



Warszawa, dnia 12 grudnia 2019 roku

ODPOWIEDZI NA PYTANIA WYKONAWCÓW

Dotyczy: postępowania pn. „**Dostawa leków w podziale na zadania**” – sprawa nr **58/PN/2019/ES**

Zamawiający, Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji w Warszawie działając na podstawie art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2019 r., poz. 1843) zwanej dalej Ustawą, informuje, iż wpłynęły pytania od Wykonawców, na które Zamawiający udziela następujących wyjaśnień:

Pytanie 1 – dotyczy zapisu w §1 ust. 7, projektu umowy (Załącznik nr 3 - Istotne, dla stron postanowienia),

Czy Zamawiający wykreśli zapis par. 1.7? Procedurę reklamacyjną regulują zapisy par. 5.7-5.9 i zakładają one, zgodnie z wymogami prawa udział Wykonawcy w rozpatrzeniu reklamacji. Tymczasem par 1.7 wprowadza jednostronny tryb ‘odmowy przyjęcia towaru’, który w istocie tożsamy jest z postępowaniem reklamacyjnym, jednak przebiega jednostronnie, w momencie odbioru towaru, bez udziału Wykonawcy i możliwości rozpatrzenia reklamacji. Zgodnie z KC Wykonawca musi możliwość ustosunkowania się do reklamacji.

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 2 – dotyczy zapisu w §5 ust. 8, projektu umowy (Załącznik nr 3 - Istotne, dla stron postanowienia),

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w par. 5.8 do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu w §5 ust. 8:

BYŁO:

Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić braki towaru stwierdzonego podczas dostawy w czasie nie dłuższym niż w dniu następnym.

POWINNO BYĆ:

Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić braki towaru stwierdzonego podczas dostawy w czasie do 3 dni roboczych.

Zmodyfikowany Załącznik nr 3 - Istotne, dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie 3 – dotyczy zapisu w §5 ust. 9 pkt.2), projektu umowy (Załącznik nr 3 - Istotne, dla stron postanowienia),

Czy Zamawiający wydłuży termin załatwienia reklamacji określony w par. 5.9.2 do 3 dni roboczych? Zgłoszona reklamacja wymaga rozpatrzenia z uwzględnieniem wyjaśnień firmy kurierskiej dostarczającej leki bądź zbadania jakościowo wadliwego towaru, a następnie (przy uwzględnieniu reklamacji) dostarczenia towaru. Wykonanie tego w krótszym czasie jest niemożliwe.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę.

W związku z powyższym zamawiający dokonuje modyfikacji zapisu w §5 ust. 9 pkt.2):

BYŁO:

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie nie dłuższym niż 48 godzin.

POWINNO BYĆ:

Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie do 3 dni roboczych.

Zmodyfikowany Załącznik nr 3 - Istotne, dla stron postanowienia, które zostaną wprowadzone do treści umowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie 4 – dotyczy zadania nr 2 poz. 4 oraz 5

Czy Zamawiający wydzielili lub wykreśli z Zadania nr 2 poz. 4-5 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: Zamawiający utrzymuje zapisy SIWZ.

Pytanie 5 – dotyczy zadania nr 2 poz. 30 oraz 33

Czy Zamawiający wykreśli z Zadania nr 2 poz. 30 i 33 co umożliwi złożenie ofert większej liczbie Wykonawców, a tym samym ofert korzystniejszych cenowo?

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyraża zgodę na wykreślenie pozycji 30 i 33 z zadania nr 2.

Zmodyfikowany Formularz asortymentowo – cenowy stanowi załącznik do niniejszego pisma.

Pytanie 6 – dotyczy zadania nr 2 poz. 13 - 18

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu nr 2 poz. 13-18 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna, kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 7 – dotyczy zadania nr 2 poz. 13 - 18

Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Zadaniu nr 2 poz. 13-18 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Pytanie 8 – dotyczy zadania nr 2 poz. 13 - 18

Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Zadaniu nr 2 poz. 13-18 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

Zamawiający informuje, że udzielone odpowiedzi stanowią integralną część SIWZ dla przedmiotowego postępowania i są wiążące dla wszystkich Wykonawców od dnia ich przekazania.

DYREKTOR
Narodowy Instytut
i Rehabilitacji w Warszawie
Dr n. med. Marek Tomaszewicz

Sporządził: Emilia Stadnik

FORMULARZ ASORTYMENTOWO - CENOWY

Zadanie nr 2

Lp.	Nazwa	Jedn. miary	Ilość	Cena jedn. netto	Wartość netto	VAT %	Cena jedn. brutto	Wartość brutto	Nazwa handlowa na fakturze	Kod Ean
1	Adenosine 3 mg/ 3 ml x 6 fiole 2 ml	opak.	5			8%				
2	Amiodarone 50mg/ml x 6 amp 3 ml	opak.	30			8%				
3	Amiodarone 200 mg x 30 tabl	opak.	30			8%				
4	Atenolol 25 mg x 60 tabl	opak.	5			8%				
5	Atenolol 50 mg x 30 tabl	opak.	3			8%				
6	Betaxolol hydrochloride 20 mg x 28 tabl	opak.	5			8%				
7	Calcium polystyrene sulphonate proszek 300 g	opak.	2			8%				
8	Clopidogrel 75 mg x 28 tabl	opak.	60			8%				
9	Clorzepate 5 mg x 30 kaps	opak.	5			8%				
10	Clorzepate 10 mg x 30 kaps	opak.	5			8%				
11	Drotaverine hydrochlor. 40 mg x 20 tabl	opak.	210			8%				
12	Drotaverine hydrochlor. 20 mg/ml x 5 amp	opak.	50			8%				
13	Enoxaparin sodium 20 mg/0,2 ml x 10 amp-strz.	opak.	10			8%				
14	Enoxaparin sodium 40 mg/0,4 ml x 10 amp-strz.	opak.	500			8%				
15	Enoxaparin sodium 60 mg/0,6 ml x 10 amp-strz.	opak.	180			8%				
16	Enoxaparin sodium 80 mg/0,8 ml x 10 amp-strz.	opak.	100			8%				
17	Enoxaparin sodium 100 mg/1 ml x 10 amp-strz.	opak.	20			8%				
18	Enoxaparin sodium 300 mg/3 ml x 1 fiole.	opak.	5			8%				
19	Fluoxetine 20 mg x 30 tabl	opak.	5			8%				
20	Glimepiride 1 mg x 30 tabl	opak.	15			8%				
21	Glimepiride 2 mg x 30 tabl	opak.	15			8%				
22	Glimepiride 3 mg x 30 tabl	opak.	10			8%				
23	Glimepiride 4 mg x 30 tabl	opak.	15			8%				

24	Isosorbide mononitrate 10 mg x 60 tabl	opak.	5					8%			
25	Isosorbide mononitrate 20 mg x 60 tabl	opak.	5					8%			
26	Isosorbide mononitrate 40 mg x 30 tabl	opak.	5					8%			
27	Isosorbide mononitrate 60 mg x 30 tabl o przedl.uwaln.	opak.	5					8%			
28	Isosorbide mononitrate 100 mg x 30 tabl retard	opak.	5					8%			
29	Keto profen 100 mg x 30 tabl	opak.	160					8%			
30	Keto profen 100 mg x 10 czopków	opak.	5					8%			
31	Leflunomide 10 mg x 30 tabl	opak.	25					8%			
32	Ramipril 2,5 mg x 28 tabl	opak.	115					8%			
33	Ramipril 5 mg x 28 tabl	opak.	180					8%			
34	Ramipril 10 mg x 28 tabl	opak.	100					8%			
35	Sodium polystyrene sulphionate proszek 454 g	opak.	1					8%			
36	Sotalol 40 mg x 60 tabl	opak.	10					8%			
37	Sotalol 80 mg x 30 tabl	opak.	10					8%			
38	Teicoplanin 200 mg x 1 fiol	opak.	5					8%			
39	Teicoplanin 400 mg x 1 fiol	opak.	5					8%			
40	Tiapridal 100 mg x 20 tabl	opak.	15					8%			
41	Tranexamic acid 100mg/ml x 5 amp 5 ml	opak.	25					8%			
42	Tranexamic acid 500 mg X 20 tabl	opak.	10					8%			
43	Valproate sodium 300 mg x 30 tabl o przedluzonym uwaln.	opak.	10					8%			
44	Valproate sodium 500 mg x 30 tabl o przedluzonym uwaln.	opak.	10					8%			
Razem											

Uwaga: do oferty należy załączyć formularz w edytowalnej formie elektronicznej.

ZAŁĄCZNIK NR 3
ISTOTNE, DLA STRON POSTANOWIENIA, KTÓRE ZOSTANĄ WPROWADZONE
DO TREŚCI UMOWY

w wyniku rozstrzygniętego postępowania o udzielenie zamówienia publicznego prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego **58/PN/2019/ES**, zgodnie z przepisami ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2018 r. poz. 1986 z późn. zm.) zwaną dalej „ustawą Pzp”, została zawarta umowa o następującej treści:

§1.

1. Zamawiający niniejszym zleca, a Wykonawca zobowiązuje się do dostawy leku zgodnie z Formularzem asortymentowo – cenowym stanowiącym **załącznik nr 1** do niniejszej umowy.
2. Wykonawca zobowiązuje się do dostarczania przedmiotu zamówienia w zakresie jakości oraz producenta, zgodnie z treścią złożonej oferty.
3. Termin realizacji dostawy **24 godziny** od daty złożenia zamówienia.
4. Dostawa towaru będzie realizowana z(adres magazynu).
5. Wykonawca zobowiązuje się do zapewnienia ciągłości dostaw leków przez cały okres obowiązywania umowy.
6. Każdorazowo dostarczony Zamawiającemu lek będzie miał termin przydatności do użycia nie krótszy niż 6 miesięcy od daty dostawy.
7. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu towaru dostarczonego, a niezamówionego w zamówieniu częściowym oraz zwrotu towaru niezgodnego ze złożonym zamówieniem. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy.

§2.

1. Umowa zostaje zawarta na okres 12 miesięcy, tj. od dnia do dnia lub do momentu wyczerpania wartości umowy, o której mowa w § 3 ust. 2.
2. W przypadku wyczerpania wartości umowy przed dniem umowa wygasa z dniem wykorzystania wartościowego umowy.

§3.

1. Zamawiający zobowiązuje się zapłacić Wykonawcy wynagrodzenie za wykonanie przedmiotu umowy według cen jednostkowych wymienionych w **załączniku nr 1** do niniejszej umowy.
2. Wartość umowy wynosi brutto:

..... zł

(słownie: złotych00/100).

3. Wartość umowy określona w ust. 2 zawiera wszystkie koszty związane z dostawą leków, w szczególności: transport, opakowanie, ubezpieczenie, podatek VAT, opłaty celne, itp.
4. Zaoferowane ceny jednostkowe nie ulegną zmianie przez cały okres trwania umowy z zastrzeżeniem postanowień §12.

§4.

1. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zmniejszenia wielkości przedmiotu umowy określonego w **załączniku nr 1** do umowy w zakresie ilości i wartości nie więcej niż o 30% całkowitej wartości brutto umowy lub 30% asortymentu, w takim przypadku Wykonawcy nie przysługuje roszczenie o dostawę niezamówionego asortymentu.
2. W okresie obowiązywania umowy Wykonawca gwarantuje ilościową realizację przedmiotu umowy z zastrzeżeniem ust. 1.

§5.

1. Wykonawca zobowiązuje się do wykonania dostaw cząstkowych leków w czasie nie dłuższym niż w następnym dniu roboczym od daty otrzymania zamówienia złożonego pisemnie za pośrednictwem poczty elektronicznej e-maila na adres: lub telefonicznie przez pracownika Zamawiającego.
2. Wykonawca dostarczać będzie przedmiot zamówienia na swój koszt i ryzyko do siedziby Zamawiającego, tj. magazynu aptecznego w siedzibie Zamawiającego, w dniach od poniedziałku do piątku w godzinach 8⁰⁰ do 14⁰⁰, za wyjątkiem dni ustawowo wolnych od

pracy oraz dni wolnych u Zamawiającego. Wykonawca zobowiązany jest do rozładunku i złożenia towaru w pomieszczeniach magazynu apteki, zgodnie ze wskazaniem personelu Zamawiającego na własny koszt.

3. Dopuszcza się zmianę wielkości opakowań, gdy wystąpią okoliczności, o których mowa w §12 ust. 1 pkt 3, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.
4. Dopuszcza się dostawę odpowiednika leku, w rozumieniu art. 2 pkt 13 lit. a) ustawy o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych z dnia 12 maja 2011 r. (Dz. U. z 2015 r. poz. 345), za oferowany towar w sytuacji, o której mowa § 10 ust. 2 pkt 10, a Zamawiający wyrazi na to zgodę w formie pisemnej.
5. Wykonawca gwarantuje dostawę towaru wolnego od wad.
6. Każda partia danego towaru musi być jednolita asortymentowo z zamówieniem, o którym mowa w ust. 1.
7. Zamawiający zobowiązany jest do sprawdzenia czy dostawa jest zgodna ze złożonym przez niego zamówieniem, o którym mowa w ust. 1, pod względem ilościowym i jakościowym. Sprawdzenie obejmuje przeliczenie ilości opakowań zbiorczych i ustalenie ich stanu, a w razie uszkodzenia opakowania zbiorczego sprawdzenie stanu jego zawartości. Zamawiający zastrzega sobie prawo do zwrotu opakowania otwartego.
8. Wykonawca zobowiązany jest uzupełnić braki towaru stwierdzonego podczas dostawy w czasie do 3 dni roboczych.
9. W przypadku stwierdzenia wad dostarczonego towaru, po dokonaniu odbioru:
 - 1) Zamawiający zawiadomi pisemnie o tym Wykonawcę za pośrednictwem fax-u na nr: lub e-mailem na adres:
 - 2) Wykonawca zobowiązuje się do dostarczenia na swój koszt i ryzyko, towaru wolnego od wad niezwłocznie po otrzymaniu zgłoszenia o wadzie, w czasie do 3 dni roboczych.

§6.

1. Wykonawca do każdej dostawy częściowej zobowiązany jest dołączyć dokument potwierdzający rodzaj i cenę towaru, będącego przedmiotem umowy, zawierający ilość oraz cenę zamówionego i dostarczonego towaru tj. oryginał faktury wraz z jej kopią.
2. Zapłata należności za wykonanie przedmiotu umowy będzie realizowana w częściach, w formie przelewu na rachunek bankowy Wykonawcy podany na fakturze w terminie **60 dni** od daty dostawy kompletnego i wolnego od wad towaru i doręczenia Zamawiającemu prawidłowo wystawionej faktury w wersji papierowej lub przekazana w formie elektronicznej poprzez Platformę Elektronicznego Fakturowania Broker Infinite IT Solutions
3. W przypadku gdy dzień zapłaty przypada na dzień ustawowo wolny od pracy lub dzień wolny u Zamawiającego, płatność nastąpi w następnym dniu roboczym następującym po tym dniu.
4. Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć faktury w wersji papierowej oraz w formie elektronicznej w formacie „DATAFARM.”
5. W przypadku nieprawidłowo wystawionej faktury termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia usunięcia przez Wykonawcę stwierdzonych nieprawidłowości.
6. W przypadku niekompletnej lub wadliwej dostawy towaru, termin płatności ulega wstrzymaniu i dalszy bieg terminu płatności liczy się od dnia uzupełnienia lub usunięcia wad dostawy towaru.
7. Za dzień zapłaty uznaje się dzień obciążenia konta bankowego Zamawiającego.

§7.

1. Wykonawca oświadcza, że towar został dopuszczony do obrotu zgodnie z przepisami ustawy z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2008 r. Nr 45, poz. 271 z późn. zm.), zwanej dalej „ustawą pf”.
2. Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć na każde żądanie Zamawiającego i w terminie wskazanym przez Zamawiającego, Charakterystykę Produktu Leczniczego, zgodnie z wymaganiami ustawy pf oraz dokumenty potwierdzające dopuszczenie produktów leczniczych (towaru) do obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej zgodnie

z przepisami ustawy pf, wydane na podstawie wpisu do Rejestru Produktów Leczniczych Dopuszczonych do Obrotu na terytorium Rzeczypospolitej Polskiej lub pozwoleń wydanych przez Radę Unii Europejskiej lub Komisję Europejską.

§8.

1. Wykonawca zobowiązany jest do zapłacenia kar umownych, w zakresie zadania, w przypadku:
 - 1) opóźnienia w wykonaniu przedmiotu umowy w wysokości 1% wartości brutto niezrealizowanej dostawy za każdy rozpoczęty dzień opóźnienia,
 - 2) odstąpienia od umowy przez Wykonawcę z przyczyn nie leżących po stronie Zamawiającego w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia,
 - 3) odstąpienia od umowy przez Zamawiającego z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy w wysokości 10% całkowitej kwoty wynagrodzenia.
2. Zamawiający zastrzega sobie prawo dochodzenia odszkodowania uzupełniającego w przypadku, gdy suma kar umownych nie pokrywa powstałej szkody.
3. Zamawiający może potrącić karę umowną z wierzytelności Wykonawcy.
4. Za szkody powstałe z innych przyczyn Wykonawca odpowiada na zasadach ogólnych zawartych w Kodeksie cywilnym.
5. W przypadku opóźnienia dostawy powyżej 2 dni roboczych Zamawiający ma prawo dokonania zakupu u innego dostawcy oraz do pomniejszenia wielkości zamówienia i obciążenia Wykonawcy poniesionymi kosztami tj. różnicą między ceną Wykonawcy a ceną zapłaconą przez Zamawiającego, gdy cena płacona przez Zamawiającego jest wyższa od ceny określonej w niniejszej umowie oraz poniesionymi kosztami zakupu.
6. Poniesione koszty w wysokości udokumentowanej fakturami mogą być potrącone (po ich wystąpieniu) z wymagalnej wierzytelności Wykonawcy.
7. W przypadku, o którym mowa w ust. 5, Zamawiający nalicza kary za opóźnienie do dnia, w którym poinformował Wykonawcę niniejszej umowy o skorzystaniu z prawa dokonania zakupu u innego dostawcy.

§9.

1. Wszystkie zmiany postanowień umowy mogą nastąpić jedynie w formie pisemnej (aneks), za zgodą stron pod rygorem nieważności.
2. Strony podają następujące adresy do doręczeń:
 - 1) Zamawiający: Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji im. prof. dr hab. med. Eleonory Reicher ul. Spartańska 1, 02-637 Warszawa;
 - 2) Wykonawca:
3. Strony są zobowiązane do wzajemnego pisemnego informowania się o każdej zmianie adresu. W przypadku niedopełnienia przez którąkolwiek ze Stron powyższego zobowiązania, pisma kierowane na ostatnio wskazany przez Stronę adres będą uznane za doręczone.

§10.

1. Zmiana postanowień niniejszej Umowy wymaga formy pisemnej, pod rygorem nieważności, w postaci aneksu.
2. W związku z regulacją art. 144 ust. 1 ustawy Pzp, Zamawiający zastrzega sobie możliwość dokonania następujących zmian w umowie
 - 1) zmiany ceny w związku ze zmianą cen jednostkowych w przypadku zmiany cen urzędowych lub wprowadzenia leków na listę cen urzędowych – zobowiązuje Wykonawcę w każdym momencie realizacji umowy do wystąpienia do Zamawiającego z pisemną informacją o mającej nastąpić zmianie cen, przy czym zmiana cen leków nie może być wyższa niż cena urzędowa i cena, za jaką Zamawiający może nabyć leki zgodnie z przepisami powszechnie obowiązującymi,
 - 2) zwiększenie lub zmniejszenie ilości asortymentu, będącego przedmiotem umowy wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy, bez konieczności zmiany wartości przedmiotu umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy,
 - 3) zmniejszenia ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy,

- 4) zakupu produktu leczniczego o tym samym składzie chemicznym, cenie nie wyższej niż wynikającej z oferty, jeżeli nastąpi zmiana ceny producenta lub zostanie dopuszczony nowy, równoważny produkt leczniczy,
 - 5) wydłużenia terminu realizacji umowy, o którym mowa w § 3 ust. 1 niniejszej umowy, z chwilą niewykorzystania przez Zamawiającego wartości umowy, o której mowa w § 2 ust. 1 niniejszej umowy,
 - 6) zmiana ceny jednostkowej brutto poszczególnego asortymentu będącego przedmiotem umowy i wyszczególnionego w Załączniku nr 1 do niniejszej umowy wynikające ze zmiany wielkości opakowania wprowadzonej przez producenta, z zachowaniem zasady proporcjonalności w stosunku do ceny objętej umową,
 - 7) zmiana terminu realizacji umowy, w przypadku gdy zmiana jest korzystna dla Zamawiającego lub zmiany nie dało się przewidzieć w dacie zawierania umowy,
 - 8) zmiana sposobu realizacji umowy, gdy zmiana jest korzystna dla Zamawiającego i uzasadniona jego potrzebami,
 - 9) Zamawiający zastrzega sobie prawo zmniejszenia zakresu przedmiotu umowy o 30% wartości umowy, bez prawa dochodzenia roszczeń z tego tytułu przez Wykonawcę.
 - 10) Wycofania lub zmiany przez producenta któregośkolwiek z produktów określonych w załączniku nr 1 do niniejszej umowy (zaprzestania dystrybucji lub produkcji, w tym czasowego zaprzestania dystrybucji lub produkcji); Strony zastrzegają możliwość zmiany umowy w zakresie produktu wycofanego, o ile Wykonawca przedstawi do akceptacji Zamawiającego zamiennik produktu o tych samych właściwościach i składzie, zarejestrowany w programach lekowych w cenie nie wyższej niż ta, która została określona w umowie za wycofany produkt.
3. Zmiany, o których mowa w ust. 2 pkt 6 mogą być dokonane na pisemny wniosek Wykonawcy w formie, o której mowa w ust. 1.
 4. Wniosek, dotyczący sytuacji, o której mowa w ust. 2 pkt 6 powinien być opatrzony pismem od producenta poszczególnego asortymentu, będącego przedmiotem umowy informującym o zaistnieniu przedmiotowej sytuacji.
 5. Obniżenie ceny jednostkowej towaru nie wymaga formy pisemnej i jest obowiązkowe w przypadku zmiany cen u producenta, wskaźnika kursu euro, cen urzędowych, itp. Jednocześnie Wykonawca jest zobowiązany do powiadomienia Zamawiającego o każdej takiej zmianie (np. e-mail, fax).
 6. Strony mogą dokonać zmiany umowy w przypadkach określonych w art. 144 ust. 1 pkt 2-6 ustawy Pzp.
 7. W razie zaistnienia istotnej zmiany okoliczności, powodującej, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od powzięcia wiadomości o tych okolicznościach. W takim wypadku Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego mu z tytułu wykonania części umowy.
 8. W przypadku naruszania postanowień umowy przez Wykonawcę, w szczególności w przypadku opóźnienia w dostawie ponad 5 dni w stosunku do terminu realizacji, lub trzykrotnego w ciągu miesiąca opóźnienia w realizacji zamówienia, Zamawiający może odstąpić od umowy w terminie 30 dni od dnia powzięcia o powyższym informacji.
 9. Zamawiający może odstąpić od realizacji umowy również w przypadku niewłaściwego jej wykonania przez Wykonawcę, w szczególności w przypadku nieterminowej lub niekompletnej realizacji dostaw). W takim przypadku Zamawiający wezwie Wykonawcę do zaniechania naruszania umowy. Trzykrotne uchybienie realizacji zamówienia w okresie kolejnych dwóch miesięcy upoważnia Zamawiającego do odstąpienia od umowy w trybie natychmiastowym.
 10. W okolicznościach wymienionych w ust. 8-10 Wykonawcy nie przysługują roszczenia z tytułu pozostałego zakresu umowy do realizacji. Wykonawca może żądać jedynie wynagrodzenia należnego z tytułu zrealizowanego już zakresu rzeczowego umowy.
 11. Skutki odstąpienia następują na przyszłość.

§11.

ZASTOSOWANIE RODO DO POSTĘPOWANIA

1. Zgodnie z art. 13 ust. 1 Ogólnego Rozporządzenia o Ochronie Danych (RODO) informujemy, że:
 - 1) administratorem Państwa danych osobowych jest Narodowy Instytut Geriatrii, Reumatologii i Rehabilitacji, adres: 02-637 Warszawa ul. Spartańska 1,
 - 2) administrator wyznaczył Inspektora Ochrony Danych, z którym mogą się Państwo kontaktować w sprawach przetwarzania Państwa danych osobowych za pośrednictwem poczty elektronicznej: kancelaria@spartanska.pl,
 - 3) administrator będzie przetwarzał Państwa dane osobowe na podstawie art. 6 ust. 1 lit. c RODO w celu związanym z prowadzonym postępowaniem o udzielenie zamówienia publicznego,
 - 4) dane osobowe mogą być udostępnione innym uprawnionym podmiotom, na podstawie przepisów prawa, a także podmiotom, z którymi administrator zawarł umowę w związku z realizacją usług na rzecz administratora (np. kancelarią prawną, dostawcą oprogramowania, zewnętrznym audytorem, zleceniobiorcą świadczącym usługę z zakresu ochrony danych osobowych). Odbiorcami danych będą także osoby lub podmioty, którym udostępniona zostanie dokumentacja postępowania w oparciu o art. 8 oraz art. 96 ust. 3 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. – Prawo zamówień publicznych (Pzp),
 - 5) administrator nie zamierza przekazywać Państwa danych osobowych do państwa trzeciego lub organizacji międzynarodowej,
 - 6) mają Państwo prawo uzyskać kopię swoich danych osobowych w siedzibie administratora.
2. Dodatkowo zgodnie z art. 13 ust. 2 RODO informujemy, że:
 - 1) Państwa dane osobowe będą przechowywane zgodnie z art. 97 ust. 1 ustawy Pzp, przez okres 4 lat od dnia zakończenia postępowania o udzielenie zamówienia, a jeżeli czas trwania umowy przekracza 4 lata, okres przechowywania obejmuje cały czas trwania umowy,
 - 2) przysługuje Państwu prawo dostępu do treści swoich danych, ich sprostowania lub ograniczenia przetwarzania, a także prawo do wniesienia skargi do organu nadzorczego,
 - 3) podanie danych osobowych jest dobrowolne, jednakże niezbędne do realizacji ww. celu. Konsekwencje niepodania określonych danych wynikają z ustawy Pzp,
 - 4) administrator nie podejmuje decyzji w sposób zautomatyzowany w oparciu o Państwa dane osobowe.

§12.

1. Zamawiający nie wyraża zgody na przeniesienie wierzytelności wynikających z umowy bez uprzedniej pisemnej zgody Zamawiającego.
2. Wykonawca oświadcza, że znany jest mu fakt, iż treść niniejszej umowy, a w szczególności dotyczące go dane identyfikujące, przedmiot umowy i wysokość wynagrodzenia stanowią informację publiczną w rozumieniu art. 1 ust.1 ustawy z dnia 6 września 2001 r. o dostępie do informacji publicznej (Dz. U. z 2015 r., poz. 2058 z późn. zm.), która podlega udostępnieniu w trybie przedmiotowej umowy.
3. W sprawach nieuregulowanych Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu cywilnego oraz inne powszechnie obowiązujące odnoszące się do przedmiotu Umowy.
4. Wszelkie spory między Stronami wynikłe w związku albo na podstawie Umowy, których nie da się rozstrzygnąć w drodze negocjacji w terminie 30 dni od dnia złożenia wniosku z propozycją ugodową przez jedną ze Stron drugiej Stronie, będą rozstrzygane przez Sąd powszechny miejscowo właściwy dla siedziby Zamawiającego.
5. Wszelkie zmiany Umowy mogą być dokonane tylko w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Umowa została sporządzona w dwóch egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

