

Załącznik nr 5 do SWZ

UMOWA

zawarta w Gdańsku w dniu pomiędzy:

Gdańskim Uniwersytetem Medycznym z siedzibą w Gdańsku (80-210) przy ul. M. Skłodowskiej –Curie 3 a, posiadającym NIP 5840955985, REGON: 000288627, BDO: 000046822

reprezentowanym przez:

Prof. dr hab. Jacka Bigdę - p.o. Kanclerza

przy kontrasygnacie finansowej mgr Zbigniewa Tymoszyka Z-cy Kanclerza ds. Finansowych - Kwestora zwanym dalej „Zamawiającym”

a [...] z siedzibą w [...] przy ul. [...],

NIP

wpisanym do Krajowego Rejestru Sądowego prowadzonego przez Sąd Rejonowy [...] {...} Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego pod nr KRS [...],

reprezentowanym przez:

[...]

zwanym w dalszej części umowy „Wykonawcą”.

zwanymi dalej łącznie „Stronami”, zaś każdy z osobna - „Stroną”,

w wyniku rozstrzygnięcia w dniu [...] r. postępowania nr [...] w trybie [...] na podstawie ustawy z dnia 11 września 2019 r. - Prawo zamówień publicznych (Dz. U. z 2021 r. poz. 1129 z późn. zm.; dalej „PZP”)

Przedmiotem zamówienia są dostawy służące wyłącznie do celów prac badawczych, eksperymentalnych, naukowych lub rozwojowych, które nie służą prowadzeniu przez zamawiającego produkcji masowej służącej osiągnięciu rentowności rynkowej lub pokryciu kosztów badań lub rozwoju w ramach realizowanego badania „Ocena wpływu preparatu mezenchymalnych komórek macierzystych galarety Whartona (WJMScs) w leczeniu zwiłkniających śródmiąższowych chorób płuc.

§ 1

PRZEDMIOT UMOWY

1. Przedmiotem umowy jest **sukcesywna dostawa produktów leczniczych zawierających substancję aktywną nintedanib**, na potrzeby realizacji Badania zgodnie z zasadami rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 9 listopada 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Wytwarzania (tj. Dz.U. z 2019 r. poz. 728; „GMP”) oraz Rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 13 marca 2015 r. w sprawie wymagań Dobrej Praktyki Dystrybucyjnej (t.j. Dz. U. z 2017 r. poz. 509 z późn. zm.; „GDP”). Przedmiot umowy został szczegółowo opisany w Załączniku nr 3 - Opis przedmiotu zamówienia („OPZ”) oraz w ofercie Wykonawcy z dnia („Oferta”), które stanowią załącznik do niniejszej umowy oraz jej integralną część.
2. Przedmiot umowy, wskazany w ust. 1, obejmuje:

- sukcesywną dostawę leku, przez okres od podpisania umowy do zakończenia badania, tj. przez okres 36 miesięcy,
 - dostarczenie Zamawiającemu dokumentacji związanej z badanym produktem leczniczym, tj.:
 - a. Certyfikatu GMP Wytwórcy;
 - b. Zezwolenia na wytwarzanie produktu leczniczego;a jeśli Wykonawca posiada status hurtowni farmaceutycznej – także:
 - c. Zezwolenia na prowadzenie obrotu hurtowego badanymi produktami leczniczymi,
 - d. Certyfikatu GDP (o ile posiada).
3. Dostawa produktu leczniczego, z terminem ważności minimum 12 miesięcy od daty dostarczenia do Ośrodka Klinicznego (Apteka Uniwersyteckiego Centrum Klinicznego).
 4. Zamawiający zobowiązuje się do zrealizowania minimum 20% wartości umowy, bez konieczności zmiany warunków Umowy.
 5. Dostarczony lek musi być w standardowym opakowaniu producenta.

§ 2

PRODUKT LECZNICZY

1. Wykonawca zapewnia, że:
 - a. dostarczany w ramach niniejszej umowy produkt leczniczy jest dopuszczony do obrotu na terenie Rzeczypospolitej Polskiej;
 - b. dostępność zamawianego Produktu Leczniczego .
 - c. przedmiot umowy jest nowy, wolny od wad fizycznych i prawnych oraz nie jest przedmiotem praw osób trzecich ani podstępowań sądowych, administracyjnych, sądowno-administracyjnych, których konsekwencją jest lub mogłoby być ograniczenie czy też wyłączenie prawa Wykonawcy do rozporządzania przedmiotem umowy;
 - d. przedmiot umowy jest kompletny i posiada wszelkie właściwości, które zostały szczegółowo określone w OPZ.
 - e. transport do Ośrodka Badawczego (UCK w Gdańsku); dokonanie wszystkich czynności administracyjnych w aptece Ośrodka, tj. dostarczenie Sponsorowi poświadczenia odbioru Produktu Leczniczego przez upoważniony personel Ośrodka oraz przekazanie wydruku (logu temperaturowego) z termorejestratora- Badany produkt leczniczy musi być transportowany z zachowaniem wymogów określonych w GDP oraz zgodnie z zasadami opisanymi w aktualnej wersji Charakterystyki Produktu Leczniczego (ChPL) (temperatura pokojowa)
2. Wykonawca gwarantuje i bierze za to - zarówno wobec Zamawiającego jak i podmiotów trzecich - pełną odpowiedzialność, że dostarczane w ramach realizacji niniejszej umowy produkty lecznicze przez cały okres jej obowiązywania będą posiadały wszelkie wymagane polskim prawem dopuszczenia i rejestracje, a także termin ważności nie krótszy niż 12 miesięcy, licząc od dnia ich dostarczenia do Ośrodka, oraz że nie będą stanowić zagrożenia dla zdrowia i życia ludzkiego. Ponadto Wykonawca zobowiązuje się na własny koszt i ryzyko informować na bieżąco Zamawiającego o wstrzymaniu/wycofaniu z obrotu produktu leczniczego oraz innych faktach mających istotne znaczenie dla jego użycia.

§ 3

TRANSPORT PRODUKTU LECZNICZEGO DO OŚRODKA

1. Transport produktu leczniczego do Ośrodka Wykonawca realizować będzie własnymi zasobami lub za pośrednictwem profesjonalnego przewoźnika, który posiada certyfikat GDP lub wewnątrz procedury zgodne z GDP.
2. Badany produkt leczniczy musi być i transportowany z zachowaniem wymogów określonych w GDP oraz zgodnie z zasadami opisanymi w aktualnej wersji Charakterystyki Produktu Leczniczego [ChPL]).
3. Badany produkt leczniczy musi być dopuszczony do obrotu gospodarczego na terenie RP; dopuszcza się pozyskanie produktów referencyjnych przeznaczonych do użycia w niekomercyjnym badaniu klinicznym z rynków UE. W takiej sytuacji, wykonawca zobowiązany jest do przygotowania dokumentacji wymaganej przepisami prawa umożliwiającej wykorzystanie produktu referencyjnego jako Badanego Produktu Leczniczego w Niekomercyjnym Badaniu Klinicznym.
4. Wykonawca zobowiązany jest przekazywać Zamawiającemu, nie później niż w ciągu 48h od dnia dostarczenia produktu leczniczego do danego Ośrodka, dokumentację związaną z transportem produktu leczniczego do tego Ośrodka, w tym:
 - a. poświadczenie protokołów odbioru badanego produktu leczniczego w Ośrodku, sporządzony zgodnie z wzorem określonym w Załączniku nr 2 do umowy i podpisany przez upoważnioną osobę w Ośrodku (ze wskazaniem konkretnych ilości opakowań, imieniem, nazwiskiem i stanowiskiem/pieczątką oraz czytelnym podpisem osoby dokonującej odbioru);
 - b. wydruk pomiarów temperatury i wilgotności powietrza z rejestratorów, które zostały zarejestrowane podczas transportu badanych produktów leczniczych.
5. W przypadku stwierdzenia przez osobę, o której mowa w ust. 3 lit. a, że przedmiot dostawy do Ośrodka jest niekompletny, uszkodzony lub w inny sposób niezgodny z umową, Wykonawca bądź przedstawiciel przewoźnika umożliwi powołanej osobie odnotowanie tego w treści protokołu odbioru.
6. Zamawiający zobowiązuje się zapewnić, że każda transza produktu leczniczego dostarczana do Ośrodka zostanie zbadana oraz informacja na temat ewentualnych nieprawidłowości zostanie przekazana Zamawiającemu w ciągu 1 dnia roboczego od dnia dostarczenia danej transzy.
7. W razie stwierdzenia wad Zamawiający złoży stosowne reklamacje Wykonawcy, który udzieli odpowiedzi na nie w ciągu 3 dni roboczych, a po bezskutecznym upływie tego terminu reklamacja uznana będzie w całości zgodnie z żądaniem Zamawiającego.
8. Przedmiot umowy pozostawiony przez Wykonawcę bądź przedstawiciela przewoźnika w innym miejscu niż wskazane przez Zamawiającego, traktowany będzie jako dostarczony niezgodnie z umową i Wykonawca poniesie wszelkie konsekwencje z tym związane, przewidziane w niniejszej umowie.
9. Zamawiający zastrzega sobie prawo zwrotu dostarczonych a niezamówionych towarów, jak również zwrotu towarów budzących zastrzeżenia, w szczególności co do jakości i kompletności. Zwrot następuje na koszt Wykonawcy w terminie 5 dni od dnia złożenia reklamacji.
10. Zamawiający (wykonując swoje uprawnienie za pośrednictwem upoważnionych przedstawicieli Ośrodka), bez jakichkolwiek roszczeń finansowych ze strony Wykonawcy z tym związanych, może odmówić przyjęcia dostawy w całości lub części, jeżeli całość lub część dostarczonego towaru będzie posiadała termin ważności krótszy niż 12 miesięcy, licząc od dnia dostawy do Ośrodka.

§ 4

INNE OBOWIĄZKI WYKONAWCY, PODWYKONAWCY

1. Wykonawca, zobowiązany do współpracy z Zamawiającym w zakresie udzielania odpowiedzi na pytania URPL i Komisji Bioetycznej dot. badanego produktu leczniczego.
2. Wykonawca zobowiązany jest do współpracy z Zamawiającym w aspektach związanych z implementacją Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady UE nr 536/2014 z dnia 16 kwietnia 2014 r. w sprawie badań klinicznych produktów leczniczych stosowanych u ludzi oraz uchylecia dyrektywy 2001/20/WE w zakresie dotyczącym badanego produktu leczniczego.
3. Wykonawca, realizując umowę, powinien mieć na uwadze wytyczną Detailed Commission guideline of 8 December 2017 on the good manufacturing practice for investigational medicinal products pursuant to the second paragraph of the Article 63(1) of Regulation (EU) No 536/2014 oraz Template for IMP batch release (applicable as from the date of entry into application of Regulation (EU) No 536/2014 on Clinical Trials).
4. Strony zgodnie ustalają, że w przypadku, gdy zgodnie ze złożoną Ofertą Wykonawca powierzy wykonanie części przedmiotu umowy podwykonawcy, za rozliczenie pomiędzy Wykonawcą a podwykonawcą odpowiada tylko i wyłącznie Wykonawca. Niezależnie od powyższego, na Wykonawcy spoczywa obowiązek każdorazowego poinformowania Zamawiającego na piśmie o tym, że korzysta on z usług podwykonawcy z jednoczesnym wskazaniem zakresu obowiązków podwykonawcy. Strony zgodnie ustalają, że za ewentualne działania lub zaniechania podwykonawcy, Wykonawca odpowiada wobec Zamawiającego jak za własne działania lub zaniechania.

§ 5

TERMIN WYKONANIA ORAZ WARUNKI DOSTAWY

1. Realizacja umowy odbywać się będzie przez okres **36 miesięcy**, tj. od dnia podpisania umowy do zakończenia badania.
2. Każdorazowe zamówienie leku, w ilościach koniecznych do zapewnienia leczenia pacjentów włączonych do badania, będzie następowało poprzez pisemne zamówienie (np. w formie e-mail), każdorazowo w ilościach koniecznych do zapewnienia leczenia pacjentom włączanym do badania.
3. Czas od zamówienia produktu leczniczego do jego dostarczenia do Ośrodka (Apteka UCK) nie może przekroczyć 14 dni.
4. Ostateczne terminy dostaw uzależnione są od szybkości rekrutacji i ustalone zostaną z Zamawiającym w trakcie realizacji badania drogą e-mailową. Przedstawicielem Sponsora jest Pani Ewa Schmidt (ewa.schmidt@gumed.edu.pl), Pani Magdalena Jaskólska (magdalena.jaskolska@gumed.edu.pl).

§ 6

WYNAGRODZENIE ORAZ WARUNKI PŁATNOŚCI

1. Strony ustalają, że łączne wynagrodzenie Wykonawcy zgodnie z przyjętą ofertą wynosi brutto:..... zł (słownie brutto:).
2. Kwota, o której mowa w ust. 1 (z uwzględnieniem postanowień ust. 2 i 3), obejmuje wszystkie elementy realizacji umowy, w szczególności koszt samego towaru, koszt ubezpieczenia towaru na czas dostawy, koszt opakowania towaru, koszt dostarczania towaru, koszty przekazania dokumentacji, koszty świadczeń, o

których mowa w § 5, podatek VAT. Wykonawca, z zastrzeżeniem postanowień oraz § 9, nie jest uprawniony do żądania od Zamawiającego zwiększenia wynagrodzenia ani obciążania go jakimikolwiek kosztami czy wydatkami.

3. Wynagrodzenie będzie płatne po każdej dostawie badanego produktu leczniczego zawierającego substancję aktywną nintedanib. Wynagrodzenie wypłacane będzie na podstawie faktury wystawionej przez Wykonawcę po zrealizowaniu bieżącego zamówienia oraz dostarczeniu Sponsorowi dokumentów związanych z dostawą produktu leczniczego do Ośrodka.
4. Termin płatności 21 dni od daty otrzymania faktury.
5. Za dzień zapłaty uważać się będzie dzień obciążenia rachunku bankowego Zamawiającego.

§ 7

ODSTĄPIENIE OD UMOWY

1. Zamawiającemu, niezależnie od ustawowego prawa odstąpienia od Umowy, przysługuje umowne prawo do odstąpienia od umowy w całości lub w części, w przypadku:
 - a. braku pozwolenia Prezesa URPL na prowadzenie badania klinicznego,
 - b. jeżeli wstępne wyniki uzyskane w ramach realizacji Badania w znacznym stopniu uprawdopodobnią, iż kontynuowanie Badania nie doprowadzi do potwierdzenia bezpieczeństwa lub skuteczności badanego produktu leczniczego, w zakresie o jakim mowa w umowie zawartej pomiędzy Zamawiającym a ABM,
 - c. zwłoki w dostawie produktów leczniczych przekraczającej 30 dni, w stosunku do terminu wykonania określonego w § 5,
 - d. nieuzasadnionego przerwania przez Wykonawcę wykonywania przedmiotu umowy i bezskutecznego upływu terminu wyznaczonego przez Zamawiającego na wznowienie jego wykonania,
 - e. rozwiązania umowy o dofinansowanie zawartej pomiędzy Zamawiającym a ABM stanowiącej źródło finansowania Badania.
2. Uprawnienie do odstąpienia od umowy, o którym mowa w ust. 1 lit. a-f i h, Zamawiający ma prawo wykonać w terminie do 45 dni od dnia powzięcia wiadomości o przyczynie uzasadniającej odstąpienie od umowy, a w przypadku określonym w ust. 1 lit. g – w terminie 45 dni od dnia bezskutecznego upływu terminu wyznaczonego w wezwaniu.
3. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy należy złożyć drugiej stronie w formie pisemnej pod rygorem nieważności. Oświadczenie o odstąpieniu od umowy musi zawierać uzasadnienie.
4. W przypadku odstąpienia od umowy w całości Wykonawca zachowuje prawo do żądania wynagrodzenia za towar dostarczony do dnia odstąpienia.

§ 8

KARY UMOWNE

1. W przypadku niewykonania lub nienależytego wykonania umowy Zamawiający ma prawo do naliczenia następujących kar umownych:

- a. za zwłokę w realizacji częściowego zamówienia - w wysokości 0,1% wartości brutto wynagrodzenia tego zamówienia za każdy dzień zwłoki, liczony od dnia następnego po dniu, w którym zamówienie to miało być zrealizowane, nie więcej jednak niż 20% wartości brutto umowy, o której mowa § 6 ust. 1.
 - b. w przypadku odstąpienia od umowy z przyczyn leżących po stronie Wykonawcy - w wysokości 10% wartości brutto umowy, o której mowa w § 6 ust. 1.
2. Zamawiający ma prawo do dochodzenia od Wykonawcy kar umownych z tytułów określonych w ust. 1 lit. a i b jednocześnie, jednak łączna wysokość kar umownych nie przekroczy 20% wartości brutto umowy, o której mowa § 6 ust. 1.
 3. Postanowienia ust. 1 nie wyłączają prawa Zamawiającego do dochodzenia od Wykonawcy odszkodowania uzupełniającego na zasadach ogólnych, jeżeli wartość powstałej szkody przekroczy wysokość kar umownych.
 4. Wykonawca wyraża zgodę na potrącenie naliczonej kary umownej z przysługującego mu wynagrodzenia po wcześniejszym wezwaniu Wykonawcy przez Zamawiającego do ich zapłaty w terminie 7 dni.

§ 9

POUFNOŚĆ

1. Strony zobowiązują się zachować w tajemnicy informacje poufne oraz dane osobowe, do których dostęp uzyskały w związku z zawarciem lub realizacją umowy, chyba że ujawnienie informacji lub danych:
 - a. jest konieczne dla zrealizowania przedmiotu umowy;
 - b. jest wymagane na podstawie przepisów obowiązującego prawa;
 - c. ma nastąpić w związku z postępowaniem sądowym, administracyjnym lub dyscyplinarnym dotyczącym Strony lub osoby wykonującej w imieniu Strony umowę – o ile informacje te lub dane są istotne dla przedmiotu tego postępowania; wyjątek ten dotyczy także wykorzystania informacji poufnych lub danych osobowych w postępowaniach określonych powyżej, których stroną pozostaje osoba reprezentująca daną Stronę przy wykonywaniu umowy;
 - d. następuje na podstawie uprzedniej, pisemnej pod rygorem nieważności, zgody drugiej Strony.
2. Przez informacje poufne Strony rozumieją informacje stanowiące tajemnicę przedsiębiorstwa w rozumieniu przepisów ustawy z dnia 16 kwietnia 1993 r. o zwalczaniu nieuczciwej konkurencji (t.j. Dz. U. z 2020 r. poz. 1913 z późn. zm.), jak również wszelkie inne informacje oznaczone przez Stronę jako poufne.
3. Strony zobowiązują się wykorzystywać informacje poufne i dane osobowe wyłącznie na potrzeby zrealizowania przedmiotu umowy i nie ujawniać ich podmiotom trzecim. Za podmioty trzecie nie są uważani:
 - a. pracownicy i współpracownicy Stron – jeśli uzyskanie przez nich dostępu do informacji poufnych lub danych osobowych jest konieczne dla zrealizowania przedmiotu umowy;
 - b. ubezpieczyciele oraz doradcy prawni i finansowi Stron.
4. Każda ze Stron, ujawniając informacje poufne lub dane osobowe osobom, o których mowa w ust. 3 lit. a lub b, poinformuje te osoby o poufnym charakterze informacji i danych, a w przypadku pracowników i współpracowników – dodatkowo zobowiąże te osoby na piśmie do przestrzegania zasad poufności określonych w umowie.
5. Każda ze Stron zobowiązana jest przetwarzać dane osobowe zgodnie z przepisami obowiązującego prawa, w szczególności Rozporządzenia Parlamentu Europejskiego i Rady (UE) 2016/679 z dnia 27 kwietnia 2016 r. w sprawie ochrony osób fizycznych w związku z przetwarzaniem danych osobowych i w sprawie swobodnego przepływu takich danych oraz uchylenia dyrektywy 95/46/WE (ogólne rozporządzenie o ochronie danych).

6. Obowiązek zachowania poufności pozostaje w mocy przez okres 5 lat od daty podpisania umowy. Odstąpienie od Umowy lub jej wygaśnięcie pozostaje bez wpływu na postanowienia dotyczące poufności.

§ 10

DORĘCZENIA. OSOBY UPOWAŻNIONE DO KONTAKTÓW

1. Wszelkie powiadomienia i inne oświadczenia Stron wynikające z niniejszej umowy, dla których umowa wymaga formy pisemnej, kierować należy listem poleconym na adresy Stron wskazane na wstępie niniejszej umowy i do czasu aż Strona, której to dotyczy, nie poinformuje pisemnie drugiej Strony o innym adresie.
2. Do bieżącej współpracy w sprawach związanych z wykonywaniem umowy, w tym do podpisywania potwierdzeń wykonania usługi jednostkowej, protokołów zdawczo-odbiorczych upoważnieni są:
 - a. ze strony Zamawiającego:

Ewa Schmidt, adres e-mail: ewa.schmidt@gumed.edu.pl;

Magdalena Jaskólska, tel. [...], adres e-mail: magdalena.jaskolska@gumed.edu.pl;
 - b. ze strony Wykonawcy: [...] tel. [...], adres e-mail: [...];
3. W przypadku zmiany przedstawiciela Strony lub danych kontaktowych takiej osoby, Strona zobowiązana jest niezwłocznie poinformować drugą Stronę i wskazać dane nowego przedstawiciela lub zaktualizowane dane. Zmiany te nie będą uważane za zmianę umowy.

§ 11

ZMIANY UMOWY

1. Zamawiający, zgodnie z art. 455 PZP, przewiduje możliwość zmian Umowy w następujących przypadkach:
 - a. gdy konieczność wprowadzenia zmian wynika z zaistnienia siły wyższej;
 - b. gdy konieczność wprowadzenia zmian wynika z przyczyn leżących po stronie Zamawiającego związanych z prowadzeniem Badania, w tym w szczególności trudności w rekrutacji pacjentów, konieczność wprowadzenia zmian zakresu lub sposobu prowadzenia Badania, w tym wynikające z wprowadzonego na terytorium Polski stanu epidemii wirusa SARS – CoV – 2,;
 - c. gdy konieczność wprowadzenia zmian wynika z przepisów prawa mających wpływ na wykonanie przedmiotu Umowy;
 - d. gdy konieczność wprowadzenia zmian wynika ze zmiany umowy o dofinansowanie projektu niekomercyjnego badania klinicznego zawartej przez Zamawiającego z ABM;
 - e. gdy konieczność wprowadzenia zmian wynika z utraty przez Zamawiającego źródła finansowania zamówienia w całości lub części, a także w przypadku przesunięcia źródeł finansowania zamówienia;
 - f. gdy konieczność wprowadzenia zmian wynika z innych okoliczności niezależnych od Stron, których nie dało się przewidzieć przy zachowaniu należytej staranności;
 - g. w przypadku wstrzymania realizacji przedmiotu Umowy przez Zamawiającego, nie wynikającego z winy Wykonawcy.
2. W przypadkach określonych w ust. 1, Zamawiający przewiduje możliwość:

- a. zmiany terminu realizacji umowy, zmiany terminu realizacji poszczególnych Etapów;
 - b. zmian w sposobie rozliczania z Wykonawcą, o ile te zmiany będą korzystne dla Zamawiającego;
 - c. zmiany sposobu wykonania przedmiotu Umowy;
 - d. zmiany kwot wynagrodzenia należnego Wykonawcy.
3. Wystąpienie którejkolwiek z wymienionych w ust. 1 okoliczności nie stanowi bezwzględnego zobowiązania Zamawiającego do dokonania takich zmian, ani nie może stanowić podstawy roszczeń Wykonawcy o ich dokonanie.
 4. Ewentualna zmiana umowy nastąpi z uwzględnieniem wpływu, jaki wywiera wystąpienie okoliczności uzasadniającej modyfikację na dotychczasowy kształt zobowiązania umownego.
 5. Wszelkie zmiany umowy wymagają formy pisemnego aneksu pod rygorem nieważności.

§ 12

POSTANOWIENIA KOŃCOWE

1. W sprawach nieuregulowanych niniejszą umową zastosowanie znajdują przepisy kodeksu cywilnego oraz inne przepisy obowiązującego prawa.
2. Nagłówki wprowadzone zostały do Umowy dla ułatwienia jej lektury i pozostają bez wpływu na interpretację postanowień Umowy.
3. Wszelkie spory wynikłe między Stronami związane z zawarciem lub wykonaniem niniejszej umowy Strony zobowiązują się rozstrzygać w drodze przyjaznych negocjacji. W przypadku braku porozumienia, Strony zgodnie poddają ewentualne spory pod rozstrzygnięcie sądu powszechnego właściwego miejscowo dla siedziby Zamawiającego.
4. Wszystkie załączniki do niniejszej umowy stanowią jej integralną część. Załączniki do niniejszej umowy stanowią:
 - Załącznik nr 1. Oferta Wykonawcy oraz Opis przedmiotu zamówienia;
 - Załącznik nr 2. Wzór protokołu zdawczo-odbiorczego.
5. Umowę sporządzono w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach, po jednym dla każdej ze Stron.

WYKONAWCA

ZAMAWIAJĄCY

**PROTOKÓŁ ODBIORU
ILOŚCIOWEGO I JAKOŚCIOWEGO DOSTAWY**

1. Sporządzony w dniu:r. w, na podstawie umowy numer:

..... z dnia

Wykonawca :

.....

Osoba przekazująca z ramienia Wykonawcy:

.....

Zamawiający:

Gdański Uniwersytet Medyczny – Dział Niekommercyjnych Badań Klinicznych

Ul. M. Skłodowskiej-Curie 3a, 80-210 Gdańsk

(Ośrodek):

.....

Miejsce dostawy

Osoba odbierająca z ramienia Ośrodka.:

.....

2. **Przedmiot odbioru:**

Lp.	Nazwa leku, opakowanie, dawka	Ilość
1		
2		
....		

3. Dostawa zrealizowana zgodnie z zamówieniem, kompletna pod względem ilościowym i jakościowym*)

4. W stosunku do realizacji zamówienia stwierdzono niezgodności*):

- a) stwierdzone wady lub braki:
- b) Termin usunięcia wad:

Ze strony Ośrodka:

.....
(podpis, pieczętka/oznaczenie zajmowanego stanowiska)

Ze strony Zamawiającego:

.....
(podpis)