

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. św. Jana z Dukli
ul. Dr K. Jaczewskiego 7
20-090 Lublin
tel. 0-81 / 747-75-11
fax 0-81 / 747-89-11
NIP 712-21-35-822, Regon 431219360

COZL/ZPZ/PS/3411/PN-21/19

Lublin, dnia 12.03.2019 r.

Do wszystkich wykonawców

Dotyczy postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego na :

Dostawa leku Ponatynib na potrzeby COZL

Działając w oparciu o zapisy art. 38 ust. 2 ustawy z dnia 29 stycznia 2004 r. Prawo zamówień publicznych (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r., poz. 1986) informuję, że w niniejszym postępowaniu wpłynęły następujące zapytania:

1. Zamawiający zastrzega sobie możliwość zmian ilościowych przedmiotu umowy, ale nie wskazał w żaden sposób granic zmian ilościowych odnośnie poszczególnych pozycji itp. Zgodnie z art. 144 ust. 2, w związku z art. 144 ust. 1-1b, 1d, 1e Ustawy PZP, brak określenia warunków zmiany umowy będzie przesądzać o nieważności zapisów z §1 ust.4 umowy. Czy w związku z tym, Zamawiający odstąpi od tych zapisów w umowie?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

2. Czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika produktu w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco startą dla wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez wykonawcę (dotyczy zapisu §1 ust.5 wzoru umowy)?

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

3. Do treści § 4 ust. 9 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia § 4 ust. 9 wzoru umowy, stanowiącego załącznik do SIWZ Zamawiający wymaga aby w przypadku dostaw na cito, ratunek życia, hurtownia była zobowiązana do weryfikacji produktu leczniczego objętego serializacją przed dostarczeniem Zamawiającemu oraz dołączenia wraz z dostawą leku dowodu jego weryfikacji? Wykonawca wskazuje, że zgodnie z założeniami tzw. Dyrektywy fałszywkowej weryfikacja autentyczności produktów leczniczych w łańcuchu dystrybucji powinna się odbywać w systemie end to end, tj. ostatecznej weryfikacji tych leków powinien dokonywać tzw. użytkownik końcowy (w przypadku niniejszym Szpital - Zamawiający). Wykonawca natomiast, jako hurtownia farmaceutyczna, dokonuje obowiązkowej weryfikacji autentyczności produktów leczniczych na zasadzie wyjątku (art. 20 Rozporządzenia nr 2016/161). W pierwszej kolejności wskazać należy, że nawet w przypadku dokonania weryfikacji produktu leczniczego objętego serializacją i dostarczenia dowodu weryfikacji leku do Szpitala, w żaden sposób nie zwalnia Zamawiającego (Szpitala) od dokonania jego weryfikacji we własnym zakresie. Tak więc, pozostawienie postanowienia w obecnym brzmieniu doprowadziłoby do konieczności przeprowadzania weryfikacji danego produktu leczniczego dwukrotnie. Pierwsza z czynności byłaby więc wykonywana bezcelowo i nadaremnie. Ponadto, podkreślenia wymaga okoliczność, że na podstawie zawartej umowy (w ramach swobody zawierania umów) Szpital nie może zwolnić się z tego obowiązku poprzez scedowanie go na inny podmiot, w tym na inny podmiot w danym łańcuchu dystrybucji. Wprowadzenie takiego rozwiązania byłoby całkowicie niezgodne z założeniami Dyrektywy fałszywkowej i mogłoby zostać uznane za próbę obejścia prawa. W szczególności wskazać należy, że celem ustawodawcy europejskiego było zobowiązanie właśnie podmiotów uprawnionych do wydawania leków do ich weryfikacji.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

4. Do treści § 4 ust. 10 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na usunięcie postanowienia SIWZ wskazanego w załączniku nr 2, zgodnie z którym w § 4 ust. 10 Wykonawca na wniosek Zamawiającego wygeneruje kody agregacyjne na dostawę leków objętych serializacją?

W pierwszej kolejności wskazać należy, że agregacja produktów leczniczych w ramach łańcucha dystrybucji dokonywana jest na poziomie wytwórców (producentów) leków. Wykonawca sygnalizuje, że pozostawienie omawianego postanowienia wzoru umowy w obecnym brzmieniu mogłoby skutkować naruszeniem art. 7 ust. 1 ustawy Prawo zamówień publicznych, zgodnie z którym 1. zamawiający przygotowuje i przeprowadza postępowanie o udzielenie zamówienia w sposób zapewniający zachowanie uczciwej konkurencji i równe traktowanie wykonawców oraz zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości. W/w przepis obliguje Zamawiającego do równego traktowania wykonawców, tj. jednakowego ich traktowania na każdym etapie postępowania, bez stosowania ulg i przywilejów, ale także środków dyskryminujących wykonawców ze względu na ich właściwości. Oznacza to, że zamawiający mają obowiązek zapewnienia wykonawcom takich samych szans zarówno na etapie formułowaniu wniosków lub ofert, jak i ich badania oraz oceny. W świetle powyższego, wskazać należy, że Szpital formułując wymóg, o którym mowa w § 4 ust. 10 wyraźnie narusza zasadę równego traktowania wykonawców. Wykonawca, jako hurtownia farmaceutyczna, nie jest bowiem w stanie wygenerować kodów agregacyjnych we własnym zakresie i polega jedynie na ewentualnie wygenerowanych przez producentów kodach agregacyjnych. Ponadto, podkreślenia wymaga fakt, że Dyrektywa fałszywkowa jak i Rozporządzenie delegowane wydane na jej podstawie nie nakładają na poszczególne podmioty (ogniwa) łańcuch dystrybucji leków obowiązku agregacji produktów leczniczych. W konsekwencji, może się okazać, że spełnienie wymogu z § 4 ust. 10 wzoru umowy nie będzie możliwe. Stąd, hurtownia nie jest w stanie zagwarantować Szpitalowi uzyskania kodów agregacyjnych, nie jest to bowiem od niej w żadnym stopniu zależne. W tym kontekście, Wykonawca zwraca Zamawiającemu uwagę na obowiązek zachowania proporcjonalności, która to zasada wyraża się w obowiązku formułowania wobec wykonawców wymagań w postępowaniu w sposób adekwatny do przedmiotu zamówienia, rzeczywistych potrzeb zamawiającego i celu, dla którego prowadzone jest postępowanie o udzielenie zamówienia. Oznacza ona zakaz stawiania wykonawcom nadmiernych wymagań, którym nie byłby w stanie sprostać wykonawca zdolny do zaspokojenia obiektywnie uzasadnionych potrzeb zamawiającego. Co więcej, nieuprawnione działania Zamawiającego wskazane powyżej wyczerpują także znamiona niedozwolonej klauzuli, o której mowa w art. 6 ust. 1 pkt 6 i 7 ustawy o ochronie konkurencji i konsumentów. Zgodnie z wyżej wskazanym przepisem zakazane są porozumienia, których celem lub skutkiem jest wyeliminowanie, ograniczenie lub naruszenie w inny sposób konkurencji na rynku właściwym, polegające w szczególności na” 6) ograniczaniu dostępu do rynku lub eliminowaniu z rynku przedsiębiorców nieobjętych porozumieniem; 7) uzgadnianiu przez przedsiębiorców przystępujących do przetargu lub przez tych przedsiębiorców i przedsiębiorcę będącego organizatorem przetargu warunków składanych ofert, w szczególności zakresu prac lub ceny” – mając zaś na uwadze działania Zamawiającego polegające preferowaniu wytwórców produktów leczniczych nad hurtowniami farmaceutycznymi wskazać należy, że zachodzi podstawa do uznania takich porozumień za nieważne.

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

5. Do treści §5 ust.1 wzoru umowy. Ze względu na konieczność redystrybucji zwróconego leku prosimy o zmianę wymogu wskazanego w zdaniu przedostatnim w §5 ust.1 wzoru umowy, poprzez następujący zapis: "Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego na 120 dni przed upływem terminu ważności."

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

6. Do §6 ust.1 ppkt a) i §6 ust.1 ppkt b) projektu umowy. Prosimy o doprecyzowanie zapisów i wskazanie, że kara będzie naliczona wyłącznie od niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia.

W związku z powyższym wnosimy o następujące zmiany:

1) §6 ust.1 ppkt a) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 1 kara w wysokości 0,5% wartości niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdy dzień opóźnienia;"

2) §6 ust.1 ppkt b) "w razie opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w §4 ust.2 pkt 2 kara w wysokości 0,1% wartości brutto niezrealizowanej części dostawy (złożonego zamówienia), za każdą godzinę opóźnienia;"

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

7. Do §8 ust.2 ppkt 1) wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie zapisu niezgodnego z art. 552 Kodeksu cywilnego, pozbawiającego Sprzedającego prawa do wstrzymania dostaw w przypadku opóźnień w płatnościach za dostarczone towary.

Odpowiedź: Zamawiający podtrzymuje zapisy SIWZ.

W załączeniu zmieniony Załącznik nr 2 do SIWZ.

Zmiany wchodzi w życie z dniem podpisania. Pozostałe zapisy SIWZ pozostają bez zmian.

ZASTĘPCA DYREKTORA
ds. Ekonomiczno-Finansowych
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli
mgr Dariusz Cwiński

KIEROWNIK
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Marlena Koziej

STARSZY INSPEKTOR
Dział Zamówień Publicznych i Zaopatrzenia
Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej
im. Św. Jana z Dukli

mgr Piotr Sapata

COZL/ZPZ/PS/3411/PN-21/19

Załącznik nr 2 do SIWZ-ZMIANA

Umowa PN-21/19

zawarta w dniu 2019 roku w Lublinie

pomiędzy:

Centrum Onkologii Ziemi Lubelskiej im. św. Jana z Dukli z siedzibą w Lublinie, 20-090 Lublin, ul. Dr K. Jaczewskiego 7, wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy Lublin-Wschód w Lublinie z siedzibą w Świdniku, VI Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS 0000013477, Regon 431219360, NIP 712-21-35-822, zwanym dalej „Zamawiającym”, reprezentowanym przez:

Dyrektora –

zwanym dalej „Zamawiającym”

a

..... z siedzibą wpisaną/ym do rejestru przedsiębiorców Krajowego Rejestru Sądowego pod Nr reprezentowaną/ym przez:

.....

lub

Panem.....,NIP.....,REGON.....,
prowadzącym działalność gospodarczą, zgodnie z wpisem do Centralnej Ewidencji Działalności i Informacji o Działalności Gospodarczej, w ramach firmy, z siedzibą,
zwaną w dalszym ciągu umowy „Wykonawcą”.

Niniejsza umowa została zawarta po przeprowadzeniu postępowania o zamówienie publiczne w trybie przetargu nieograniczonego zgodnie z ustawą Prawo zamówień publicznych z dnia 29 stycznia 2004 r. (tekst jednolity Dz. U. z 2018 r. poz. 1986) w wyniku którego oferta Wykonawcy została wybrana jako najkorzystniejsza.

§1

1. W ramach niniejszej umowy Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć Zamawiającemu produkty lecznicze, określone w SIWZ (zwany dalej „przedmiotem umowy”, „lekiem” lub „produktem leczniczym”) w ilościach i asortymencie określonym szczegółowo w kosztorysie ofertowym stanowiącym załącznik do umowy, na zasadach określonych w niniejszej umowie.
2. Wykonawca zagwarantuje dostawę w/w produktu leczniczego sukcesywnie według zamówień złożonych przez Zamawiającego.
3. Przy składaniu zamówienia Zamawiający każdorazowo poda ilość sztuk zamawianego produktu leczniczego oraz wielkość dawek produktu leczniczego.
4. Zamawiającemu przysługuje prawo do niezrealizowania pełnej ilości produktu leczniczego określonego w umowie. W takiej sytuacji Wykonawcy nie będą przysługiwać żadne roszczenia.
5. W przypadku braku dostępności oferowanego produktu leczniczego z przyczyn leżących po stronie producenta wykonawca zobowiązany jest dostarczyć produkt leczniczy zamienny po uprzednim pisemnym zawiadomieniu o tym Zamawiającego i uzyskaniu od niego pisemnej zgody. Cena produktu leczniczego zamiennego nie może być wyższa niż produktu leczniczego podanego w ofercie.
6. W przypadku niezrealizowania wartości umowy określonej w § 2 w okresie obowiązywania umowy może ona zostać przedłużona przez Zamawiającego do czasu wartościowego wyczerpania wielkości zamówienia na podstawie pisemnego aneksu, nie dłużej jednak niż o okres 12 miesięcy.
7. Zamawiającemu przysługuje prawo zamawiania poszczególnych pozycji asortymentowych w innych ilościach niż to wynika z załącznika nr 1 do umowy, pod warunkiem, że łączna wartość dostaw nie przekroczy wartości umowy, określonej w § 2 ust. 1 umowy, w przypadku wystąpienia niemożliwych do przewidzenia w chwili podpisania umowy okoliczności powodujących, że wykonanie określonej części zamówienia nie będzie ze względów ekonomicznych, organizacyjnych lub technicznych leżało w interesie Zamawiającego, albo w przypadku zmniejszenia się zapotrzebowania szpitala, czego również nie można było przewidzieć na dzień podpisania umowy. Wykonawca zobowiązuje się do elastycznego reagowania na zmniejszone lub zwiększone bieżące potrzeby Zamawiającego. Realizacja umowy na dostawę produktu leczniczego uzależniona będzie od umów podpisanych z NFZ i liczby pacjentów zakwalifikowanych do leczenia.
8. Wraz z przedmiotem zamówienia Wykonawca winien dostarczyć w niezbędnym zakresie:
 - ulotki w języku polskim, zawierające wszystkie niezbędne dla bezpośredniego użytkownika informacje,
 - instrukcje w języku polskim dotyczące magazynowania i przechowywania, jeżeli dostarczone produkty wymagają szczególnych warunków magazynowania i przechowywania.

§2

1. Wynagrodzenie Wykonawcy za wykonanie całościowego przedmiotu umowy wynosi:zł brutto (słownie..... złotych i/.....groszy) w tym podatek VAT w stawce (....).
2. Cena produktów leczniczych uwzględnia wszystkie czynniki cenotwórcze (w tym VAT, koszty transportu i ubezpieczenia produktów leczniczych podczas transportu) i jest stała przez cały czas obowiązywania umowy z zastrzeżeniem ust. 3,4.
3. Obniżenie ceny produktów leczniczych przez Wykonawcę może nastąpić w każdym czasie, natomiast podwyższenie ceny danego (określonego produktu leczniczego) może nastąpić wyłącznie za zgodą Zamawiającego i wyłącznie w wyniku:
 - a) zmiany stawki podatku VAT;
 - b) zmiany cen urzędowych;
 - c) objęcia lub usunięcia leku z wykazu leków objętych refundacją;
 - d) zmiany decyzji refundacyjnej wydanej przez Ministerstwo Zdrowia dotyczącej:
 - poziomu refundacji leku,
 - zmiany zawartości opakowania leku,
 - e) zmiany ceny produktu leczniczego będącego podstawą limitu określonego na podstawie przepisów ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych (tj. Dz. U. z 2016 r., poz.1536 z późn. zm.). Każdorazowa zmiana ceny produktów leczniczych z powodów wskazanych w punktach od b do e) wymaga sporządzenia aneksu do niniejszej umowy.
4. Wykonawca zobowiązany jest poinformować Zamawiającego w terminie nie dłuższym niż 24 godziny o rozpoczęciu sprzedaży promocyjnej asortymentu objętego ofertą przetargową w czasie trwania sprzedaży promocyjnej asortymentu objętego ofertą przetargową. Wykonawca jest zobowiązany do sprzedaży Zamawiającemu tych produktów po cenach promocyjnych, jeśli są niższe od przetargowych, przez cały czas trwania promocji.
5. Wykonawca obowiązany jest do przedłożenia dokumentów uzasadniających zmianę cen.
6. W przypadku zmiany stawki podatku VAT, wartość brutto wskazana w umowie w części niezrealizowanej może ulec zmianie, przy czym zmiana wartości umowy w niezrealizowanej części nie może być wyższa niż współczynnik wzrostu podatku VAT. W powyższym przypadku Wykonawca, od dnia wejścia w życie nowej stawki VAT, wystawiał będzie fakturę z uwzględnieniem stawki VAT, obowiązującej w dniu wystawienia faktury.

§3

Na podstawie art. 144 ust. 1 PZP Zamawiający przewiduje możliwość dokonania zmiany w zawartej umowie w następujących sytuacjach:

- 1) zmiany danych podmiotów zawierających umowę (np. w wyniku przekształceń, przejęć, itp.);
- 2) zmiany, o której mowa w § 1 ust. 6 i 7 oraz w § 2 ust. 3, 4 umowy;
- 3) zmiany terminu obowiązywania umowy;
- 4) sposobu konfekcjonowania;
- 5) zmiany kodu EAN produktu leczniczego;

§4

1. Dostarczanie zamówionych produktów leczniczych odbywać się będzie środkiem transportu Wykonawcy dostosowanym do transportu leków (zgodnie z warunkami określonymi w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (Dz. U z 2015 r. poz. 381 z póź. zm.) – odpowiednia temperatura udokumentowana wskaźnikiem temperatury) wraz z wyładowaniem i wniesieniem do wskazanego miejsca w Aptece Szpitalnej, na koszt i ryzyko Wykonawcy, zgodnie z każdorazowym zamówieniem Zamawiającego.
2. Dostawa produktów leczniczych wraz z fakturą odbywać się będzie zgodnie z każdorazowym zapotrzebowaniem Zamawiającego składanym w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej:
 - 1) w ciągu 1 dnia roboczego od dnia złożenia zamówienia przez Zamawiającego.
 - 2) w przypadku zamówień „na cito” – w jak najkrótszym czasie uzgodnionym z Kierownikiem Apteki Szpitalnej, nie dłuższym niż 12 godzin od złożenia zapotrzebowania.
3. Realizacja każdorazowego zamówienia musi być dokonywana jednorazowo zgodnie ze złożonym zamówieniem pod względem ilościowym i asortymentowym w godzinach pracy Apteki Szpitalnej w godz. 7.30 – 14.00. Jeżeli termin dostawy przypada na dzień wolny od pracy, dostawa nastąpi w pierwszym dniu roboczym po wyznaczonym terminie, za wyjątkiem dostaw „na cito”.
4. Na Wykonawcy ciąży odpowiedzialność z tytułu uszkodzenia lub utraty przedmiotu umowy aż do chwili potwierdzenia odbioru przez Zamawiającego.
5. Odbioru towaru od wykonawcy dokonywać będzie osoba upoważniona przez Kierownika Apteki Szpitalnej. W chwili odbioru towaru osoba upoważniona zbada, czy dostawa pod względem ilościowym i jakościowym jest zgodna z załączonymi dokumentami i złożonym zamówieniem.
6. W przypadku wykonania zamówienia w części dotyczącej transportu przez podwykonawcę, Wykonawca odpowiada za działania, uchybienia i zaniedbania podwykonawcy tak, jak za własne.
7. Na żądanie Zamawiającego Wykonawca dostarczy karty charakterystyki produktów leczniczych stanowiących przedmiot zamówienia w terminie 3 dni roboczych od dnia zgłoszenia zapotrzebowania na wyżej wymienione dokumenty.

8. Dokumenty określone w ust. 7 winny być wystawione przez Wykonawcę w języku polskim oraz oznaczone numerem umowy.
9. Wykonawca zobowiązuje się do oddzielnego zapakowania i oznakowania w dostawie i na fakturze leku podlegającego serializacji.

§5

1. Wykonawca gwarantuje, że dostarczane produkty lecznicze są wolne od wad fizycznych i prawnych, z terminem ważności nie krótszym niż 12 miesięcy od daty dostawy i posiada wymagane prawem świadectwa. Dostawy produktów leczniczych z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego. W powyższym przypadku Zamawiający zastrzega sobie możliwość zwrotu produktu leczniczego na 60 dni przed upływem terminu jego ważności. W przypadku zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający udostępni kopię rejestru warunków przechowywania produktu w aptecę od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.
2. Niedotrzymanie warunków określonych w ust.1 spowoduje odmowę przyjęcia danej partii zamówienia. Zamawiający sporządzi na tę okoliczność protokół reklamacyjny i powiadomi Wykonawcę. Wykonawca zobowiązany jest po uzgodnieniu z Kierownikiem Apteki Szpitalnej w możliwie najkrótszym czasie, ale nie dłuższym niż 7 dni robocze, dokonać wymiany leków na pełnowartościowe.
3. W przypadku konieczności zwrotu zakupionego towaru, Zamawiający zobowiązuje się udostępnić kopię rejestru temperatur przechowywania produktu w aptecę, od dnia dostawy do dnia zwrotu towaru.

§6

1. Strony ustalają, że w razie niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający może żądać od Wykonawcy kar umownych:
 - a) w przypadku opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym w § 4 ust. 2 pkt 1) w wysokości 0,5 % wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdy dzień opóźnienia;
 - b) w przypadku opóźnienia w dostawie produktów leczniczych lub w przypadku dostarczenia produktów leczniczych niezgodnie ze złożonym przez Zamawiającego zamówieniem w terminie określonym § 4 ust. 2 pkt 2) w wysokości 0,1 % wartości brutto danej części dostawy (złożonego zamówienia) za każdą godzinę opóźnienia;

- c) w razie rozwiązania umowy w trybie § 7 ust.2 przez Zamawiającego, Wykonawca zapłaci karę umowną w wysokości 5 % wartości wynagrodzenia Wykonawcy brutto określonego w § 2 ust. 1;
 - d) w przypadku uzyskania przez Zamawiającego informacji o sprzedaży promocyjnej, o której Zamawiający nie został poinformowany, zgodnie z § 2 ust. 4, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę umowną w wysokości trzykrotności różnicy pomiędzy ceną zapłaconą a ceną stosowaną w okresie promocji, o której Wykonawca nie poinformował Zamawiającego.
2. W przypadku opóźnienia w dostawie zamówionych produktów leczniczych, w sytuacji pilnej konieczności ich zabezpieczenia, Zamawiającemu przysługuje uprawnienie do zakupu zastępczego tj. uprawnienie do zakupu produktów leczniczych objętych opóźnionym zamówieniem u innego dostawcy. W powyższym przypadku Wykonawca pokryje wszelkie koszty związane z zakupem zastępczym (w tym koszty transportu). Skorzystanie przez Zamawiającego z ww. uprawnienia nie zwalnia Wykonawcy z wykonania zamówienia, co do którego był w opóźnieniu, a tym samym nie wyłącza możliwości naliczania kar umownych z tego tytułu.
 3. Powyższy mechanizm wykonania zastępczego dotyczy również sytuacji obejmującej produkt leczniczy zamienny, o którym mowa w § 1 ust. 5 tj. niedostarczenia przez Wykonawcę produktu leczniczego zamiennego, z tym że w takiej sytuacji Zamawiający według własnego wyboru może w ramach wykonania zastępczego zakupić produkt leczniczy ujęty w kosztorysie ofertowym lub produkt zamienny, a wszelkie koszty z tym związane pokryje Wykonawca.
 4. Zamawiający ma prawo potrącać kary umowne z należności za dostarczony towar, jeśli Wykonawca nie ureguluje należnej kary w terminie podanym na wystawionej przez Zamawiającego nocie.
 5. Niezależnie od zastrzeżonych kar umownych, Zamawiający może dochodzić odszkodowania na zasadach ogólnych kodeksu cywilnego.

§7

1. Zamawiającemu przysługuje prawo do odstąpienia od umowy (zgodnie z art. 145 ustawy pzp), jeżeli:
 - a) wystąpią istotne zmiany okoliczności powodujące, że wykonanie umowy nie leży w interesie publicznym, czego nie można było przewidzieć w chwili zawarcia umowy, lub dalsze wykonywanie umowy może zagrozić istotnemu interesowi bezpieczeństwa państwa lub bezpieczeństwu publicznemu.
 - b) oświadczenie o odstąpieniu od umowy może zostać złożone w terminie 30 dni od dnia powzięcia wiadomości o okolicznościach określonych w ust.1 pkt 1);
2. Zamawiającemu przysługuje prawo do rozwiązania umowy w trybie natychmiastowym, jeżeli pomimo uprzedniego 3-krotnego złożenia pisemnych zastrzeżeń przez Zamawiającego – Wykonawca uporczywie nie wykonuje dostaw zgodnie z warunkami umowy lub w rażący sposób narusza zobowiązania umowne, co potwierdza na piśmie upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.

§8

1. Zamawiający zobowiązuje się regulować należności z tytułu zrealizowanych dostaw przelewem na rachunek bankowy Wykonawcy w ciągu 60 dni od daty otrzymania, prawidłowej pod względem formalnym faktury VAT, doręczonej przy dostawie na wartość asortymentu wynikającego z dostawy. Za dzień zapłaty strony uznają dzień obciążenia rachunku Zamawiającego. Faktura musi być wystawiona w języku polskim.
2. Wykonawcy nie przysługuje prawo do:
 - 1) odmowy dostaw produktów leczniczych objętych niniejszą umową, w przypadku ewentualnego wystąpienia zaległości płatniczych u Zamawiającego,
 - 2) dokonywanie sprzedaży lub cesji ewentualnych zadłużeń Zamawiającego, bez jego zgody, a także nie zawierania umów poręczenia za zapłatę należności przez Zamawiającego oraz innych umów podobnego rodzaju ze skutkiem przeniesienia wszystkich wierzytelności należnych od Zamawiającego na osoby trzecie, pod rygorem nieważności.

§9

1. Zamawiający dopuszcza zmianę umowy w przypadku:
 - a. zmian wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę albo wysokości minimalnej stawki godzinowej, ustalonych na podstawie przepisów ustawy z dnia 10 października 2002 r. o minimalnym wynagrodzeniu za pracę. - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę;
 - b. zmiany zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenia społeczne lub zdrowotne - jeżeli zmiany te będą miały wpływ na koszty wykonania zamówienia przez wykonawcę.
 - c. w przypadku zmiany stawki podatku VAT, wartość brutto wskazana w umowie w części niezrealizowanej może ulec zmianie, przy czym zmiana wartości umowy w niezrealizowanej części nie może być wyższa niż współczynnik zmiany podatku VAT. W powyższym przypadku Wykonawca od dnia wejścia w życie nowej stawki VAT, wystawiał będzie fakturę z uwzględnieniem stawki VAT obowiązującej w dniu wystawienia faktury, zmiana ta nie wymaga sporządzenia aneksu do umowy;
 - d. nastąpiła zmiana danych podmiotów zawierających umowę (np. w wyniku przekształceń, przejęć, itp.); zmiana ta wymaga sporządzenia aneksu do umowy;
 - e. zasad gromadzenia i wysokości wpłat do pracowniczych planów kapitałowych, o których mowa w ustawie z dnia 4 października 2018r. o pracowniczych planach kapitałowych.

2. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt a) Wykonawca, w terminie 30 dni od daty wejścia w życie zmiany, może złożyć pisemny wniosek o zmianę umowy o zamówienie publiczne w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po wejściu w życie przepisów zmieniających wysokość minimalnego wynagrodzenia za pracę. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia umownego a wpływem zmiany minimalnego wynagrodzenia za pracę na kalkulację ceny ofertowej. Wniosek powinien obejmować jedynie te dodatkowe koszty realizacji zamówienia, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku z podwyższeniem wysokości płacy minimalnej. Nie będą akceptowane koszty wynikające z podwyższenia wynagrodzeń pracowników Wykonawcy, które nie są konieczne w celu ich dostosowania do wysokości minimalnego wynagrodzenia za pracę.
3. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt b) Wykonawca, w terminie 30 dni od daty wejścia w życie zmiany, może złożyć pisemny wniosek o zmianę umowy o zamówienie publiczne w zakresie płatności wynikających z faktur wystawionych po zmianie zasad podlegania ubezpieczeniom społecznym lub ubezpieczeniu zdrowotnemu lub wysokości stawki składki na ubezpieczenie społeczne lub zdrowotne. Wniosek powinien zawierać wyczerpujące uzasadnienie faktyczne i prawne oraz dokładne wyliczenie kwoty wynagrodzenia Wykonawcy po zmianie umowy, w szczególności Wykonawca będzie zobowiązany wykazać związek pomiędzy wnioskowaną kwotą podwyższenia wynagrodzenia umownego a wpływem zmiany zasad, o których mowa w ust. 1 pkt b), na kalkulację ceny ofertowej. Wniosek powinien obejmować jedynie te dodatkowe koszty realizacji zamówienia, które Wykonawca obowiązkowo ponosi w związku ze zmianą zasad, o których mowa w ust. 1 pkt b).
4. W sytuacji wystąpienia okoliczności wskazanych w ust. 1 pkt a), ust. 1 pkt b) Zamawiający po zaakceptowaniu wniosków, o których mowa w ust. 2 i 3, wyznacza datę podpisania aneksu do umowy.
5. Zmiany umowy, o których mowa w ust. 1 mogą nastąpić wyłącznie w formie pisemnej pod rygorem nieważności.
6. Obowiązek wykazania wpływu zmian, na koszty wykonania zamówienia należy do Wykonawcy pod rygorem odmowy dokonania zmiany umowy przez zamawiającego.

§10

1. Umowa obowiązuje od dnia roku do dnia roku.

2. Strony uzgadniają, że umowa może ulec rozwiązaniu przed upływem terminu o którym mowa w ust.1, w sytuacji jej wartościowego wyczerpania przed upływem terminu.
3. Zamawiający dopuszcza możliwość rozwiązania umowy za porozumieniem w każdym czasie.

§11

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie mają przepisy Kodeksu Cywilnego, ustawy Prawo zamówień publicznych oraz innych właściwych przepisów prawa.
2. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnej pod rygorem nieważności.
3. Ewentualne spory mogące wyniknąć z realizacji niniejszej umowy będzie rozstrzygał właściwy rzeczowo sąd powszechny w Lublinie.
4. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze stron.

Wykonawca:

.....

Zamawiający:

.....

Załącznik nr 1 do umowy: Kosztorys ofertowy