

UMOWA

Nr ZPU 67/2023

z dnia r.

zawarta w Opolu pomiędzy:

Regionalnym Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Opolu z siedzibą przy ul. Kośnego 55, 45-372 Opole, działającym na podstawie wpisu w Krajowym Rejestrze Sądowym pod Nr KRS: 0000009878, w Sądzie Rejonowym w Opolu, VIII Wydział Gospodarczy NIP 754-25-54-112; BDO 000039180

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

Dyrektor – Iwona Rajca-Biernacka,

a

.....

ul.,

NIP: REGON:

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

.....

Umowa została zawarta w wyniku zapytania ofertowego o wartości szacunkowej nie przekraczającej kwoty 130 000 PLN na podstawie § 20, ust.3, Regulaminu udzielania zamówień publicznych Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa wprowadzonego Zarządzeniem nr 05/12/2020 z dnia 31.12.2020r.

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest sukcesywna dostawa **płynów infuzyjnych tj. roztworu Natrium Chloratum 0,9% - sól fizjologiczna:**

- a) **roztwór izotoniczny, pakowany w butelki polipropylenowe z kapslem o pojemności 250 ml** w ilości 600 szt.;
- b) **roztwór izotoniczny, pakowany w butelki polipropylenowe z kapslem o pojemności 500 ml** w ilości 540 szt.;
- c) **roztwór izotoniczny, pakowany w worki polipropylenowe typu freeflex lub freeflex+ o pojemności 500 ml** w ilości 3 250 szt.,

dla potrzeb Regionalnego Centrum Krwiodawstwa i Krwiolecznictwa w Opolu

2. **Zamawiający** zastrzega, iż podane w ust. 1 ilości preparatu są ilościami docelowymi i będą uzależnione od bieżącego zapotrzebowania **Zamawiającego** w okresie trwania umowy.

3. Strony ustalają, że opakowania jednostkowe oraz zbiorcze płynów infuzyjnych będą oznaczone zgodnie z obowiązującymi w Polsce przepisami.

§ 2

CENA UMOWY

1. Strony uzgadniają łączną cenę przedmiotu umowy na kwotę brutto PLN (słownie:/100).
2. Jako podstawę obliczenia ceny określonej w ust. 1 przyjęto ceny jednostkowe w wysokości :
 - a) dla produktu wskazanego w § 1 ust. 1 pkt a) PLN netto
 - b) dla produktu wskazanego w § 1 ust. 1 pkt b) PLN netto
 - c) dla produktu wskazanego w § 1 ust. 1 pkt c) PLN netto

§ 3

WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Płatność będzie realizowana sukcesywnie za każdą należycie zrealizowaną dostawę po dostarczeniu **Zamawiającemu** faktury potwierdzającej rozliczenie finansowe, w terminie do 30 dni od daty dostarczenia w/w dokumentów Zamawiającemu, na rachunek bankowy wskazany przez Wykonawcę.
2. Wykonawca przy realizacji Umowy zobowiązuje posługiwać się rachunkiem rozliczeniowym, o którym mowa w art. 49 ust. 1 pkt. 1 Ustawy z dnia 29 sierpnia 1997 r. Prawo Bankowe (tekst jedn: Dz.U. z 2021 r. poz. 2439 ze zm.) zawartym w wykazie podmiotów, o którym mowa w art. 96b ust. 1 Ustawy z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług (tekst jedn: Dz.U. z 2021 r. poz. 685 z późn.zm.):

Nazwa Banku:

Numer Rachunku:
3. Za termin zapłaty faktury przyjmuje się dzień obciążenia rachunku **Zamawiającego**.
4. Ceny jednostkowe netto nie podlegają zmianie przez cały czas trwania niniejszej umowy.

§ 4

DOSTAWA

1. **Wykonawca** zobowiązany jest do wykonania umowy poprzez dostawę płynów infuzyjnych sukcesywnie przez okres **12 miesięcy** od dnia podpisania umowy.
2. Dostawa, o której mowa w ust. 1 odbywać się będzie w terminie **do 7 dni** od momentu złożenia przez **Zamawiającego** pisemnego zamówienia przesłanego pocztą elektroniczną lub faksem.
3. Dostawa zamówienia zostanie zrealizowana przez Wykonawcę własnym transportem na jego ryzyko i koszt do siedziby Zamawiającego w godzinach 7:30-14:00.
4. Strony ustalają osoby odpowiedzialne za realizację umowy:

ze strony Zamawiającego: e-mail:@rckik-opole.com.pl,
tel.,

ze strony Wykonawcy: e-mail:
tel.

5. Dostawa zamówienia zostanie zrealizowana przez Wykonawcę własnym transportem na jego ryzyko i koszt do Działu Technicznego, Zaopatrzenia i Transportu RCKiK, przy ul: Kośnego 55 w Opolu.
6. **Wykonawca** zobowiązany jest do dostarczenia **Zamawiającemu**, wraz z pierwszą dostawą płynów infuzyjnych, Kart charakterystyki na wszystkie środki objęte umową.
7. **Wykonawca** zobowiązany jest do dokonania dostawy płynów infuzyjnych do **Zamawiającego** zgodnie z warunkami transportu i przechowywania określonymi w obowiązujących przepisach.
8. Jeżeli w toku czynności odbioru dostawy, zostaną stwierdzone jej wady fizyczne, to Zamawiającemu przysługują następujące uprawnienia:
 - odmowa odbioru dostawy,
 - określenie nowego terminu dostawy,
9. **Zamawiający** zgłasza reklamacje dotyczące braku ilościowego oryginalnych opakowań, braku ilościowego towaru w oryginalnym opakowaniu, dostarczenia asortymentu innego niż objęty zamówieniem lub nie posiadającego okresu ważności ustalonego w § 5 ust. 1 w terminie 3 dni od daty odbioru, a w przypadku wad ukrytych (jakościowych) – w terminie 3 dni od ich ujawnienia.
10. **Zamawiający** w przypadku reklamowania wad jakościowych obowiązany jest sporządzić protokół, który stanowić będzie podstawę do wymiany towaru wadliwego na pozbawiony wad.
11. W przypadku zaistnienia siły wyższej Strona, która na skutek siły wyższej nie może należycie wykonywać zobowiązań wynikających z Umowy zawiadomi niezwłocznie drugą Stronę na piśmie o zaistnieniu siły wyższej, jednocześnie określając jej wpływ na wykonanie zobowiązania.
12. Przez siłę wyższą rozumie się zdarzenie o charakterze przypadkowym lub naturalnym (tj. m.in. pożary, powódzie, ale również akty władzy publicznej oraz zjawiska społeczne lub polityczne o skali katastrofalnej), niezależne od woli stron, niemożliwe do usunięcia, którego nie dało się przewidzieć i nad którego skutkami Strony nie są w stanie zapanować i im zapobiec.
13. Po dokonaniu należytego zawiadomienia, o którym mowa w ust. 11, Strony będą kontynuowały wysiłki w celu wywiązania się ze swoich zobowiązań, w stopniu, w jakim jest to praktycznie możliwe oraz będą poszukiwać wszelkich sensownych alternatywnych środków działania, możliwych mimo zaistnienia okoliczności siły wyższej, o ile Strony nie dokonają innych uzgodnień przy zachowaniu formy pisemnej.

§ 5

GWARANCJA

Zamawiający zastrzega, że dostarczone przez **Wykonawcę** płyny infuzyjne muszą mieć okres ważności oznaczony datą końcową, nie krótszy niż **12** miesięcy od daty dostawy do **Zamawiającego**.

§ 6

ZMIANY W UMOWIE

1. **Zamawiający** dopuszcza zmiany istotnych postanowień zawartej umowy w stosunku do treści oferty, na podstawie, której dokonano wyboru **Wykonawcy** w zakresie:

- 1) zmiana nazwy własnej przedmiotu umowy – zmiana ta może być związana z ulepszeniem składu jakościowego w/w lub podyktowana zmianą procesu technologicznego produkcji, pod warunkiem, że zmiana ta nie będzie powodowała pogorszenia jakościowego, a wyrób będzie spełniał wszelkie wymagania prawne i jakościowe określone przez **Zamawiającego**,
 - 2) zmiany cen – w następujących przypadkach:
 - a) zmiany wynikające ze zmiany w prawie właściwym dla podatków i ceł, które podwyższą lub obniżą cenę przedmiotu zamówienia, co w zależności od rodzaju zmian będzie skutkowało obniżeniem lub podwyższeniem ceny jednostkowej brutto przedmiotu zamówienia oraz wartości brutto umowy,
 - b) zmiany na korzyść **Zamawiającego** na skutek udzielonych rabatów, promocji, zmiany kursów walutowych,
 - 3) możliwość dostaw przedmiotu umowy nowszej generacji na skutek postępu i rozwoju technologii przy nie zmienionych cenach jednostkowych,
 - 4) zmiana terminu obowiązywania umowy – zmiana polegająca na wydłużeniu okresu trwania umowy do momentu całkowitego wykorzystania przedmiotu umowy,
 - 5) zmiana danych **Wykonawcy** (np. siedziby, adresu, nazwy) lub zmiana wynikająca z przekształcenia podmiotowego po stronie **Wykonawcy** np. w formie sukcesji uniwersalnej,
2. Zmiana postanowień niniejszej umowy może nastąpić wyłącznie za zgodą obu stron, wyrażoną w formie pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 7

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. Strony uzgadniają, że w przypadku zwłoki w dostawie płynów infuzyjnych do **Zamawiającego** ponad terminy określone w §4 ust.2, **Wykonawca** zapłaci karę umowną w wysokości 0,2% od wartości brutto niedostarczonej partii przedmiotu zamówienia za każdy dzień zwłoki.
2. W przypadku, gdy **Wykonawca** nie dostarczy płynów infuzyjnych w terminie określonym w §4 ust.2, **Zamawiający** zastrzega sobie prawo dokonania zakupu u innego **Wykonawcy** w ilości i asortymencie niezrealizowanej w terminie dostawy, a także do obciążenia **Wykonawcy** różnicą kosztów zakupu, przy czym różnica zwracanych kosztów nie przekroczy 10% wartości zamówionego i niedostarczonego towaru wynikającego z załącznika asortymentowo-cenowego.
3. 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 ceny Umowy.
Powyższe nie wyklucza obowiązku zapłaty kar umownych na podstawie ust. 1.
4. W przypadku nie uregulowania przez **Zamawiającego** płatności w terminie określonym w § 3 ust.1, **Wykonawcy** przysługuje prawo naliczania odsetek, w wysokości ustawowej za każdy dzień zwłoki.
5. W sprawach nie uregulowanych niniejszą Umową mają zastosowanie przepisy Kodeksu Cywilnego.

6. 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**.
7. Umowę sporządzono w 2 jednobrzmiących egzemplarzach po 1 dla każdej ze stron. / Umowę zawarto w formie elektronicznej (plik .pdf), oświadczenie woli każdej ze Stron jest wyrażone w postaci elektronicznej i opatrzone kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

NaCl 0,9% w butelkach o pojemności 250 ml i 500 ml

- 1. Roztwór NaCl 0,9% jałowy o pojemności 250 ml w butelce – w ilości 600 szt.**
- 2. Roztwór NaCl 0,9% jałowy o pojemności 500 ml w butelce – w ilości 540 szt.**

- Roztwór 0,9% NaCl jałowy, stosowany do preparatyki krwi i jej składników (1 ml roztworu zawierający 9,0 mg chlorku sodu)
- Roztwór 0,9% NaCl w jednorazowych polipropylenowych butelkach z kapslem/plastikową osłonką/zatyczką zabezpieczającą port, posiadający certyfikat jakości
- Butelka polipropylenowa opatrzona etykietą zawierającą co najmniej datę ważności, nr seryjny, objętość
- Temperatura przechowywania do 25°C
- Termin ważności – co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego

NaCl 0,9% w workach o pojemności 500 ml

- 3. Roztwór NaCl 0,9% jałowy o pojemności 500 ml w worku – w ilości 3 250 szt.**

- Roztwór 0,9% NaCl jałowy, stosowany do pobierania składników krwi metodą aferezy na separatorach MCS+, AMICUS i AURORA
- Roztwór w objętości 500 ml w pojemniku jednorazowego użytku (worek) osłonięty laminowanym polipropylenowym opakowaniem
- Temperatura przechowywania do 25°C
- Termin ważności – co najmniej 12 miesięcy od daty dostawy do Zamawiającego, data przydatności na pojemniku
- Do każdej serii roztworu musi być dołączony certyfikat kontroli jakości roztworów
- Seria roztworów oznakowana znakiem CE zgodnie z obowiązującymi w tym zakresie wymogami (wraz ze zmianami)
- Produkt wprowadzony do obrotu na rynku polskim zgodnie z ustawą z dnia 07 kwietnia 2022 r. o wyrobach medycznych (Dz. U. z 2022 r. poz.974 ze zmianami).