedającego (np. w formie sukcesji uniwersalnej);

- 1.10. zmiany wynikające z powstania niezgodności pomiędzy zapisami Umowy, a treścią oferty i/lub Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia;
 - 1.11. w przypadku niewykorzystania ilości przedmiotu zamówienia objętych niniejszą umową, w okresie jej obowiązywania, dopuszcza się zmianę terminu obowiązywania umowy, określonego w § 4 ust. 1 z zastrzeżeniem, że nie może on być przedłużony na więcej niż 4 miesiące;
 - 1.12. zmiany związane ze zmianą organizacji Zamawiającego, w tym organizacji pracy spowodowanej nowymi regulaminami, zarządzeniami a ponadto zmiany związane z wpływem innych projektów i zamówień na realizację przedmiotowego zamówienia, itd.,
2. Kupujący zastrzega sobie również możliwość zmiany, z zastrzeżeniem art. 140 ust. 1 i 3 ustawy P.z.p., w przypadku:
- 2.1. zmiany w obowiązujących przepisach prawa mające wpływ na przedmiot i warunki umowy oraz zmiana sytuacji prawnej lub faktycznej Kupującego i/lub Sprzedającego skutkująca niemożliwością realizacji przedmiotu umowy;
 - 2.2. powstania nadzwyczajnych okoliczności (nie będących „*sila wyższa*”), grożących rażąco strata, których Strony nie przewidziały przy zawarciu umowy;

§ 8.

WYPOWIEDZENIE UMOWY

1. Strony ustalają, że Kupujący ma prawo odstąpić od Umowy bez odszkodowania dla Sprzedającego w przypadku gdy Narodowy Fundusz Zdrowia lub następca wycofa się z finansowania programu lekowego pn. „Leczenie niskorosłych dzieci z somatotropinową niedoczynnością przysadki (SNP)”, będącego przedmiotem niniejszej Umowy.

§ 9.

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. W przypadku, gdy okoliczności "sily wyższej" uniemożliwią którejkolwiek ze Stron chwilowe wykonanie zobowiązań umownych, ustalone terminy zobowiązań umownych będą przesunięte o czas trwania okoliczności "sily wyższej" oraz, odpowiednio, o czas trwania jej skutków.
2. Jako „silę wyższą” rozumie się wydarzenia i okoliczności nadzwyczajne, nieprzewidywalne, niezależne od woli i intencji którejkolwiek ze Stron umowy.
3. W przypadku, gdy którakolwiek ze Stron nie jest w stanie wywiązać się ze swych zobowiązań umownych, w związku z okolicznościami "sily wyższej" musi, w terminie 14 dni od daty zaistnienia ww. okoliczności, poinformować drugą Stronę w formie pisemnej o tych okolicznościach.

4. Gdy okoliczności "siły wyższej" uniemożliwiają jednej ze Stron umowy wywiązanie się ze swoich zobowiązań umownych przez okres dłuższy niż 30 dni, druga Strona umowy jest upoważniona do rozwiązania umowy.
 - 4.1. W przypadku rozwiązania umowy w okolicznościach „siły wyższej” stopień jej wykonania i końcowe rozliczenie powinno być uzgodnione i potwierdzone przez obie Strony umowy.
 - 4.2. W razie istotnej zmiany okoliczności powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w dacie zawarcia umowy, Kupujący może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Sprzedającemu przysługuje wynagrodzenie z tytułu wykonanej części umowy.
5. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego i ustawy Prawo zamówień publicznych.
6. Wszelkie spory między Stronami, wynikłe w związku lub na podstawie niniejszej umowy i nierozstrzygnięte polubownie, będą rozstrzygane przez Sąd właściwy dla siedziby Kupującego.
7. Integralną część niniejszej umowy stanowi Załącznik nr 1 określający wzór Protokołu Zdawczo-Odbiorczego.
8. Umowę sporządzono w 4 jednobrzmiących egzemplarzach po 2 egzemplarze dla Kupującego i Sprzedającego.

SPRZEDAJĄCY :

KUPUJĄCY

Załącznik nr 1 do Umowy nr...../ZZP -.../19

PROTOKÓŁ ZDAWCZO - ODBIORCZY

Potwierdzenie przyjęcia dostawy

Kupujący:

.....

niniejszym potwierdza przyjęcie od Sprzedającego w dniu..... dostawy nr.....

Preparat hormonu wzrostu	Ilość	Seria	Data ważności

Załączone dokumenty:

- kopia faktury,
- kopia pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego na terenie RP, lub

kopia pozwolenia na dopuszczenie do obrotu produktu leczniczego wydanego przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską,

- ulotka w języku polskim zawierającej wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje (w tym materiałów edukacyjnych dla pacjentów i ich rodziców).

Uwagi:
.....

SPRZEDAJĄCY :

KUPUJĄCY :

.....
/podpis, pieczętka imienna, pieczętka firmowa/

.....
/podpis, pieczętka imienna, pieczętka firmowa/