

**Projektowane postanowienia umowy (dotyczy części nr 1, 2, 3, 5, 6, 8, 11, 12, 13, 14, 15, 17, 18, 19, 20, 24)**

**UMOWA NR [ ]**

zawarta pomiędzy:

**Ortopedyczno-Rehabilitacyjnym Szpitalem Klinicznym im. Wiktora Degi Uniwersytetu Medycznego im. Karola Marcinkowskiego w Poznaniu**, ul. 28 Czerwca 1956 r. nr 135-147, 61-545 Poznań, wpisanym do Rejestru stowarzyszeń, innych organizacji społecznych i zawodowych, fundacji i publicznych zakładów opieki zdrowotnej, prowadzonego przez Sąd Rejonowy Poznań - Nowe Miasto i Wilda w Poznaniu, VIII Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego, pod numerem KRS: 0000002848, posługującym się nadanym numerem REGON: 000288857 oraz NIP: 783-14-97-917,

zwanym dalej „**Zamawiającym**”,

reprezentowanym przez:

**Dyrektora Szpitala dr n.med. Przemysław Daroszewskiego**

**a**

**(w przypadku przedsiębiorcy wpisanego do KRS)**

Spółką działającą pod firmą [ ], z siedzibą w [ ] przy ulicy [ ], kod pocztowy [ ], zarejestrowaną w [ ] pod numerem KRS: [ ], posługującej się nadanym jej Numerem Identyfikacji Podatkowej [ ] oraz numerem REGON [ ]

reprezentowaną przez:

.....

zwaną w dalszej treści umowy „**Wykonawcą**”

**(w przypadku przedsiębiorcy wpisanego do CEIDG)**

(imię i nazwisko) [ ], prowadzącym działalność gospodarczą pod nazwą [ ] z siedzibą przy ulicy [ ], kod pocztowy [ ], wpisaną do Centralnej Ewidencji i Informacji o Działalności Gospodarczej Rzeczypospolitej Polskiej pod Numerem Identyfikacji Podatkowej [ ] oraz numerem REGON [ ]

zwanym w dalszej treści umowy „**Wykonawcą**”.

Strony zgodnie oświadczają, że osoby je reprezentujące przy zawieraniu niniejszej umowy (zwanej dalej: „*Umową*”) są do tego prawnie umocowane zgodnie z wymogami prawa polskiego. W związku z powyższym nie będą powoływać się na brak umocowania osoby reprezentującej w przypadku jakichkolwiek sporów mogących wynikać z Umowy.

Umowa została zawarta po przeprowadzeniu postępowania o udzielenie zamówienia publicznego na podstawie przepisów ustawy z dnia 11 września 2019 r. – Prawo zamówień publicznych w trybie przetargu nieograniczonego nr ref: **SZP/APT-MU/.../2024** część nr ...

Zamawiający i Wykonawca, zwani w dalszej części z osobna również „*Stroną*”, zaś wspólnie „*Stronami*”, zawierają niniejszą Umowę, o następującej treści:

## § 1

### Przedmiot umowy

Przedmiotem umowy jest dostawa przez Wykonawcę na rzecz Zamawiającego „.....” zwanych dalej „wyrobami” lub „produktami” lub „przedmiotem umowy”, opisanych szczegółowo w **załączniku nr 1** do umowy (Formularz asortymentowo-cenowy) oraz w ofercie Wykonawcy.

## § 2

### Właściwości przedmiotu dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Zamawiającemu wyroby, które odpowiadają wymaganiom stawianym przez odpowiednie normy medyczne oraz przepisy prawa, w tym w szczególności Ustawę z dnia 7 kwietnia 2022r. o wyrobach medycznych (zwaną dalej „Uwm.”) oraz Rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady UE 2017/745 z dnia 5 kwietnia 2017r. w sprawie wyrobów medycznych, zmiany dyrektywy 2001/83/WE, rozporządzenia (WE) nr 178/2002 i rozporządzenia (WE) nr 1223/2009 oraz uchylenia dyrektyw Rady 90/385/EWG i 93/42/EWG. w sprawie wyrobów medycznych (zwane dalej „Rozporządzeniem”).
2. Zamawiający wymaga dostarczania wyrobów sterylnych, których termin ważności, określony przez producenta, wynosić będzie – w dniu ich dostarczenia do siedziby Zamawiającego – **nie mniej niż 12 miesięcy**. Zamawiający dopuszcza dostarczanie implantów w postaci niejałowej. W takim przypadku Wykonawca jest zobowiązany dostarczyć odpowiednie kontenery służące jako ich opakowanie w czasie sterylizacji i przechowywania.
3. Zgodnie z art.18 ust. 1 Rozporządzenia każdy produkt przeznaczony do implantacji, który nie jest wyłączony z tego obowiązku, musi posiadać tzw. **"kartę implantu"**, którą Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć wraz z przedmiotem zamówienia.
4. Na każdym opakowaniu jednostkowym oraz opakowaniu zbiorczym umieszczona musi być: nazwa rodzajowa produktu, nazwa handlowa (o ile produkt ją posiada), producent, rozmiar produktu, seria, data ważności, symbol CE, kod katalogowy oraz kod UD.
5. Wszystkie informacje o produktach zamieszczane na etykietach, bądź opakowaniach muszą być sporządzone w języku polskim lub za pomocą zharmonizowanych symboli.
6. Wszystkie elementy wyrobów stanowiące funkcjonalny komplet muszą pochodzić od jednego producenta.
7. Wykonawca oświadcza, że posiada wszelkie prawem wymagane zezwolenia na sprzedaż wyrobów na terytorium Polski, a dostarczane wyroby posiadają certyfikat CE.
8. Po zawarciu umowy, Wykonawca zobowiązany będzie do przekazania Zamawiającemu, w terminie **do 5 dni roboczych** od zgłoszenia, następujących dokumentów:
  - a) **„instrukcji użycia”** zawierającej szczegółowe informacje dotyczące procesów mycia, dezynfekcji i sterylizacji instrumentarium oraz niejałowych implantów. W przypadku wątpliwości dotyczących dopuszczalnych warunków dekontaminacji, „na żądanie” Zamawiającego Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć szczegółowe informacje na temat

procesu dezaktywacji i usunięcia szkodliwych czynników biologicznych i substancji, które zagrażają życiu lub zdrowiu pacjentów na sali operacyjnej lub zabiegowej.

- b) **pliku „KATALOG”** wypełnionego przez Wykonawcę zgodnie z przekazanym wzorem. Zamawiający wzywając Wykonawcę do przekazania ww. pliku załączy instrukcję jego wypełnienia. Dokument ten należy przekazać w formie elektronicznej - format xls do Kierownika Magazynu Implantów na adres mailowy: mi@orsk.pl. Dane zamieszczone w pliku „KATALOG” muszą być zgodne z załącznikiem nr 1 do umowy (Formularz asortymentowo-cenowy). W sytuacji wprowadzenia przez Wykonawcę w toku realizacji umowy zmiany oznaczeń dostarczanych wyrobów lub jakiegokolwiek innej zmiany skutkującej koniecznością modyfikacji treści zawartych w pliku „KATALOG”, zmodyfikowany dokument Wykonawca przekazuje Zamawiającemu. Nowy „Katalog” obowiązuje od dnia powiadomienia Zamawiającego.

### § 3

#### **Instrumentarium, napędy ortopedyczne**

1. Przez okres trwania umowy Wykonawca zobowiązany jest do zabezpieczenia sali operacyjnej w **zestawy instrumentarium oraz komplety napędów ortopedycznych**, rozumianych jako specjalistyczne narzędzia niezbędne do wykonywania zabiegów przy wykorzystaniu wyrobów dostarczanych przez Wykonawcę.
2. Wykonawca zobowiązany jest do przekazywania Zamawiającemu wszelkich informacji i instrukcji niezbędnych do prawidłowego używania instrumentarium oraz napędów ortopedycznych, a także na żądanie Zamawiającego, do przeprowadzenia bezpłatnych szkoleń z techniki operacyjnej oferowanych wyrobów. Szkolenia na żądanie będą organizowane na terenie siedziby Zamawiającego lub on-line, za uprzednią zgodą Zamawiającego, w uzgodnionych przez Strony terminach.
3. Zamawiający wymaga zapewnienia, w ramach wynagrodzenia umownego, przeszkolenia personelu medycznego oraz pracowników Magazynu Implantów w siedzibie Zamawiającego.
4. Zestawy instrumentarium do zakładania implantów oraz napędy ortopedyczne winny być umieszczone w odpowiednich kontenerach wielorazowego użytku, spełniających wymagania dla opakowań sterylizacyjnych wielokrotnego użycia i zgodnych z normą 868-8 lub równoważną. Wymagane są kontenery wyposażone w filtry zaworowe lub filtry przeznaczone na minimum 5 tysięcy cykli sterylizacyjnych. Tace z narzędziami oraz napędy ortopedyczne należy umieścić w osobnych kontenerach. Jeżeli ilość asortymentu na to pozwala, dopuszcza się umieszczenie implantów i narzędzi w jednej warstwie na jednej wspólnej tacy. Masa jednego kontenera wraz z zawartością nie może przekraczać 10 kg.
5. Zamawiający zobowiązuje się do przestrzegania instrukcji użytkowania udostępnionych napędów ortopedycznych oraz do wykorzystywania ich wyłącznie przy zabiegach z użyciem wyrobów dostarczanych przez Wykonawcę.
6. Wykonawca oświadcza, iż dostarczone instrumentarium i napędy ortopedyczne są dopuszczone do stosowania na terytorium Polski i wolne od wszelkich wad.

7. Zamawiający zobowiązany jest do niezwłocznego poinformowania Wykonawcy o wszelkich wadach lub uszkodzeniach używanego instrumentarium lub napędów ortopedycznych.
8. Wadliwe, uszkodzone lub zużyte instrumentarium oraz napędy ortopedyczne Zamawiający zwróci Wykonawcy na podstawie protokołu zdawczo – odbiorczego. Wykonawca zobowiązany jest przy tym do dostarczenia Zamawiającemu w terminie **2 dni roboczych** sprawnego instrumentarium lub napędów ortopedycznych, na własny koszt i ryzyko.
9. W przypadku odmowy lub opóźnienia w dostawie instrumentarium lub napędów ortopedycznych, Zamawiający jednokrotnie wezwie Wykonawcę do ich dostarczenia. Wykonanie wezwania powinno nastąpić w ciągu **2 dni roboczych** od chwili odebrania go przez Wykonawcę. Brak odpowiedzi ze strony Wykonawcy stanowi podstawę do natychmiastowego rozwiązania umowy bez wypowiedzenia.
10. Podstawę do natychmiastowego rozwiązania umowy bez wypowiedzenia stanowić będzie również wycofanie przez Wykonawcę instrumentarium, części instrumentarium lub napędów ortopedycznych, bez pisemnej zgody Zamawiającego.

#### § 4

##### Składanie zamówienia i warunki dostawy

1. Wykonawca zobowiązuje się, z zastrzeżeniem produktów „na żądanie” opisanych w **załączniku nr .....** do umowy (Formularz cenowy – warunki realizacji zamówienia), do dostarczenia – w terminie **do 5 dni roboczych** od dnia złożenia przez Zamawiającego „Zamówienia” – wyrobów (wraz z instrumentarium, o których mowa w § 3 Umowy) do utworzonego przez Wykonawcę na terenie siedziby Zamawiającego „banku implantów”. Zamówienie zostanie wysyłane przez Zamawiającego na adres e-mail Wykonawcy, tj. [...]. Potwierdzeniem przekazania wyrobów medycznych będzie „protokół przekazania depozytu do banku implantów”.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczać Przedmiot Umowy na własny koszt i ryzyko, zgodnie z wymaganiami przewidzianymi dla wyrobów medycznych, w dniach od poniedziałku do piątku, z wyjątkiem świąt, w godzinach od 7:00 do 14:00.
3. Wyroby przekazywane będą pracownikom Magazynu Implantów Zamawiającego. Potwierdzeniem przekazania wyrobów będzie podpisany przez strony protokół przekazania sporządzony w formie pisemnej.
4. Wyroby znajdujące się w „banku implantów” pozostają własnością Wykonawcy do czasu pobrania ich z „banku implantów” i zużycia w trakcie zabiegu medycznego.
5. Po każdym zużyciu wyrobu Zamawiający sporządzi „protokół zużycia” oznaczony indywidualnym numerem (PAA.....), zawierający w szczególności inicjały lub indywidualny kod pacjenta operowanego z wykorzystaniem wyrobu przesłanego przez Wykonawcę, datę operacji oraz samoprzylepny kod kreskowy lub nr katalogowy potwierdzający zużycie określonego wyrobu. „Protokół zużycia” przed nadaniem mu numeru „PAA...” zostaje potwierdzony podpisem przez upoważnionego pracownika Zamawiającego. Protokół zużycia stanowi dokument „Zamówienia” na wyroby medyczne.

6. Wykonawca zobowiązany jest do uzupełnienia „banku implantów” w godzinach wskazanych w ust. 2, w dniu roboczym następującym po dniu przesłania przez Zamawiającego pocztą elektroniczną, na adres email: ( ) „protokołu zużycia”, o którym mowa w ust. 5. Złożenie zamówienia z terminem realizacji na następny dzień roboczy winno nastąpić najpóźniej do godziny 14:00 danego dnia. W przypadku przesłania Wykonawcy „protokołu zużycia” w piątek, uzupełnienie powinno nastąpić najpóźniej w poniedziałek następnego tygodnia.
7. Wykonawca jest zobowiązany do przeprowadzenia inwentaryzacji wyrobów przekazanych do „banku implantów” co najmniej raz w roku oraz po rozwiązaniu umowy. Inwentaryzację przeprowadza upoważniony przedstawiciel Wykonawcy w obecności pracownika Magazynu Implantów Zamawiającego.
8. W „banku implantów”, bez zgody Zamawiającego, nie mogą znajdować się wyroby nieujęte w **załączniku nr 1** do umowy (Formularz asortymentowo-cenowy).

## § 5

### Wystawianie faktur i warunki płatności

1. Przewidywana maksymalna wartość umowy, zgodnie z **załącznikiem nr 1** do umowy, wynosi ( ) netto + VAT, łącznie ( ) brutto (słownie: ( ) ), w tym:
  - a) zamówienie podstawowe netto ( ) + VAT, brutto tj.: ( ) PLN (słownie: ( ))
  - b) prawo opcji brutto wynoszące 30% wartości zamówienia podstawowego tj.: netto ( ) + VAT ( ) PLN (słownie: ( ))
2. Wykonawca zobowiązany jest do wystawienia i przesłania faktury za wszczepione pacjentom wyroby w **terminie do 7 dni** od dnia otrzymania od Zamawiającego „protokołu zużycia”, o którym mowa w § 4 ust. 5 umowy (bez względu na formę dokumentu – papierowa/elektroniczna).
3. Wystawiane przez Wykonawcę faktury powinny zawierać w szczególności nazwę handlową wyrobu, numer katalogowy wyrobu zgodny z **załącznikiem nr 1** do umowy, numer serii (jałowe) oraz numer „protokołu zużycia” (PAA.....), o którym mowa w § 4 ust. 5 umowy.
4. Strony umowy na podstawie art. 106n Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług wyrażają zgodę na przesyłanie faktur, duplikatów tych faktur oraz ich korekt jedynie w formie elektronicznej na adres e-mail: apteka.faktury@orsk.pl lub w formie elektronicznej ustrukturyzowanych faktur elektronicznych przesyłanych za pośrednictwem platformy elektronicznego fakturowania (PFE) na stronie: <https://efaktura.gov.pl> zgodnie z przepisami ustawy z dnia 9 listopada 2018r. o elektronicznym fakturowaniu w zamówieniach publicznych, koncesjach na roboty budowlane lub usługi oraz partnerstwie publiczno-prywatnym.
5. Warunkiem realizacji płatności w **przypadku podatników VAT czynnych** na rachunek bankowy wskazany w Umowie jest występowanie tego rachunku w wykazie podatników VAT, o którym mowa w art. 96b ust.1 ustawy VAT (dalej: „Wykaz”).

6. W przypadku gdy na dzień realizacji płatności rachunek bankowy wskazany w umowie nie występuje w Wykazie, Strona realizująca płatność jest uprawniona do:
  - 6.1. skierowania płatności na rachunek bankowy wskazany w Umowie z jednoczesnym powiadomieniem właściwego organu skarbowego o tym fakcie lub
  - 6.2. wstrzymania płatności, niezwłocznie po ustaleniu tej okoliczności Strona wstrzymująca płatność powiadomi drugą Stronę o tym fakcie i powodach wstrzymania,
7. Druga Strona, niezwłocznie po umieszczeniu rachunku bankowego w Wykazie, zawiadomi Stronę wstrzymującą płatność. Strona ta w terminie nie dłuższym niż 3 dni robocze od dnia zawiadomienia, zrealizuje płatność, chyba że w dniu płatności ponownie wystąpi przypadek, o którym mowa powyżej.
8. Druga Strona zobowiązuje się nie dochodzić żadnych roszczeń z tytułu opóźnienia płatności wynikających z pkt 6 i 7.
9. Zapłata za dostarczone i wykorzystane wyroby następować będzie w terminie **do 60 dni** licząc od daty dostarczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury. W przypadku konieczności wystawienia przez Wykonawcę faktury lub noty korygującej, 60-dniowy termin płatności biegnie od dnia dostarczenia Zamawiającemu ostatniej faktury lub noty korygującej. Zapłata dokonywana będzie przelewem na wskazany niżej rachunek bankowy Wykonawcy:

---
10. Za datę zapłaty przyjmuje się datę obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.
11. W przypadku opóźnienia w płatności, dokonywane przez Zamawiającego spłaty będą zaliczane w pierwszej kolejności na poczet należności głównej, a dopiero w dalszej kolejności na poczet należności ubocznych, w tym odsetek.
12. Wykonawca nie może przenieść na osobę trzecią jakichkolwiek swoich wierzytelności wynikających z niniejszej umowy (zakaz cesji), chyba że na powyższe wyrazi zgodę Zamawiający w formie pisemnej pod rygorem nieważności, z zastrzeżeniem art. 54 ust. 5 ustawy z dnia 15 kwietnia 2011 roku o działalności leczniczej.
13. W przypadku, gdy stroną umowy jest konsorcjum, dochodzenie należności od Zamawiającego jest możliwe wyłącznie przez tego członka konsorcjum, który faktycznie dostarczył wyroby (zakaz dochodzenia należności od Zamawiającego przez innego członka konsorcjum niż faktyczny dostawca). W razie, gdy w umowie ustanawiającej konsorcjum zawarty jest zapis, z którego wynika, że pomiędzy członkami konsorcjum istnieje solidarność wierzycieli, zapis taki nie jest skuteczny wobec Zamawiającego.
14. Zamawiający zastrzega sobie możliwość skorzystania z prawa opcji w okresie obowiązywania umowy. W przypadku skorzystania z prawa opcji, Zamawiający zgłosi to Wykonawcy na adres e-mail: [ ]. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć przedmiot opcji w cenach jednostkowych zgodnie z **załącznikiem nr 1** (Formularz asortymentowo-cenowy) w terminie zgodnie z § 4 ust. 1 Umowy. Nieskorzystanie przez Zamawiającego z prawa opcji, lub skorzystanie z niego w niepełnym zakresie nie uprawnia Wykonawcy do podnoszenia jakichkolwiek roszczeń z tego tytułu.

## § 6

### Warunki zmiany i odstąpienia od umowy

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo zakupu mniejszej ilości wyrobów w stosunku do określonej w **załączniku nr 1** (Formularz asortymentowo-cenowy) do niniejszej umowy. Wykonawca oświadcza, że nie będzie zgłaszał żadnych roszczeń w razie zmniejszenia ilości zakupionych wyrobów, z tym zastrzeżeniem, iż Zamawiający gwarantuje wykorzystanie **30 %** wartości umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 lit. a) umowy (w zakresie zamówienia podstawowego).
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo zmiany ilości poszczególnych pozycji asortymentu oferowanego w wartości umowy, przy zachowaniu cen poszczególnych elementów oraz wartości całej umowy, w przypadku uzasadnionych potrzeb Zamawiającego.
3. Zamawiający dopuszcza podczas realizacji umowy zmiany numerów katalogowych oferowanych wyrobów, wynikające ze zmian modyfikacyjnych np. dotyczących zmiany miejsca ich wytwarzania, nowej technologii produkcji, lub wycofania wyrobu z produkcji, przy zachowaniu parametrów spełniających wymogi określone w SWZ i utrzymaniu cen wyszczególnionych w **załączniku nr 1** do umowy.
4. Zamawiający dopuszcza jednocześnie zmiany umowy w zakresie:
  - opisanie nowych, unowocześnionych wyrobów w ramach danej pozycji bez zmiany ceny jednostkowej oraz zamawianej ilości.
  - dopisanie wyrobów o innych rozmiarach w ramach danej pozycji bez zmiany ceny jednostkowej oraz zamawianej ilości.
  - zmiany zakresu informacji zawartych w „raporcie zużycia” oraz fakturze VAT w szczególności w zakresie danych pacjentów.
5. Ceny jednostkowe netto za poszczególne wyroby, określone w **załączniku nr 1** do umowy, mogą ulec obniżeniu w okresie obowiązywania umowy.
6. Zamawiający dopuszcza możliwość zmiany wynagrodzenia, według następujących zasad:
  - 6.1. Strony postanawiają, iż dokonają w formie aneksu sporządzonego w postaci pisemnej zmiany wynagrodzenia w wypadku wystąpienia którejkolwiek ze zmian przepisów wskazanych w art. 436 pkt 4) lit b) ustawy z dnia 11 września 2019 r. Prawo zamówień publicznych, tj. zmiany:
    - a) stawki podatku od towarów i usług oraz podatku akcyzowego,
    - b) wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę,
    - c) zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub ubezpieczenie zdrowotne,
    - d) zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018 r. o pracowniczych planach kapitałowych pod

warunkiem wykazania Zamawiającemu, że zmiana ma wpływ na koszty realizacji zamówienia oraz wykazania wysokości tych dodatkowych kosztów;

- 6.2. Zmiana wysokości wynagrodzenia obowiązywać będzie od dnia wejścia w życie zmian o których mowa w pkt. 6.1. zgodnie z załączoną uprzednio przez Wykonawcę kalkulacją kosztów oraz określoną niżej dokumentacją;
- 6.3. W wypadku zmiany, o której mowa w ust. 6.1. lit. a. wartość netto wynagrodzenia Wykonawcy nie zmieni się, a określona w aneksie wartość brutto wynagrodzenia zostanie wyliczona na podstawie nowych przepisów;
- 6.4. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 6.1. lit. b. wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o wartość wzrostu całkowitego kosztu wykonania przez Wykonawcę zamówienia wynikającą ze zwiększenia wynagrodzeń osób bezpośrednio wykonujących zamówienie do wysokości zmienionego minimalnego wynagrodzenia, z uwzględnieniem wszystkich obciążeń publicznoprawnych od kwoty wzrostu minimalnego wynagrodzenia (przy uwzględnieniu proporcji wynikającej z udziału tych osób w wykonaniu wszystkich zamówień realizowanych przez Wykonawcę);
- 6.5. W przypadku zmiany, o której mowa w ust. 6.1. lit. c. i d. wynagrodzenie Wykonawcy ulegnie zmianie o wartość wzrostu całkowitego kosztu wykonania przez Wykonawcę zamówienia, jaką będzie on zobowiązany dodatkowo ponieść w celu uwzględnienia tej zmiany, przy zachowaniu dotychczasowej kwoty netto wynagrodzenia osób bezpośrednio wykonujących zamówienie na rzecz Zamawiającego (przy uwzględnieniu proporcji wynikającej z udziału tych osób w wykonaniu wszystkich zamówień realizowanych przez Wykonawcę);
- 6.6. Wprowadzenie zmian wysokości wynagrodzenia wymaga uprzedniego złożenia przez Wykonawcę oświadczenia o wysokości dodatkowych kosztów wynikających z wprowadzenia zmian, o których mowa w ust. 6.1. litera b, c i d.
- 6.7. W przypadku ust. 6.1. lit. b. Wykonawca przedłoży Zamawiającemu wykaz pracowników, którzy bezpośrednio realizują umowę i dla których ma zastosowanie zmiana wraz z udokumentowaną kalkulacją kosztów oraz dokumentami rozliczeniowymi z tytułu wynagrodzeń dotyczącymi przedmiotowej zmiany. Wykaz powinien zawierać udokumentowane zestawienia ile roboczogodzin miesięcznie każdy z pracowników faktycznie realizuje umowę.
- 6.8. W przypadku ust. 6.1. lit. c. i d. Wykonawca przedkłada Zamawiającemu wykaz personelu, który bezpośrednio realizuje umowę i dla którego ma zastosowanie zmiana wraz z udokumentowaną kalkulacją oraz dokumentami rozliczeniowymi z tytułu wynagrodzeń dotyczącymi przedmiotowej zmiany.
- 6.9. Wykonawca w każdym ze wskazanych przypadków jest zobowiązany także złożyć oświadczenie woli w przedmiocie procentowego udziału w wykonaniu zamówienia na podstawie umowy osób bezpośrednio wykonujących to zamówienie w stosunku do ich udziału w wykonaniu wszystkich zamówień realizowanych przez Wykonawcę (w okresie na który zawarta jest umowa).
- 6.10. Przedłożenie wskazanych dokumentów stanowi warunek rozpatrzenia wniosku Wykonawcy w przedmiocie zmiany umowy.



- 6.11. Wykonawca zamiar zmiany w zakresie wynagrodzenia wraz z kalkulacją oraz dokumentacją, o której mowa w ust. 6.2. i 6.6. powinien zgłosić Zamawiającemu na piśmie w terminie 1 miesiąca od zdarzenia uzasadniającego wprowadzenie zmiany pod rygorem pominięcia.
- 6.12. Zmiana umowy w zakresie wysokości wynagrodzenia nie zostanie dokonana w przypadku gdy z przedstawionej przez Wykonawcę dokumentacji jego uprawnienie w przedmiotowym zakresie (oraz jego treść) nie zostanie przez Wykonawcę w sposób jednoznaczny wykazane.
7. W przypadku niewykorzystania przez Zamawiającego, w terminie wskazanym w § 10 ust. 1 umowy, całości wartości wynagrodzenia umownego okres obowiązywania umowy może ulec jednokrotnie przedłużeniu, lecz **nie dłużej niż o 12 miesięcy**.
8. Zmiana cen następuje w formie aneksu sporządzonego na piśmie pod rygorem nieważności.

## § 7

### Wady wyrobów, rękojmia

1. Wykonawca udziela **2 letniej** gwarancji oraz rękojmi na dostarczone wyroby.
2. W przypadku stwierdzenia niezgodności dostarczonych wyrobów z ofertą przetargową albo w przypadku dostarczenia wyrobu lub jego części w uszkodzonym opakowaniu jednostkowym, Zamawiający odmówi odbioru i sporządzi protokół zawierający przyczyny odmowy odbioru, który podpiszą obie Strony. Wówczas Wykonawca jest zobowiązany do dostawy wyrobów wolnych od wad na swój koszt i ryzyko, w ciągu **24 godzin** licząc od momentu. sporządzenia protokołu.
3. O wadach jakościowych stwierdzonych po odbiorze dostarczonych wyrobów Zamawiający zobowiązany jest poinformować niezwłocznie Wykonawcę. Zamawiający ma wówczas prawo żądać dostarczenia wyrobów wolnych od wad w czasie **2 dni roboczych** od chwili poinformowania o nich Wykonawcę.

## § 8

### Kary umowne, wykonanie zastępcze

1. W razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości:
  - 1) **0,5%** wartości brutto zamówionej partii wyrobów, za każdy dzień zwłoki w jej dostawie, nie mniej jednak niż **100,00 zł**;
  - 2) **2%** wartości brutto zamówienia anulowanego przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy, określonych w ust. 4 poniżej, nie mniej jednak niż **100,00 zł**;
  - 3) **1.000,00 zł** za każdy dzień braku dostępności kompletnego instrumentarium lub napędów ortopedycznych, w ilościach określonych odpowiednio w § 3 ust. 1 umowy;
  - 4) **20%** wartości brutto niezrealizowanej części umowy wskazanej w § 5 ust. 1 lit. a) Umowy, w przypadku odstąpienia od umowy przez Zamawiającego lub Wykonawcę, z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy;

- 5) **200,00 zł** za każdy dzień zwłoki w realizacji przez Wykonawcę obowiązków przewidzianych § 2 ust 8 lit. a), b) umowy;
- 6) **50,00 zł**, za każdy dzień zwłoki w dostarczeniu faktury VAT z tytułu zamawianych wyrobów lecz nie więcej niż **3.000,00 zł**.
- 8) **0,5%** wynagrodzenia brutto określonego w § 5 ust. 1 lit. a) Umowy w przypadku braku zapłaty lub nieterminowej zapłaty wynagrodzenia należnego podwykonawcom lub dalszym podwykonawcom za każdy dzień zwłoki,
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego przenoszącego wysokość kar umownych określonych w ust. 1.
3. Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania potrącenia kary umownej z wierzytelnością przysługującą Wykonawcy z tytułu realizacji niniejszej umowy.
4. W przypadku poinformowania przez Wykonawcę o braku możliwości dostarczenia wyrobów określonych w załączniku nr 1 do umowy lub upływu określonego w umowie terminu dostawy Zamawiający, po uprzednim poinformowaniu Wykonawcy oraz anulowaniu złożonego zamówienia, zastrzega sobie prawo do dokonania zakupu wyrobów u innego podmiotu i obciążenia różnicą cenową Wykonawcy, przy równoczesnym naliczeniu kary umownej określonej w ust. 1 pkt 2) Umowy.
5. Maksymalna łączna wysokość kar umownych nie może przekroczyć **30%** wartości brutto umowy wskazanej w § 5 ust. 1 lit. a) Umowy.

## § 9

### Osoby upoważnione do kontaktu

1. Wykonawca zobowiązany jest do wyznaczenia przedstawiciela handlowego upoważnionego do kontaktów z Zamawiającym i odpowiedzialnego za dostawę wyrobów do Magazynu Implantów.
2. Przedstawiciel handlowy Wykonawcy zobowiązany jest przy tym do bezwzględnego przestrzegania obowiązującego w siedzibie Zamawiającego Regulaminu dotyczącego zasad współpracy z przedstawicielami firm z branży medycznej. Naruszenie zawartych w Regulaminie zasad stanowić będzie podstawę do natychmiastowego rozwiązania umowy bez wypowiedzenia.
3. Osobą upoważnioną przez Wykonawcę do kontaktów z Zamawiającym i odpowiedzialną za prawidłową realizację przedmiotu niniejszej umowy jest [ ].
4. Osobami wytypowanymi przez Zamawiającego do koordynacji prac związanych z realizacją przedmiotowej umowy są pracownicy Magazynu Implantów.

## § 10

### Okres obowiązywania umowy

1. Umowa została zawarta na okres **24 miesięcy** lub do wyczerpania maksymalnej wartości Umowy, o której mowa w § 5 ust. 1 Umowy w zależności, który z tych terminów nastąpi wcześniej, z zastrzeżeniem postanowień § 6 ust. 7 Umowy.
2. Umowa może zostać rozwiązana:
  - a) w każdym czasie, za porozumieniem Stron,
  - b) przez Zamawiającego, bez wypowiedzenia, z powodu rażącego naruszenia przez Wykonawcę postanowień umowy.

## § 11

### Waloryzacja

1. Na zasadach określonych w Umowie, na podstawie art. 439 ust. 1 i 2 PZP, Strony będą waloryzowały koszty realizacji czynności wchodzących w skład Przedmiotu Umowy („Waloryzacja”). Waloryzacja będzie polegała na podwyższeniu albo obniżeniu każdej z cen jednostkowych podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie na zasadach opisanych w niniejszym paragrafie.
2. Żadna ze Stron nie będzie uprawniona wystąpić z wnioskiem o dokonanie Waloryzacji wcześniej niż 6 miesięcy od dnia zawarcia Umowy.
3. Po upływie terminu, o którym mowa w ust. 2, w przypadku zmiany kosztów realizacji Przedmiotu Umowy w związku ze wzrostem albo obniżeniem cen określonym we wskaźniku cen towarów i usług konsumpcyjnych ogółem za poprzedni kwartał („Wskaźnik GUS”) ogłaszany w formie komunikatu Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego, o którym mowa w art. 25 ust. 11 ustawy z dnia 17 grudnia 1998 r. o emeryturach i rentach z Funduszu Ubezpieczeń Społecznych (tekst jedn.: Dz. U. z 2022 r. poz. 504 z późn. zm.) każda ze Stron może wystąpić do drugiej Strony z pisemnym wnioskiem o dokonanie Waloryzacji. We wniosku zostaną wskazane nowe wartości każdej z cen jednostkowych podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie określone na zasadach opisanych w niniejszym paragrafie.
4. Każda ze stron będzie uprawniona wystąpić do drugiej Strony z wnioskiem o dokonanie Waloryzacji każdorazowo po komunikacie Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego ogłaszającym kolejny Wskaźnik GUS, z zastrzeżeniem ust. 2 i 6.
5. Ewentualna Waloryzacja będzie ustalana przez Strony w drodze aneksu do Umowy ze skutkiem od dnia opublikowania komunikatu Prezesa Głównego Urzędu Statystycznego ogłaszającego Wskaźnik GUS („Dzień Ustalenia Waloryzacji”).
6. Wnioskowana zmiana cen jednostkowych podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie nastąpi pod warunkiem, iż wartość Wskaźnika GUS ogłoszonego w Dniu Ustalenia Waloryzacji będzie wskazywała na wzrost lub spadek cen

towarów i usług konsumpcyjnych o co najmniej 2 punkty procentowe w stosunku do poprzedniego kwartału („Próg Waloryzacji”).

7. Ewentualna zmiana cen jednostkowych podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie, nastąpi o wielkość stanowiącą połowę (50%) wartości wzrostu albo obniżenia cen określonego we Wskaźniku GUS ogłoszonym w Dniu Ustalania Waloryzacji, z zastrzeżeniem postanowień ust. 12.
8. Pod warunkiem przekroczenia Progu Waloryzacji, w przypadku, gdy Wskaźnik GUS ogłoszony w Dniu Ustalania Waloryzacji będzie wartością dodatnią ceny jednostkowe podane w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie ulegną zwiększeniu o wielkość wskazaną w ust. 7.
9. Pod warunkiem przekroczenia Progu Waloryzacji, w przypadku, gdy Wskaźnik GUS ogłoszony w Dniu Ustalania Waloryzacji będzie wartością ujemną ceny jednostkowe podane w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie ulegną zmniejszeniu o wielkość wskazaną w ust. 7.
10. Nowe wartości cen jednostkowych podanych w Formularzu asortymentowo-cenowym zawartym w Ofercie będą dotyczyć zapłaty należnej Wykonawcy za czynności odebrane po Dniu Ustalania Waloryzacji, z zastrzeżeniem postanowień ust. 11.
11. Jeżeli czynności zlecone przed Dniem Ustalania Waloryzacji zostaną wykonane w warunkach zwłoki w stosunku do terminu określonego w Zleceniu i będą odbierane po Dniu Ustalania Waloryzacji, w takim przypadku zapłata za ich wykonanie nastąpi na podstawie poprzednio obowiązujących cen jednostkowych.
12. Strony ustalają maksymalną wartość obniżenia albo wzrostu Wartości Przedmiotu Umowy w efekcie zastosowania Waloryzacji na poziomie nie większym niż 10 % Wartości Przedmiotu Umowy.
13. Wykonawca, który uzyska Waloryzację zobowiązany jest do zmiany wynagrodzenia przysługującego Podwykonawcy, z którym zawarł umowę, w zakresie odpowiadającym zmianom kosztów dotyczących zobowiązania podwykonawcy, jeżeli łącznie spełnione są następujące warunki: (i) przedmiotem umowy są usługi oraz (ii) okres obowiązywania umowy przekracza 6 miesięcy.

## **§ 12**

### **Postanowienia końcowe**

1. Wszelkie zmiany niniejszej umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
2. Wykonawca zobowiązuje się do niezwłocznego, pisemnego poinformowania Zamawiającego o każdej zmianie statusu prawnego wyrobów w trakcie trwania niniejszej umowy.
3. Wszelkie spory powstałe na tle wykonywania niniejszej umowy rozstrzyga sąd powszechny właściwy dla siedziby Zamawiającego.
4. Umowa sporządzona została w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron (dotyczy przypadku zachowania formy pisemnej).

Załączniki do umowy:

załącznik nr 1 Formularz asortymentowo-cenowy (stanowiący załącznik nr 2 do oferty).

załącznik nr 2 Informacja dotycząca badania metodą rezonansu magnetycznego

**WYKONAWCA**

**ZAMAWIAJĄCY**

Nazwa firmy, adres:

Data:

**INFORMACJA DOTYCZĄCA BADANIA METODĄ REZONANSU MAGNETYCZNEGO**

Celem ułatwienia oceny ewentualnych przeciwwskazań do badań Rezonansem Magnetycznym pacjentów z wszczepionymi implantami, przedstawiamy następujące dane dotyczące naszego wyrobu:

**1. Nazwa rodzajowa\*:**

.....

**2. Nazwa handlowa\*:**

.....

**3. Producent\*:**

.....

**4. Materiały z jakich został wykonany\*:**

.....

.....

**5. Okres karencji od momentu implantacji, w którym nie należy wykonywać badania MRI\***

(nie występuje / jeżeli występuje to określić czas:

.....

**6. Klasyfikacja bezpieczeństwa w środowisku rezonansu magnetycznego wg ASTM (MR UNSAFE - niebezpieczne / MR CONDITIONAL – warunkowo bezpieczne/ MR SAFE -bezpieczne):**

.....

**7. Dodatkowe dane dla wyrobów uznanych za warunkowo bezpieczne (MR CONDITIONAL):**

1) Sugerowana wartość indukcji statycznego pola magnetycznego: do ..... Tesli

2) Gradient przestrzenny pola magnetycznego:.....  $\leq$  gausów/cm

3) Maksymalny dla danego systemu MRI współczynnik absorpcji swoistej (SAR) przy 15 minutowym czasie trwania skanu: ..... W/kg

**Niniejszy dokument nie wskazuje jednoznacznie czy pacjent z wszczepionymi implantami może mieć wykonane badanie Rezonansem Magnetycznym. Stanowi on jedynie pomoc w podjęciu decyzji przez lekarza radiologa.**

.....  
podpis osoby uprawnionej do reprezentowania firmy

\* pola obowiązkowe